



ОАО «Фармстандарт - Лексредства»

305022, Россия, Курск, ул.2-я Агрегатная, д.1а/18

Директор по качеству: тел/факс (4712) 36-08-06, e-mail<nvkorneeva@pharmstd.ru>

Начальник ОКК: тел/факс (4712) 36-08-90

Паспорт № 040000307530

Наименование препарата по НД Арбидол® Максимум капсулы, 200 мг
 Номер серии 2140222 Количество продукции в серии (т.упак) 43,425
 Дата производства 26.02.2022 Годен до 03 24
 Анализы/испытания проведены в соответствии с НД НД ЛП-002690-141117, изм.№1, изм.№2, изм.№3, изм.№4, изм.№5, изм.№6, изм.№7

Дата анализа	Наименование показателей	Требования НД	Результаты анализов/испытаний
11.03.2022	Описание	Визуальный Капсулы твердые желатиновые № 0 белого цвета. Содержимое капсулы – смесь, содержащая гранулы и порошок от белого или белого с зеленовато-желтым или кремовым оттенком цвета до светло-желтого или светло-желтого с зеленоватым оттенком цвета. По внешнему виду должны соответствовать требованиям ГФ XIII, ОФС.1.4.1.0005.15. «Капсулы».	Соответствует Капсулы твердые желатиновые № 0 белого цвета. Содержимое капсулы – смесь, содержащая гранулы и порошок белого с кремовым оттенком цвета.
13.03.2022	Подлинность	ВЭЖХ или УЭЖХ Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора, приготовленного для количественного определения, должно соответствовать времени удерживания пика умифеновира на хроматограмме стандартного раствора.	Соответствует Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора, приготовленного для количественного определения, соответствует времени удерживания пика умифеновира на хроматограмме стандартного раствора.
11.03.2022	Однородность массы	ГФ XIII От 252,0 мг до 308,0 мг	282,2 мг
11.03.2022	Допустимое отклонение от средней массы содержимого капсул	± 10 % ± 10 %	-4,3 % 4,9 %
11.03.2022	Аэросил, титана диоксид	ГФ XIII Не более 3,0 %	2,1 %
11.03.2022	Растворение	ГФ РФ, УФ-спектрофотометрия В раствор через 45 мин должно перейти не менее 75 % (Q) умифеновира гидрохлорида от заявленного содержания в капсуле	90,5 %
13.03.2022	Родственные примеси	ВЭЖХ или УЭЖХ Примесь А – не более 0,5 % ВЭЖХ или УЭЖХ Примесь В – не более 0,5 % ВЭЖХ или УЭЖХ любая единичная неидентифицированная примесь – не более 0,5 % ВЭЖХ или УЭЖХ Сумма примесей – не более 1,5 %	< 0,10 % < 0,10 % < 0,10 % < 0,10 %
13.03.2022	Однородность дозирования	ГФ XIII, расчетно-весовой, способ 2 AV ≤ 15,0 %	9,4 %
13.03.2022	Количественное определение	ВЭЖХ или УЭЖХ Содержание умифеновира гидрохлорида должно быть не менее 190,0 мг и не более 210,0 мг, считая на среднюю массу содержимого капсулы	201,5 мг

