



МАКИЗФАРМА

109029, г. Москва
Автомобильный проезд,
дом 6,
строение 4,
строение 6,
строение 8

Тел.: (495) 981-00-88

ПАСПОРТ № 517/25


КК-006/3Ф8

стр. 1 из 2

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА
Лицензия № Л012-00102-77/00010585

| | |
|-------------------------|--|
| НАИМЕНОВАНИЕ ПРЕПАРАТА: | Плагрил® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 75 мг |
| НОМЕР СЕРИИ: | PL1290525 |
| ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: | 18.05.2025 |
| ГОДЕН ДО: | 31.05.2027 |
| ОБЪЕМ СЕРИИ: | 9 495 упак. №30 |
| ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: | ООО «МАКИЗ-ФАРМА» |
| АНАЛИЗ ПО: | ЛП-006376-290720, изм. №1, 2, 3, 4 |
| ХРАНЕНИЕ: | При температуре не выше 25 °С. |

| № п/п | Наименование показателя | Требования НД | Результаты анализа |
|-------|----------------------------|---|---|
| 1. | ОПИСАНИЕ | Визуальный. Круглые двояковыпуклые таблетки с фаской, покрытые пленочной оболочкой розового цвета. | Круглые двояковыпуклые таблетки с фаской, покрытые пленочной оболочкой розового цвета. |
| 2. | ПОДЛИННОСТЬ | УФ-спектрофотометрия. УФ-спектры поглощения испытуемого и стандартного растворов в области от 250 до 300 нм должны иметь максимумы при одних и тех же длинах волн. ВЭЖХ. Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика клопидогрела на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»). | УФ-спектрофотометрия. УФ-спектры поглощения испытуемого и стандартного растворов в области от 250 до 300 нм имеют максимумы при одних и тех же длинах волн. ВЭЖХ. Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания пика клопидогрела на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»). |
| 3. | СРЕДНЯЯ МАССА | ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0009.15. От 248,56 до 263,94 мг (256,25 мг ± 3,0 %). | 261,74 мг (+2,1%) |
| 4. | РАСТВОРЕНИЕ | ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0014.15, УФ-спектрофотометрия. Не менее 80 % (Q) от заявленного количества клопидогрела через 30 минут. | (104%) 102% 104% 105% 102% 104% 105% |
| 5. | РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ | ВЭЖХ. Примесь А – не более 1,2 %; примесь С – не более 1,5 %; единичная неидентифицированная примесь – не более 0,2 %; сумма примесей – не более 2,5 %. | 0,07% 0,21% 0,03% 0,32% |
| 6. | ВОДА | ГФ РФ, ОФС.1.2.3.0002.15, метод К. Фишера. Не более 7,0 %. | 1,4% |
| 7. | МИКРОБИОЛОГИЧЕСКАЯ ЧИСТОТА | ГФ РФ, ОФС.1.2.4.0002.18, категория ЗА. Общее число аэробных микроорганизмов - не более 10 ³ КОЕ в 1 г (мл); Общее число дрожжевых и плесневых грибов: не более 10 ² КОЕ в 1 г (мл); Escherichia coli: отсутствие в 1 г (мл). | Менее 20 КОЕ в 1 г Менее 10 КОЕ в 1 г Не обнаружено |
| 8. | ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ | ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0008.18, способ 1. AV ≤ 15,0 % (n = 10), если условие не выполняется, то AV ≤ 15,0 % (n = 30), и для 30/30 таблеток количественное содержание клопидогрела должно находиться в интервале 0,75·M – 1,25·M. | AV ₁₀ = 5,3% |
| 9. | КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ | ВЭЖХ. От 71,25 до 78,75 мг клопидогрела (от 95,0 % до 105,0 % от заявленного количества) в одной таблетке. | 74,85 мг (99,8%) |
| 10. | УПАКОВКА | По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку (блистер) из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой или в контурную ячейковую упаковку (блистер) из пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой. По 3 или 6 контурных ячейковых упаковок (блистеров) или по 1 банке вместе с инструкцией по применению в пачку картонную. | По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку (блистер) из пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой. По 3 контурных ячейковых упаковок (блистеров) вместе с инструкцией по применению в пачку картонную. |
| 11. | МАРКИРОВКА | Первичная упаковка На контурной ячейковой упаковке (блистере) на русском языке указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное наименование и дозировку (на русском и английском языках), лекарственную форму, наименование товарный знак (латиницей) держателя регистрационного удостоверения, номер серии, дату истечения срока годности. | Первичная упаковка На контурной ячейковой упаковке (блистере) на русском языке указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное наименование и дозировка (на русском и английском языках), лекарственная форма, наименование товарный знак (латиницей) держателя регистрационного |

