



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 12.11.2020

Страница: 1/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код No: 7D4950	
АМПРИЛ® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 (10x3) в блистерах; страна-производитель: Словения; 1 таблетка содержит 5 мг рамиприла и 25 мг гидрохлортиазида; лекарственная форма: таблетки по 5 мг/25 мг; размер и тип упаковки: по 10 таблеток в блистере, по 3 блистера в картонной коробке	
Серия No: NJ9712	Размер серии: 3.502 ШТ
Дата производства: 06.2020	Дата окончания срока годности: 06.2022
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

Название показателей	Спецификация	Результаты анализов
Описание	Плоские таблетки без оболочки, в форме капсул, белого или почти белого цвета, с насечкой на одной стороне и меткой "25"-на другой стороне.	Соответствует
Идентификация рамиприла ВЭЖХ	время удерживания пика рамиприла на хроматограмме испытуемого раствора (SaS) должно соответствовать времени удерживания пика рамиприла на хроматограмме стандартного раствора (SS).	Соответствует
Идентификация гидрохлортиазида ВЭЖХ	Время удерживания пика гидрохлортиазида на хроматограмме испытуемого раствора (SaS) должно соответствовать времени удерживания пика гидрохлортиазида на хроматограмме стандартного раствора (SS).	Соответствует
Сопутствующие примеси рамиприла - примесь А	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - примесь В	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - примесь С	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - примесь D	Не более 0,5 %	0,2
Сопутствующие примеси рамиприла - примесь E	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,2 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Общее количество	Не более 1,5 %	0,2
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - 4-амин-6-хлор-1.3-бензолдисульфонамид	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,2 %	< 0,1

Данный сертификат качества имеет электронную подпись.
Сертификат создан автоматически валидированной компьютерной программой SAP

Ušb an. u lofts big 11. 11 2020



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 12.11.2020

Страница: 2/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код No: 7D4950	
АМПРИЛ® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 (10x3) в блистерах; страна-производитель: Словения; 1 таблетка содержит 5 мг рамиприла и 25 мг гидрохлортиазида; лекарственная форма: таблетки по 5 мг/25 мг; размер и тип упаковки: по 10 таблеток в блистере, по 3 блистера в картонной коробке	
Серия No: NJ9712	Размер серии: 3.502 ШТ
Дата производства: 06.2020	Дата окончания срока годности: 06.2022
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

Название показателей	Спецификация	Результаты анализов
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - общее количество неидентифицированных примесей	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - общее количество примесей	Не более 1,0 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла и гидрохлортиазида - общее количество примесей	Не более 2,0 %	0,2
Однородность дозированных единиц - однородность содержания рамиприла	Значение показателя приемлемости (AV) составляет не более 15,0	2,0
Однородность дозированных единиц - однородность содержания гидрохлортиазида	Значение показателя приемлемости (AV) составляет не более 15,0	2,5
Количественное содержание рамиприла	95 - 105 % от заявленного количества	100
Количественное содержание гидрохлортиазида	95 - 105 % от заявленного количества	99
Растворение рамиприла	Не менее 75 % (Q) от заявленного количества в течение 30 минут	96 -98
Растворение гидрохлортиазида	Не менее 65 % (Q) от заявленного количества в течение 30 минут	93 -99
Микробиологическая чистота - Общее количество аэробных бактерий	Не более 1000 в 1г	*1
Микробиологическая чистота - общее количество грибов и дрожжей	Не более 100 в 1г	*1
Микробиологическая чистота - Escherichia coli	отсутствует в 1 г	*1

*1 тест проводится в соответствии с программой (описанной в АНД)

Настоящим подтверждаю, что вышеприведенная информация является достоверной и точной. Данная серия продукции была произведена (включая упаковку/маркировку) и прошла контроль качества на вышеуказанном участке в полном соответствии с требованиями GMP, установленными местным регуляторным органом, а также

Данный сертификат качества имеет электронную подпись.
Сертификат создан автоматически валидированной компьютерной программой SAP.



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 12.11.2020

Страница: 3/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код No: 7D4950	
АМПРИЛ® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 (10x3) в блистерах; страна-производитель: Словения; 1 таблетка содержит 5 мг рамиприла и 25 мг гидрохлортиазида; лекарственная форма: таблетки по 5 мг/25 мг; размер и тип упаковки: по 10 таблеток в блистере, по 3 блистера в картонной коробке	
Серия No: NJ9712	Размер серии: 3.502 ШТ
Дата производства: 06.2020	Дата окончания срока годности: 06.2022
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

в соответствии со спецификацией регистрационной документации, утвержденной в Украине для исследуемого лекарственного средства. Протоколы производства, упаковки и контроля качества серии проверены и соответствуют требованиям GMP.

Серия выпущена в соответствии с действующей версией АНД **UA/4903/02/01**.

