

Сертификат качества серии № 629 от 20.02.2025

### Галоперидол, таблетки 1,5 мг

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛП-№(002523)-(РГ-RU)

Номер серии 010125  
Дата начала производства 27.01.2025  
Количество 137 760 упаковок  
Анализ выполнен по нормативному документу ЛП-№(002523)-(РГ-RU)-130623

Наименование показателя	Метод контроля Нормативное значение	Результат контроля
Описание	<u>Визуальный</u> Таблетки белого или белого со слегка желтоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрической формы с риской и фаской.	Таблетки белого цвета, плоскоцилиндрической формы с риской и фаской.
Подлинность	<u>ВЭЖХ</u> Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора СО галоперидола (раздел «Количественное определение»). <u>УФ-спектрофотометрия</u> УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и раствора СО галоперидола, в области от 230 до 350 нм должны иметь максимум при одних и тех же длинах волн ( $\pm 2$ нм) (раздел «Растворение»).	Соответствует  Соответствует
Растворение	<u>ГФ РФ, УФ-спектрофотометрия</u> В раствор через 45 мин должно перейти не менее 70 % (Q) $C_{21}H_{23}ClFNO_2$ (галоперидола) от заявленного содержания.	104 %
Родственные примеси	<u>ВЭЖХ</u> Любая единичная примесь – не более 0,5 %. Сумма примесей – не более 1,0 %.	0,14 % 0,14 %
Однородность дозирования	<u>ГФ РФ, способ 1, ВЭЖХ</u> $AV \leq 15,0\%$ .	14,3 %
Количественное определение	<u>ВЭЖХ</u> От 1,35 до 1,65 мг $C_{21}H_{23}ClFNO_2$ (галоперидола) в таблетке.	1,49 мг
Микробиологическая чистота Общее число аэробных микроорганизмов в 1г Общее число дрожжевых и плесневых грибов в 1г Escherichia coli	<u>ГФ РФ, Категория 3А</u> Не более $1 \cdot 10^3$ КОЕ; Не более $1 \cdot 10^2$ КОЕ; отсутствие	Менее $1 \cdot 10^1$ КОЕ Менее $1 \cdot 10^1$ КОЕ отсутствует
Упаковка	По 10, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 10, 20, 30, 40, 50 или 100 таблеток в банки из полиэтилентерефталата для лекарственных средств или полипропиленовые для лекарственных средств, закупоренные крышками из полиэтилена высокого давления с контролем первого вскрытия или крышками полипропиленовыми с системой «нажать-вернуть», или крышками из полиэтилена низкого давления с контролем первого вскрытия. Свободное пространство в банке заполняют ватой медицинской гигроскопической. На банку наклеивают этикетку самоклеящуюся. Одну банку или 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8 или 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).	По 50 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 1 контурная ячейковая упаковка вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещена в картонную упаковку (пачку).

<p>Маркировка</p>	<p>На контурной ячеистой упаковке (блистере) указывают торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственную форму, дозировку, наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, номер серии (включающий месяц и год производства), дату истечения срока годности (месяц и год).                  На этикетке банки указывают торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственную форму, дозировку, количество таблеток в банке, способ применения: «Для приема внутрь», наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, логотип производителя, фарм-код, номер серии (включающий месяц и год производства), дату истечения срока годности (годен до: месяц и год), «Антипсихотическое средство (нейролептик)».                  На картонной упаковке (пачке) указывают торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), наименование держателя регистрационного удостоверения (совпадает с наименованием производителя), адрес производителя лекарственного препарата (совпадает с адресом держателя регистрационного удостоверения) (страна, область, город) (для площадки ООО «Озон»), наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, городской округ), адрес держателя регистрационного удостоверения (страна) (для площадки ООО «Озон Фарм»), электронный адрес и сайт производителя, лекарственную форму, дозировку, количество таблеток в упаковке, информацию о составе лекарственного препарата (наименование действующего вещества и его количество, перечень вспомогательных веществ), номер серии (включающий месяц и год производства), дату истечения срока годности (годен до: месяц и год), условия хранения, способ применения: «Для приема внутрь», условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, логотип производителя, фарм-код, штриховой код, двумерный штриховой код с частичной расшифровкой информации, содержащейся в двумерном штриховом коде или без него, - «Смотри инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)», «Не применять по истечении срока годности», «Хранить в недоступном для детей месте», «Антипсихотическое средство (нейролептик)».                  Дополнительно на картонной упаковке (пачке) дублируется торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.</p>	<p>На контурной ячеистой упаковке (блистере) указано: торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственная форма, дозировка, наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, номер серии (включающий месяц и год производства), дата истечения срока годности (месяц и год).                  На картонной упаковке (пачке) указано: торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, городской округ), адрес держателя регистрационного удостоверения (страна), электронный адрес и сайт производителя, лекарственная форма, дозировка, количество таблеток в упаковке, информация о составе лекарственного препарата (наименование действующего вещества и его количество, перечень вспомогательных веществ), номер серии (включающий месяц и год производства), дата истечения срока годности (годен до: месяц и год), условия хранения, способ применения: «Для приема внутрь», условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, логотип производителя, фарм-код, штриховой код, двумерный штриховой код с частичной расшифровкой информации, содержащейся в двумерном штриховом коде, «Смотри инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)», «Не применять по истечении срока годности», «Хранить в недоступном для детей месте», «Антипсихотическое средство (нейролептик)».                  Дополнительно на картонной упаковке (пачке) продублированы торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.</p>
<p>Срок годности</p>	<p>3 года</p>	<p>Годен до: 12/2027</p>
<p>Хранение</p>	<p>В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.</p>	

