



Лицензия № 00072-ЛС
№ GMP/EABU/RU/00098-2021

Разрешение

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

ЗФ.447(03)

№ 11573 от 24.11.2023 г.

Наименование препарата	Бисопролол
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Бисопролол
Лекарственная форма	Таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	5 мг
Форма выпуска	Таблетки, покрытые пленочной о оболочкой, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 30 x 1 (пачка картонная)
Номер серии	401123
Количество	227712 упаковок
Дата начала производства	05.11.2023
Срок годности / Годен до	3 года/ 10/2026
Нормативная документация	ЛП-002065-301220, Изм. №1, №2
Сертификат качества	11573 от 24.11.2023
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	ЛП-002065
Дата государственной регистрации	30.04.2013
Наименование держателя регистрационного удостоверения	ООО «Атолл»
Разрешение действительно до	10/2026
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.

К ВВОДУ В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ РАЗРЕШЕНО:

☒ Да

☐ Нет

Уполномоченное лицо:

 Ильичева Елена Владимировна, 24.11.2023 г.
подпись ФИО Дата



Сертификат качества серии № 11573 от 24.11.2023--

Бисопролол, таблетки покрытые пленочной оболочкой 5 мг

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛП-002065

Номер серии 401123
 Дата начала производства 05.11.2023
 Количество 227712 упаковок
 Анализ выполнен по нормативному документу ЛП-002065-301220, Изм.№1, 2

Наименование показателя	Метод контроля Нормативное значение	Результат контроля
Описание	<u>Визуальный</u> Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета. На поперечном разрезе видны два слоя – ядро белого или почти белого цвета и пленочная оболочка.	Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета. На поперечном разрезе видны два слоя – ядро белого цвета и пленочная оболочка.
Подлинность	<u>ВЭЖХ</u> Времена удерживания пиков бисопролола и фумаровой кислоты на хроматограмме испытуемого раствора должны соответствовать временам удерживания пиков бисопролола и фумаровой кислоты на хроматограмме раствора СО бисопролола фумарата (раздел «Количественное определение»).	Соответствует
Растворение	<u>ГФ РФ, ВЭЖХ</u> Не менее 75% (Q) $(C_{18}H_{31}NO_4)_2 \times C_4H_4O_4$ (бисопролола фумарата) через 45 мин.	97 %
Родственные примеси	<u>ВЭЖХ</u> Примесь К – не более 0,5 %. Примесь G – не более 0,5 %. Примесь L – не более 0,5 %. Примесь A – не более 0,3 %. Примесь E – не более 0,2 %. Единичная неидентифицированная примесь – не более 0,2 %. Сумма примесей – не более 2,0 %.	0,04 % Не обнаружено 0,08 % 0,04 % Не обнаружено Не обнаружено
Однородность дозирования	<u>ГФ РФ, ВЭЖХ (способ 1)</u> $AV \leq 15,0\%$	0,16 %
Количественное определение	<u>ВЭЖХ</u> От 4,50 до 5,50 мг $(C_{18}H_{31}NO_4)_2 \times C_4H_4O_4$ (бисопролола фумарата) в таблетке.	4,98 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>ГФ РФ, 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 $1 \cdot 10^4$ КОЕ Менее $1 \cdot 10^3$ КОЕ отсутствует
Упаковка	По 10, 25, 30, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной либо пленки поливинилхлоридной/поливинилиденхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. Или по 10, 25, 30, 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, 6, 7, 8, 9 или 10 контурных ячейковых	По 30 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).

	упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).	
Маркировка	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 и наименование производителя лекарственного препарата, адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, город), адрес держателя регистрационного удостоверения (страна) (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». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) дублируется торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.	На контурной ячейковой 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, город), 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». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) продублированы торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.
Срок годности	3 года	Годен до: 10/2026
Хранение	В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С	

Заключение: соответствует/ не соответствует требованиям ЛП-002065-301220, Изм. №1, 2 (необходимое подчеркнуть)

Начальник ОКК:  / Кирилина Л.Ф.



«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации лекарственных средств по состоянию на 01.04.2024 09:33»

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРАВООХРАНЕНИЯ

Дата введения в АНС Российской Федерации	Торговое наименование	Противопоказаний (ввиду селекций контроля)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выступающая в гражданский оборот	Номер серии, партия	Номер, дата разрешения из ИОП
11.01.2024	Вископролон-ВЕРТЕКС, таблетки, пояртыте пленочной оболочкой 10 мг 15 мг., упаковки инъекционные контрольные (2), пакеты картонные/ -	Активное вещество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС")	Россия	Активное вещество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия (Промежуточные (готовый джр): Активное вещество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия (Упаковки/фасовки (в продажу упаковки): Активное вещество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС"), Россия (Упаковки/фасовки (торговые/преторные упаковки))	ЛП-№(001)6300-1(Г-РУ)-090123	АО "ВЕРТЕКС"	БИС0401123	-
24.11.2023	Виспролонг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 5 мг 30 мг., упаковки инъекционные контрольные (1), пакеты картонные/ -	Общество с ограниченной ответственностью "Охм" (ООО "Охм")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Охм" (ООО "Охм"), Россия	ЛП-002065-201220: Изд. №1 к ЛП-002065-201220: Изд. №2 к ЛП-002065-201220	ООО Охм	401123	-
22.11.2023	ВИСОПРОЛОЛ-ПРНАФ, таблетки, пояртыте пленочной оболочкой 2,5 мг 10 мг., упаковки инъекционные контрольные (3), пакеты картонные/ -	Общество с ограниченной ответственностью "ПРНАФФАРМ" (ООО "ПРНАФФАРМ")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "ПРНАФФАРМ" (ООО "ПРНАФФАРМ"), Россия (Промежуточные (готовый джр): Общество с ограниченной ответственностью "ПРНАФФАРМ" (ООО "ПРНАФФАРМ"), Россия (Упаковки/фасовки (в продажу упаковки): Общество с ограниченной ответственностью "ПРНАФФАРМ" (ООО "ПРНАФФАРМ"), Россия (Упаковки/фасовки (торговые/преторные упаковки))	ЛП-№(001)2580-1(Г-РУ)-270922	ООО "ПРНАФФАРМ"	401123	-