

Сертификат качества серии № 212 от 16.03.2023

Варфарин, таблетки 2,5 мг

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛСР-008342/10

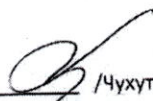
Номер серии 010223
Дата начала производства 22.02.2023
Количество 68640 упаковок
Анализ выполнен по нормативному документу ЛСР-008342/10-190620, Изм.№1, №2

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) $C_{19}H_{15}NaO_4$ (варфарина натрия) через 30 мин.	101 %
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 Не обнаружено Менее 0,5 % Менее 1,0 %
Однородность дозирования	<u>ГФ РФ, способ 1, УФ-спектрофотометрия</u> $AV \leq 15,0\%$.	9,4 %
Количественное определение	<u>УФ-спектрофотометрия</u> От 2,25 до 2,75 мг $C_{19}H_{15}NaO_4$ (варфарина натрия) в таблетке.	2,67 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 $1 \cdot 10^1$ КОЕ менее $1 \cdot 10^1$ 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 медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).	По 50 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещены в картонную упаковку (пачку).
Маркировка	На контурной ячейковой упаковке (блистере)	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) (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.	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». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) продублированы торговое наименование и дозировка с использованием шрифта Брайля.
Срок годности	3 года	Годен до: 01/2026
Хранение	В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.	

Заключение: соответствует/ не соответствует требованиям ЛСР-008342/10-190620, Изм.№1, №2
(необходимое подчеркнуть)

Начальник ОКК



/Чухутина О.А



	Лицензия № 00176-ЛС GMP/EAEU/RU/00154-2021
	Разрешение на выпуск серии лекарственного препарата в реализацию (ввод в гражданский оборот) ЗФ.447(03)

№ 212 от 16 марта 2023 г.

Наименование препарата	Варфарин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Варфарин
Лекарственная форма	Таблетки
Дозировка	2,5 мг
Форма выпуска	таблетки, 2,5 мг (контурная ячейковая упаковка) 50 x 2 (пачка картонная)
Номер серии	010223
Количество	68640 упаковок
Дата начала производства	22.02.2023
Срок годности / Годен до	3 года/ 01/2026
Нормативная документация	ЛСР-008342/10-190620, Изм. №1, №2
Сертификат качества	212 от 16.03.2023
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	ЛСР-008342/10
Дата государственной регистрации	18.08.2010 г.
Наименование держателя регистрационного удостоверения	ООО «Озон»
Разрешение действительно до	01/2026
Комментарии	-----

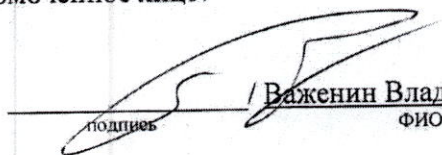
Приведенная выше информация является достоверной и точной. Серия лекарственного препарата произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на производственной площадке в полном соответствии с требованиями лицензии, Правил надлежащей производственной практики, регистрационного досье. Записи 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:


 подпись

/ **Важенин Владимир Александрович** / 16.03.2023 г.

ФИО

Дата





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРОВОХРАНЕНИЯ

«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации
лекарственных средств по состоянию на 02.09.2023 09:35»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выступившая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП
16.03.2023	Варфарин: таблетки 2,5 мг 50 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные/ ~	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон Фарм" (ООО "Озон Фарм"), Россия	ЛСР-008342/10-190620; Изм. №1 к ЛСР-008342/10-190620; Изм. №2 к ЛСР-008342/10-190620	ООО "Озон Фарм"	010223	-