Заключение: соответствует/ не соответствует требованиям ЛП-№(002523)-(РГ-РУ)-130623 (необходимое подчеркнуть)

Начальник ОКК:  /Кузина О.Н.





Лицензия № 00176-ЛС  
GMP/EAЕU/RU/01032-2023

**Разрешение**  
на выпуск серии лекарственного препарата в реализацию

ЗФ.447(04)

№ 629 от 20 февраля 2025 г.

Наименование препарата	Галоперидол
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Галоперидол
Лекарственная форма	Таблетки
Дозировка	1,5 мг
Форма выпуска	таблетки, 1,5мг (контурная ячейковая упаковка) 50 x 1 (пачка картонная)
Номер серии	010125
Количество	137 760 упаковок
Дата начала производства	27.01.2025
Срок годности / Годен до	3 года/ 12/2027
Нормативная документация	ЛП-(002523)-(РГ-RU)-130623
Сертификат качества серии	629 от 20.02.2025
Наименование производителя	ООО «Озон Фарм»
Адрес производителя (все стадии производства, включая выпускающий контроль качества)	Самарская обл., г. о. Тольятти, тер. ОЭЗ ППТ, магистраль 3-я зд. 11, стр.1
Регистрационное удостоверение	ЛП-(002523)-(РГ-RU)
Дата государственной регистрации	13.06.2023 г.
Наименование держателя регистрационного удостоверения	ООО «Озон»
Разрешение действительно до	12/2027
Комментарии	-----

Приведенная выше информация является достоверной и точной. Серия лекарственного препарата произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на производственной площадке в полном соответствии с требованиями лицензии, Правил надлежащей производственной практики, регистрационного досье. Записи по производству, упаковке и контролю качества проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики.

ПРОДУКЦИЯ РАЗРЕШЕНА К РЕАЛИЗАЦИИ:

Да

Нет

Уполномоченное лицо:

подпись

/ Важенин Владимир Александрович / 20.02.2025 г.

ФИО

Дата





«Сведения, внесенные в автоматизированную информационную систему Росздравнадзора перед вводом в гражданский оборот серий, партий лекарственных средств/ Информация о выданных Росздравнадзором разрешениях на ввод в гражданский оборот в Российской Федерации серии или партии иммунобиологического лекарственного препарата, по состоянию на 12.04.2025 12:37»

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выпускающая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП	Письма об изъятии ЛС (номер, дата)
27.02.2025	Галоперидол; таблетки 5 мг 50 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пакеты картонные/ –	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Производитель (готовой ЛФ)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка))	ЛП-№(002523)-(ПГ-RU)-130623	ООО "Озон Фарм"	010125	-	
21.02.2025	Галоперидол; таблетки 1,5 мг 50 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пакеты картонные/ –	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Производитель (готовой ЛФ)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия (Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка))	ЛП-№(002523)-(ПГ-RU)-130623	ООО "Озон Фарм"	010125	-	
17.02.2025	Галоперидол; раствор для внутривенного и внутримышечного введения 5 мг/мл 1 шт. (1 мл), ампулы (10), пакеты картонные/ –	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия (Производитель (готовой ЛФ)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия (Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)); Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия (Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка))	ЛП-№(002359)-(ПГ-RU)-170523	ООО "Озон"	010125	-	