Паспорт № 040000307530

Арбидол® Максимум капсулы, 200 мг

Серия: 2140222

12.03.2022	Микробиологическая чистота	ГФ XIII, Категория 3А Общее число аэробных микроорганизмов – не более 10 ⁴ КОЕ в 1 г ГФ XIII, Категория 3А Общее число дрожжевых и плесневых грибов – не более 10 ² КОЕ в 1 г ГФ XIII, Категория 3А Отсутствие Escherichia coli в 1 г	Менее 10 КОЕ/г Менее 10 КОЕ/г Отсутствует
11.03.2022	Упаковка	В соответствии с НД ЛП-002690-141117 По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 1 контурную упаковку с инструкцией по применению помещают в пачку из картона с использованием металлизированной пленки.	Соответствует По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 1 контурную упаковку с инструкцией по применению помещают в пачку из картона с использованием металлизированной пленки. 120 пачек в одном коробе.
11.03.2022	Маркировка	В соответствии с НД ЛП-002690-141117, изм.№2, изм.№3, изм.№4 1) Первичная упаковка лекарственного препарата. На контурной ячейковой упаковке указывают товарный знак АО "Отисифарм", торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой *, наименование предприятия-производителя, лекарственную форму, дозировку, количество капсул в упаковке, номер серии, срок годности. 2) Вторичная упаковка. На пачке указывают товарный знак АО "Отисифарм", сайт АО "Отисифарм", «Произведено по заказу АО "Отисифарм"», «Производитель:», наименование предприятия-производителя, его адрес, тел./факс, сайт, торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой *, международное непатентованное наименование, лекарственную форму, дозировку, количество капсул в одной упаковке, «Для приема внутрь», «Хранить в недоступном для детей месте», «Препарат хранить в оригинальной упаковке», «Лечение и профилактика у взрослых и детей с 12 лет: грипп А и В, другие ОРВИ», «Внутри в разовой дозе – 200 мг (1 капсула)», способ применения и дозы в виде информации: Грипп и ОРВИ Лечение Профилактика 4 раза в сутки 5 суток при контакте с больным: 1 раз в день 10-14 дней в сезон эпидемии: 2 раза в неделю 3 недели «Способ применения и дозы препарата по другим показаниям указаны в инструкции по применению», фармакотерапевтическую группу, «ЛЕЧЕНИЕ И ПРОФИЛАКТИКА ГРИППА И ОРВИ», «ДЛЯ ВЗРОСЛЫХ И ДЕТЕЙ С 12 ЛЕТ», «www.arbidol.ru», условия отпуска, условия хранения, регистрационный номер, номер серии, срок годности, штрих-код, фармакод. Дополнительно на пачку могут наноситься	Соответствует 1) Первичная упаковка лекарственного препарата. На контурной ячейковой упаковке указаны товарный знак АО "Отисифарм", торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой *, наименование предприятия-производителя, лекарственная форма, дозировка, количество капсул в упаковке, номер серии, срок годности. 2) Вторичная упаковка. На пачке указаны товарный знак АО "Отисифарм", сайт АО "Отисифарм", «Произведено по заказу АО "Отисифарм"», «Производитель:», наименование предприятия-производителя, его адрес, тел./факс, сайт, торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой *, международное непатентованное наименование, лекарственная форма, дозировка, количество капсул в одной упаковке, «Для приема внутрь», «Хранить в недоступном для детей месте», «Препарат хранить в оригинальной упаковке», «Лечение и профилактика у взрослых и детей с 12 лет: грипп А и В, другие ОРВИ», «Внутри в разовой дозе – 200 мг (1 капсула)», способ применения и дозы в виде информации: Грипп и ОРВИ Лечение Профилактика 4 раза в сутки 5 суток при контакте с больным: 1 раз в день 10-14 дней в сезон эпидемии: 2 раза в неделю 3 недели «Способ применения и дозы препарата по другим показаниям указаны в инструкции по применению»,

Ф.0639/4

Стр. 3 из 3

Паспорт № 040000307530

Арбидол® Максимум капсулы, 200 мг

Серия: 2140222

		средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.	фармакотерапевтическая группа, «ЛЕЧЕНИЕ И ПРОФИЛАКТИКА ГРИППА И ОРВИ», «Для Взрослых и Детей с 12 ЛЕТ», «www.arbidol.ru», условия отпуска, условия хранения, регистрационный номер, номер серии, срок годности, штрих-код, фармакод. Дополнительно на пачку нанесены средства идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения.
11.03.2022	Хранение	При температуре не выше 25 °С	Соответствует
11.03.2022	Срок годности	2 года	Годен до 01.03.2024

Заключение ОКК: Лекарственный препарат Арбидол® Максимум капсулы, 200 мг серия 2140222 соответствует НД ЛП-002690-141117, изм.№1, изм.№2, изм.№3, изм.№4, изм.№5, изм.№6, изм.№7

Начальник отдела:

Подлинник электронного документа,
подписанного электронной подписью, хранится в
системе ЛИМС Фармстандарт

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 0273487D008EADAE8E433C262261D693DA

Кому выдан: Лысенко Екатерина Александровна

Действителен: с 24.08.2021 по 24.08.2022

Дата выдачи заключения о качестве 13.03.2022



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В ОБЛАСТИ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации лекарственных средств по состоянию на 27.03.2022 12:59»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выпустившая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП
13.03.2022	Арбидол® Максимум; капсулы 200 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные/ ~	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")	Россия	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия	ЛП-002690-141117; Изм. №1 к ЛП-002690-141117; Изм. №2 к ЛП-002690-141117; Изм. №3 к ЛП-002690-141117; Изм. №4 к ЛП-002690-141117; Изм. №5 к ЛП-002690-141117; Изм. №6 к ЛП-002690-141117; Изм. №7 к ЛП-002690-141117	ОАО "Фармстандарт-Лексредства"	2140222	-