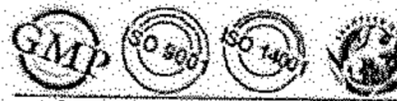


34



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22  
Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28  
Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua



Ф50-РП-КК-20-018

«Здоров'я - якість Твого життя!»

Ліцензія АВ №598066  
термін дії з 17.10.2013  
Свідоцтва про атестацію лабораторій  
№199, №200, №201 термін дії з 20.12.2013

### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3626

**Йохімбіну гідрохлорид, таблетки по 5 мг №50 (10x5) у блистерах в коробці**

Діюча речовина 1 таблетка містить: йохімбіну гідрохлориду - 5 мг

Ресст. посвідчення UA/3714/01/01 від 13.01.2020

№ серії 61123

Загальна кількість в серії 3287 уп

Дата виробництва 11.2023

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 12.12.23

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Придатний до 11/2026

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №411 від 07.07.15 РП №UA/3714/01/01, зміна №1

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, з фаскою	Таблетки білого з жовтуватим відтінком кольору, з фаскою
2	Ідентифікація	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 240нм до 300нм має відповідати УФ-спектру поглинання розчину стандартного зразку йохімбіну гідрохлориду	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 240нм до 300нм відповідає УФ-спектру поглинання розчину стандартного зразку йохімбіну гідрохлориду
		Кольорова реакція з 0,05М розчином йоду Р: осад темно-коричневого кольору. Характерна реакція (а) на хлориди: білий сирнистий осад розчинний у розчині аміаку	Кольорова реакція з 0,05М розчином йоду Р: осад темно-коричневого кольору. Характерна реакція (а) на хлориди: білий сирнистий осад розчинний у розчині аміаку
3	Середня маса	Від 95,0 мг до 105,0 мг	101,9 мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15%	5,3%
5	Стираність	Не більше 1,0%	0,1%
6	Розчинення	Кількість йохімбіну гідрохлориду, що перейшла у розчин через 30хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень S1); середнє значення не менше 75% та не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень S2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень S3)	103,9%
		Сума домішок А та С: не більше 1,0%; домішка F: не більше 0,4%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,1%; сума домішок: не більше 2,0%	Сума домішок А та С: 0,0%; домішка F: 0,0%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,0%; сума домішок: 0,0%.
7	Супровідні домішки	Сума домішок А та С: не більше 1,0%; домішка F: не більше 0,4%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,1%; сума домішок: не більше 2,0%	Сума домішок А та С: 0,0%; домішка F: 0,0%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,0%; сума домішок: 0,0%.
8	Розпадання	Не більше 15 хв	Відповідає
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 20 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
10	Кількісне визначення	Йохімбіну гідрохлориду: від 4,75 мг до 5,25 мг	4,87 мг
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І. (Signature and stamp of the Quality Control Department)

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання 12.12.23

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ  
Уповноважена особа  
Броніна О.А. (Signature)

Рх. ал. н. 0943 від 13.03.24 (Handwritten note)