| | | | |
|---|---|--|--------------------|
|  МАКИЗФАРМА 109029, г. Москва Автомобильный проезд, дом 6, строение 4, строение 6, строение 8 Тел.: (495) 981-00-88 | ПАСПОРТ № 517/25 | | КК-006/ЗФ8 |
| | | | стр. 2 из 2 |
| ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА Лицензия № Л012-00102-77/00010585 | | | |
| НАИМЕНОВАНИЕ ПРЕПАРАТА: | Плагрил® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 75 мг | | |
| НОМЕР СЕРИИ: | PL1290525 | | |
| ДАТА ПРОИЗВОДСТВА: | 18.05.2025 | | |
| ГОДЕН ДО: | 31.05.2027 | | |
| ОБЪЕМ СЕРИИ: | 9 495 упак. №30 | | |
| ПРОИЗВОДИТЕЛЬ: | ООО «МАКИЗ-ФАРМА» | | |
| АНАЛИЗ ПО: | ЛП-006376-290720, изм. №1, 2, 3, 4 | | |
| ХРАНЕНИЕ: | При температуре не выше 25 °С. | | |

| № п/п | Наименование показателя | Требования НД | Результаты анализа |
|-------|-------------------------|--|--|
| | | <p>Вторичная упаковка <i>На картонной пачке на русском языке указывают:</i> торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное наименование, дозировку, фармакотерапевтическую группу, лекарственную форму и количество таблеток в упаковке, наименование и содержание действующего вещества в одной таблетке, условия хранения, предупредительные надписи «Содержит лактозы моногидрат», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед применением препарата ознакомьтесь с прилагаемой инструкцией», «Принимать по назначению врача», условия отпуска, способ применения, надпись «®» - зарегистрированный товарный знак, номер свидетельства о регистрации товарного знака, номер регистрационного удостоверения, наименование держателя регистрационного удостоверения, его страну и товарный знак (латиницей), наименование, страну и город фирмы-производителя, штрих-код, номер серии, дату истечения срока годности, штрих-код в формате DataMatrix, глобальный идентификационный номер торговой единицы и индивидуальный серийный номер торговой единицы.</p> <p><i>Дополнительно на вторичной упаковке (на пачке картонной) на английском языке указывают:</i> торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, дозировку, лекарственную форму и количество таблеток в упаковке, надпись «Antiaggregant».</p> | <p>удостоверения, номер серии, дата истечения срока годности. Вторичная упаковка <i>На картонной пачке на русском языке указано:</i> торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное наименование, дозировка, фармакотерапевтическая группа, лекарственная форма и количество таблеток в упаковке, наименование и содержание действующего вещества в одной таблетке, условия хранения, предупредительные надписи «Содержит лактозы моногидрат», «Хранить в недоступном для детей месте», «Перед применением препарата ознакомьтесь с прилагаемой инструкцией», «Принимать по назначению врача», условия отпуска, способ применения, надпись «®» - зарегистрированный товарный знак, номер свидетельства о регистрации товарного знака, номер регистрационного удостоверения, наименование держателя регистрационного удостоверения, его страну и товарный знак (латиницей), наименование, страну и город фирмы-производителя, штрих-код, номер серии, дата истечения срока годности, штрих-код в формате DataMatrix, глобальный идентификационный номер торговой единицы и индивидуальный серийный номер торговой единицы.</p> <p><i>Дополнительно на вторичной упаковке (на пачке картонной) на английском языке указано:</i> торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, дозировка, лекарственная форма и количество таблеток в упаковке, надпись «Antiaggregant».</p> |
| 12. | СРОК ГОДНОСТИ | 2 года | Соответствует |

Заключение:

Соответствует требованиям ЛП-006376-290720, изм. №1, 2, 3, 4

Начальник ОКК:



Волкова О.Б.

Дата выпуска ОКК: «03» июня 2025 г.