Дата выпуска на рынок:
17.07.2020

Ответственное лицо за выпуск ЛС на рынок
Марица Брцар

УПРАВЛЕНИЕ КАЧЕСТВОМ
КРКА, д.д., Ново место
Шмарьешка цеста 6, 8501
Словения



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 2753030
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

23.11.2020

№ 62626/20/10

АМПРИЛ® HD

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки по 5 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/4903/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № NJ9712

Кількість ввезеного лікарського засобу 60

Виробник

КРКА, д.д., Ново место, Словенія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 17.11.2020 № 3985/5.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)

ПЕРЕКЛАД ОРИГІНАЛЬНОГО СЕРТИФІКАТУ ЯКОСТІ



КРКА д.д., Ново место

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Дата друкування сертифікату
Сторінка: 1 / 3

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортіазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серія: NK5079	Розмір серії: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата закінчення терміну придатності: 01.2023
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/4903/02/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6

Назва показників	Специфікація	Результати випробувань	Пр.°
Опис	Плоскі таблетки без оболонки, у формі капсул, білого або майже білого кольору, з рискою з одного боку та позначкою "25" з іншого боку	Відповідає	-
Ідентифікація раміприлу ВЕРХ	Час утримування піку раміприлу на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати часу утримування піку раміприлу на хроматограмі розчину стандарту (SS)	Відповідає	-
Ідентифікація гідрохлортіазиду ВЕРХ	Час утримування піку гідрохлортіазиду на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати часу утримування піку гідрохлортіазиду на хроматограмі розчину стандарту (SS)	Відповідає	-
Супутні домішки раміприлу – домішка А	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу – домішка В	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу – домішка С	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу – домішка D	Не більше 0,5 %	0,2	-
Супутні домішки раміприлу – домішка E	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу – одинична неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу – загальна кількість	Не більше 1,5 %	0,2	-
Супутні домішки гідрохлортіазиду – 4-амін-6-хлор-1,3-бензолдисульфонамід	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки гідрохлортіазиду – одинична неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	< 0,1	-

Даний сертифікат якості має електронний підпис.
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.

Handwritten signature: Dr. an n 2658 big 01.06.2021



KRKA д.д., Ново место

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Дата друкування сертифікату
Сторінка: 2 / 3

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортіазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серія: NK5079	Розмір серії: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата закінчення терміну придатності: 01.2023
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/4903/02/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: KRKA д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6

Назва показників	Специфікація	Результати випробувань	Пр.*
Супутні домішки гідрохлортіазиду – загальна кількість неідентифікованих домішок	Не більше 0,5 %	< 0,1	-
Супутні домішки гідрохлортіазиду – загальна кількість домішок	Не більше 1,0 %	< 0,1	-
Супутні домішки раміприлу та гідрохлортіазиду – загальна кількість домішок	Не більше 2,0 %	0,2	-
Однорідність дозованих одиниць – однорідність вмісту раміприлу	Значення приймального числа (AV) складає не більше 15,0	2,7	-
Однорідність дозованих одиниць – однорідність вмісту гідрохлортіазиду	Значення приймального числа (AV) складає не більше 15,0	2,8	-
Кількісний вміст раміприлу	95,0 % – 105,0 % від зазначеної кількості	101,6	-
Кількісний вміст гідрохлортіазиду	95,0 % – 105,0 % від зазначеної кількості	102,1	-
Розчинення раміприлу	Не менше ніж 75 % (Q) від зазначеної кількості протягом 30 хвилин	94 - 97	-
Розчинення гідрохлортіазиду	Не менше ніж 65 % (Q) від зазначеної кількості протягом 30 хвилин	100 - 103	-
Мікробіологічна чистота – Загальна кількість аеробних бактерій	Не більше 1000 в 1 г	< 10	*1
Мікробіологічна чистота - Загальна кількість грибів та дріжджів	Не більше 100 в 1 г	< 10	*1
Мікробіологічна чистота - Escherichia coli	Відсутні в 1 г	Відповідає	*1

Пр.* = Примітка

*1 випробування проводиться відповідно до програми (описана в МКЯ)

Даний сертифікат якості має електронний підпис.
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.



КРКА д.д., Ново место

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Дата друкування сертифікату
Сторінка: 3 / 3

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортіазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серія: NK5079	Розмір серії: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата закінчення терміну придатності: 01.2023
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/4903/02/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6

Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній ділянці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ UA/4903/02/01.

