

Сертификат качества серии № 11842 от 11.12.2023

Симвастатин, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 40 мг

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛП-002618

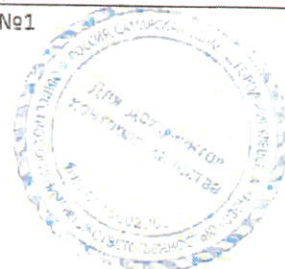
Номер серии 031123
 Дата начала производства 07.11.2023
 Количество 7544 упаковок
 Анализ выполнен по нормативному документу ЛП-002618-060820, Изм.№1

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 ядро белого или почти белого цвета.	Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой почти белого цвета. На поперечном разрезе видно ядро почти белого цвета.
Подлинность Симвастатин	<u>ВЭЖХ</u> Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора 1 СО симвастатина.	Соответствует
Бутилгидроксианизол	<u>ВЭЖХ</u> Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора СО бутилгидроксианизола.	Соответствует
Растворение	<u>ГФ РФ ВЭЖХ</u> Не менее 75 % (Q) $C_{25}H_{38}O_5$ (симвастатина) через 30 минут.	100 %
Родственные примеси	<u>ВЭЖХ</u> Ловастатин (примесь E) – не более 1,0 %. Тенивастатин (примесь A) – не более 1,0 %. Единичная неидентифицированная примесь – не более 0,3 %. Сумма неидентифицированных примесей – не более 1,5 %.	0,3 % 0,1 % 0,1 % 0,5 %
Остаточные органические растворители	<u>ГХ</u> Содержание C_3H_8O (2-пропанола) в каждой таблетке должно быть не более 1,96 мг.	0,009 мг
Однородность дозирования	<u>ГФ РФ, способ 1, ВЭЖХ</u> $AV \leq 15,0\%$.	8,0 %
Количественное определение Симвастатин	<u>ВЭЖХ</u> От 37,0 до 43,0 мг $C_{25}H_{38}O_5$ (симвастатина) в таблетке.	37,4 мг
Бутилгидроксианизол	<u>ВЭЖХ</u> От 0,068 до 0,092 мг бутилгидроксианизола в таблетке.	0,086 мг
Микробиологическая чистота Общее число аэробных микроорганизмов в 1 г; Общее число дрожжевых и плесневых грибов в 1 г; <i>Escherichia coli</i> 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 7, 10, 14, 20, 30, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной либо пленки поливинилхлоридной/поливинилиденхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 7, 10, 14, 20, 30, 50 таблеток в контурную ячейковую упаковку из материала	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).

	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 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) (для площадки ООО «Озон»), адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, городской округ) (для площадки ООО «Озон Фарм»), адрес держателя регистрационного удостоверения (страна), 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 полной или 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.
Хранение	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С	
Срок годности	3 года	Годен до: 10/2026

Заключение: соответствует / не соответствует требованиям ЛП-002618-060820, Изм.№1
 (необходимое подчеркнуть)

Начальник ОКК _____ /Кирилина Л.Ф.





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

Разрешение

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

ЗФ.447(03)

№ 11842 от 11.12.2023 г.

Наименование препарата	Симвастатин
Международное непатентованное, или группированное, или химическое наименование	Симвастатин
Лекарственная форма	Таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	40 мг
Форма выпуска	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 40 мг (контурная ячейковая упаковка) 30 x 1 (пачка картонная)
Номер серии	031123
Количество	7544 упаковок
Дата начала производства	07.11.2023
Срок годности / Годен до	3 года/ 10/2026
Нормативная документация	ЛП-002618-060820, изм. №1
Сертификат качества	11842 от 11.12.2023
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-002618
Дата государственной регистрации	11.09.2014 г.
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 :

подпись

Ильичева Елена Владимировна/

ФИО

Дата

г.





«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации лекарственных средств по состоянию на 26.01.2024 12:02»

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях пролонгации	Нормативная документация	Организация, выступающая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИП
11.12.2023	Смивастатин: таблетки, покрытые пленочной оболочкой 40 мг 30 шт., упаковки фасиковые контурные (1), пачки картонные/ -	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия	ЛП-002618-060820; Имя №1 к ЛП-002618-060820	ООО "Озон"	031123	-
06.12.2023	Смивастатин: таблетки, покрытые пленочной оболочкой 20 мг 30 шт., упаковки фасиковые контурные (1), пачки картонные/ -	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия	ЛП-002618-060820; Имя №1 к ЛП-002618-060820	ООО "Озон"	031123	-