



Сертифікат якості № 040000093080

Золмігрен® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 2 таблетки у блистері, по 1 блистеру у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ: ЗОЛМІТРИПТАНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ 2,5 МГ

Номер серії:	120521	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	31.681 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/4796/01/01
Дата виробництва:	05.2021	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/4796/01/01, зміни від 30.09.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, блідого коричнево-жовтого кольору.	Відповідає
Ідентифікація золмітриптан	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування основного піку золмітриптану має співпадати з часом утримування основного піку золмітриптану на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
Середня маса	Від 97 мг до 107 мг	100 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
домішки з відносним часом утримування близько 1,15	Не більше 0,3 %	0,0 % (< МКВ)
будь-якої одиничної домішки	Не більше 0,2 %	0,0 % (< МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (менше 1.0%)
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	89 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	
Кількісне визначення золмітриптан	Від 2,25 мг до 2,75 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	2,37 мг/таб





Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 05.2024

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

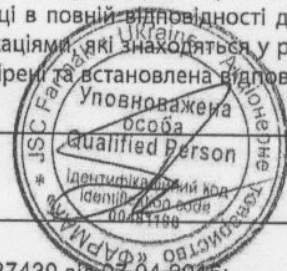
*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП **Кравченко С.М.** 17.06.2021



Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;
Сертифікат GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вх акт № 1486 ош 31-08-2021





Сертифікат якості № 040000093080

Золмігрен® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 2 таблетки у блистері, по 1 блистеру у пачці

1ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ: ЗОЛМІТРИПТАНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ 2,5 МГ

Номер серії:	120521	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	31.681 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/4796/01/01
Дата виробництва:	05.2021	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/4796/01/01, зміни від 30.09.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, блідого коричнево-жовтого кольору.	Відповідає
Ідентифікація золмітриптан	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування основного піку золмітриптану має співпадати з часом утримування основного піку золмітриптану на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
Середня маса	Від 97 мг до 107 мг	100 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
домішки з відносним часом утримування близько 1,15	Не більше 0,3 %	0,0 % (< МКВ)
будь-якої одиничної домішки	Не більше 0,2 %	0,0 % (< МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (менше 1.0%)
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	89 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	
Кількісне визначення золмітриптан	Від 2,25 мг до 2,75 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	2,37 мг/таб





Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 05.2024

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

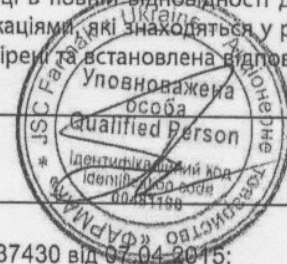
*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП **Кравченко С.М.** 17.06.2021



Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;
Сертифікат GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вх акт № 1486 ош 31-08-2021





Сертифікат якості № 040000089327

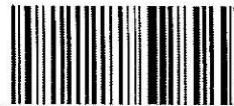
Золмігрел® , таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 2 таблетки у блістері, по 1 блістеру у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ: ЗОЛМІТРИПТАНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ 2,5 МГ

Номер серії:	151120	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	42.233 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/4796/01/01
Дата виробництва:	11.2020	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/4796/01/01 від 12.05.2016 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, білого коричнево-жовтого кольору.	Відповідає
Ідентифікація		
золмітриптан	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування основного піку золмітриптану має співпадати з часом утримування основного піку золмітриптану на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
Середня маса	Від 97 мг до 107 мг	102 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
домішки з відносним часом утримування близько 1,15	Не більше 0,3 %	0 % *****
будь-якої одиначної домішки	Не більше 0,2 %	0 % *****
сума домішок	Не більше 1,0 %	0 % *****
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	103 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 ***
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 ****
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
золмітриптан	Від 2,25 мг до 2,75 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	2,41 мг/таб

Вх. акт, № 0758 від 18.01.2021



Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 11.2023

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

- ***Менше 100
- ****Менше 10
- *****<МВ
- ***** менше 1,0%

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП Кравченко С.М.

22.12.2020



Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; Сертифікат GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

