



Лицензия № 00072
№ GMP/EAEU/RU/00098-2021

Разрешение
на выпуск серии лекарственного препарата в реализацию
(ввод в гражданский оборот)

ЗФ.447(03)

№ 7683 от 03 августа 2022 г.

Наименование препарата	Варфарин
Международное непатентованное, или группированное, или химическое наименование	Варфарин
Лекарственная форма	Таблетки
Дозировка	2,5 мг
Форма выпуска	таблетки, 2,5 мг (контурная ячейковая упаковка) 50 x 1 (пачка картонная)
Номер серии	090722
Количество	16800 упаковок
Дата начала производства	12.07.2022
Срок годности / Годен до	3 года/ 06/2025
Нормативная документация	ЛСР-008342/10-190620, Изм. №1
Сертификат качества	7683 от 03.08.2022
Наименование производителя	ООО «Озон»
Адрес производителя (все стадии производства, включая выпускающий контроль качества)	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д.6.
Регистрационное удостоверение	ЛСР-008342/10
Дата государственной регистрации	18.08.2010 г.
Наименование держателя регистрационного удостоверения	ООО «Озон»
Разрешение действительно до	06/2025
Комментарии	-----

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

К ВВОДУ В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ РАЗРЕШЕНО

☒ Да

☐ Нет

Уполномоченное лицо:

/Пьянзина Евгения Анатольевна/ 03.08.2022 г.

подпись

ФИО

Дата



Сертификат качества серии №7683 от 03.08.2022

Варфарин, таблетки 2,5 мг

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛСР-008342

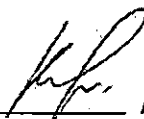
Номер серии 090722
 Дата начала производства 12.07.2022
 Количество 16800 упаковок
 Анализ выполнен по нормативному документу ЛСР-008342/10-190620, Изм. №1

Наименование показателя	Метод контроля Нормативное значение	Результат контроля
Описание	<u>Визуальный</u> Круглые таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с крестообразной риской и фаской	Круглые таблетки белого цвета, плоскоцилиндрической формы, с крестообразной риской и фаской
Подлинность	<u>УФ-спектрофотометрия</u> Ультрафиолетовые спектры испытуемого раствора и раствора СО варфарина натрия в области от 220 до 400 нм должны иметь максимум и минимум поглощения при тех же длинах волн (± 2 нм). <u>ТСХ</u> Пятно на хроматограмме испытуемого раствора 2 по положению, поглощению в УФ-свете и величине должно соответствовать пятну на хроматограмме раствора СОВС 1 варфарина натрия.	Соответствует Соответствует
Растворение	<u>ГФ РФ, УФ-спектрофотометрия</u> Не менее 80 % (Q) $C_{15}H_{13}NaO_4$ (варфарина натрия) через 30 мин.	103 %
Родственные примеси	<u>ТСХ</u> 4-гидроксикумарин – не более 0,1 %. (Е)-4-фенил-3-бутен-2-он – не более 0,1 %. Единичная неидентифицированная примесь – не более 0,5 %. Сумма неидентифицированных примесей – не более 1,0 %.	Не обнаружено < 0,1 % Не обнаружено Не обнаружено
Однородность дозирования	<u>ГФ РФ, способ 1, УФ-спектрофотометрия</u> $AV \leq 15,0\%$.	2,4 %
Количественное определение	<u>УФ-спектрофотометрия</u> От 2,25 до 2,75 мг $C_{15}H_{13}NaO_4$ (варфарина натрия) в таблетке.	2,44 мг
Микробиологическая чистота Общее число аэробных микроорганизмов в 1 г; Общее число дрожжевых и плесневых грибов в 1 г; Escherichia coli в 1 г.	<u>Категория 3 А.</u> не более $1 \cdot 10^3$ КОЕ / г/мл; не более $1 \cdot 10^2$ КОЕ / г/мл; отсутствие в 1 г/мл	менее $1 \cdot 10^3$ КОЕ менее $1 \cdot 10^4$ КОЕ отсутствует
Упаковка	По 10, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, либо пленки поливинилхлоридной/поливинилиденхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. Или по 10, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из материала комбинированного на основе фольги (трехслойный материал, включающий алюминиевую фольгу, пленку из ориентированного полиамида, поливинилхлоридную пленку), и фольги алюминиевой печатной лакированной. 1, 2, 3, 4, 5 или 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку (пачку).	По 50 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной фольги алюминиевой печати лакированной. 1 контурная ячейковая упаковка вместе с инструкцией по применению помещена в картонную упаковку (пачку).
Маркировка	На контурной ячейковой упаковке (блистере) указывают торговое наименование	На контурной ячейковой 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 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), 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 и/или логотип заказчика, фарм-код, штриховой код, двумерный штриховой код с полной или частичной расшифровкой информации, содержащейся в двумерном штриховом коде или без него, «Смотри инструкцию по применению (листок-вкладыш)», «Не применять по истечении срока годности», «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) дублируется торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.	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 (совпадает с наименованием производителя), адрес производителя лекарственного препарата (совпадает с адресом держателя регистрационного удостоверения) (страна, область, город), 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 применению (листок-вкладыш)», «Не применять по истечении срока годности», «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) продублированы торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.
Срок годности	3 года	Годен до: 06/2025
Хранение	В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.	

Заключение: соответствует/ не соответствует требованиям ЛСР-008342/10-190620, Изм.№1
(необходимое подчеркнуть)

Начальник ОКК



/ Кирилина Л.Ф.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ

«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации
лекарственных средств по состоянию на 07.07.2023 18:09»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о студиях производства	Нормативная документация	Организация, выпускающая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП
03.08.2022	Вирфарин; таблетки 2,5 мг 50 шт., упаковки ячейковые контуры (1), пачки картонные/ ~	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия	ЛСР-008342/10-190620; Изм. №1 к ЛСР-008342/10-190620	ООО Озон	090722	-