Дата випуску на ринок:
12.02.2021



Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок

Марица Брзар, /підпис/
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ
КРКА, д.д., Ново место
Шмар'єшка цеста 6, 8501
Словенія

Даний сертифікат якості має електронний підпис.
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 27.05.2021

Страница: 1/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортіазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серия: NK5079	Размер серии: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата окончания срока годности: 01.2023
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

Название показателей	Спецификация	Результаты анализов
Описание	Гладкие таблетки без оболочки, в форме капсул, белого или почти белого цвета, с насечкой на одной стороне и меткой "25"-на другой стороне.	Соответствует
Идентификация рамиприла - ВЭЖХ	Время удерживания пика рамиприла на хроматограмме испытуемого раствора (SaS) должно соответствовать времени удерживания пика рамиприла на хроматограмме стандартного раствора (SS).	Соответствует
Идентификация гидрохлортиазида - ВЭЖХ	Время удерживания пика гидрохлортиазида на хроматограмме испытуемого раствора (SaS) должно соответствовать времени удерживания пика гидрохлортиазида на хроматограмме стандартного раствора (SS).	Соответствует
Сопутствующие примеси рамиприла - Примесь А	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Примесь В	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Примесь С	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Примесь D	Не более 0,5 %	0,2
Сопутствующие примеси рамиприла - Примесь E	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,2 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла - Общее количество	Не более 1,5 %	0,2
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - 4-амин-6-хлор-1.3-бензолдисульфонамид	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси гидрохлортиазида - Единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,2 %	< 0,1

Данный сертификат качества имеет электронную подпись.
Сертификат создан автоматически валидированной компьютерной программой SAP.



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 27.05.2021

Страница: 2/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортиазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серия: NK5079	Размер серии: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата окончания срока годности: 01.2023
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

Название показателей	Спецификация	Результаты анализов
Сопутствующие примеси гидрохлортиазид - Общее количество неидентифицированных примесей	Не более 0,5 %	< 0,1
Сопутствующие примеси гидрохлортиазид - Общее количество примесей	Не более 1,0 %	< 0,1
Сопутствующие примеси рамиприла и гидрохлортиазид - Общее количество примесей	Не более 2,0 %	0,2
Однородность дозированных единиц - однородность содержания рамиприла	Значение показателя приемлемости (AV) составляет не более 15,0	2,7
Однородность дозированных единиц - однородность содержания гидрохлортиазид	Значение показателя приемлемости (AV) составляет не более 15,0	2,8
Количественное содержание рамиприла	95,0 % - 105,0 % от заявленного количества	101,6
Количественное содержание гидрохлортиазид	95,0 % - 105,0 % от заявленного количества	102,1
Растворение рамиприла	Не менее 75 % (Q) от заявленного количества в течение 30 минут	94 -97
Растворение гидрохлортиазид	Не менее 65 % (Q) от заявленного количества в течение 30 минут	100 -103
Микробиологическая чистота - Общее количество аэробных бактерий	не более 1000 в 1г	< 10 *1
Микробиологическая чистота - Общее количество грибов и дрожжей	не более 100 в 1г	< 10 *1
Микробиологическая чистота - Escherichia coli	отсутствует в 1 г	Соответствует *1

*1 тест проводиться в соответствии с программой (описанной в АНД)

Настоящим подтверждаю, что вышеприведенная информация является достоверной и точной. Данная серия продукции была произведена (включая упаковку/маркировку) и прошла контроль качества на вышеуказанном участке в полном соответствии с требованиями GMP, установленными местным регуляторным органом, а также

Данный сертификат качества имеет электронную подпись.
Сертификат создан автоматически валидированной компьютерной программой SAP.



KRKA, d.d., Novo mesto

Дата : 27.05.2021

Страница: 3/3

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА

Код №: 7E0385	
Амприл® HD, таблетки по 5 мг/25 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка містить 5 мг раміприлу та 25 мг гідрохлортіазиду лікарська форма: таблетки розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у картонній коробці	
Серия: NK5079	Размер серии: 2.842 ШТ
Дата виробництва: 01.2021	Дата окончания срока годности: 01.2023
Регистрационное удостоверение №: UA - UA/4903/02/01	
Название и адрес производителя ответственного за выпуск серии: КРКА д.д., Ново место Шмарьешка цеста 6 Ново место, 8501, Словения	Лицензия на производство №: 800-13/2018-6

в соответствии со спецификацией регистрационной документации, утвержденной в Украине для исследуемого лекарственного средства. Протоколы производства, упаковки и контроля качества серии проверены и соответствуют требованиям GMP.

Серия выпущена в соответствии с действующей версией АНД **UA/4903/02/01**.

Дата выпуска на рынок:
12.02.2021

Ответственное лицо за выпуск ЛС на рынок
Марица Брцар

УПРАВЛЕНИЕ КАЧЕСТВОМ
КРКА, д.д., Ново место
Шмарьешка цеста 6, 8501
Словения



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

14.06.2021

№ 31246/21/10

АМПРИЛ® HD

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки по 5 мг/25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/4903/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **NK5079**

Кількість ввезеного лікарського засобу 120

Виробник

КРКА, д.д., Ново место, Словенія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від **07.06.2021 № 1901/3.**

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)