



ТАТХИМФАРМПРЕПАРАТЫ

АО "Татхимфармпрепараты"
г. Казань, Беломорская 260, 420091
Тел: +7 (843) 526 97 57 (отдел контроля качества)
Тел./факс: +7 (843) 526 97 58

Тел: +7 (843) 526 97 33 (экспедиция)
Тел: +7 (843) 571 85 58 (отдел продаж)
Факс: +7 (843) 571 85 38

Аттестат аккредитации МЗ РФ № РОСС.RU.0001.22ФЛ20 от 04.10.2010



ПАСПОРТ № 389

Наименование продукции по НД: ИНДАПАМИД РЕТАРД ТАБЛЕТКИ С ПРОЛОНГИРОВАННЫМ ВЫСВОБОЖДЕНИЕМ, ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ 1,5 МГ №30

Номер серии (партии): 50126 Годен до 12 28

Дата производства: 26.01.2026

Количество (объем, масса), ед. изм.: 14 770 упак

Количество выпущенное в ГО: 14 760 упак

Дата выпуска продукции: 25.02.2026 Дата выдачи паспорта: 25.02.2026

Испытания (анализы) проведены по: ЛП-№(008372)-(РГ-RU)-130125

Наименование показателей	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета. Допускается легкая шероховатость поверхности таблеток	Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета. На поперечном разрезе ядро белого цвета. Легкая шероховатость поверхности таблеток
Подлинность	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца (СО) индапамида (раздел "Количественное определение")	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора стандартного образца (СО) индапамида (раздел "Количественное определение")
Однородность массы	190,0 - 220,0 мг	204,0 мг
Растворение: - через 4 ч	15,0 - 35,0 %	28,4 %
- через 8 ч	35,0 - 55,0 %	41,4 %
- через 16 ч	Не менее 70,0 %	81,3 %
Родственные примеси: - Примесь В	Не более 0,5 %	менее 0,05 %
- 4-хлор-3-сульфамилбензойная кислота	Не более 0,2 %	менее 0,05 %
- Любая единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,1 %	менее 0,05 %
- Сумма примесей	Не более 1,0 %	менее 1,0 %
Микробиологическая чистота: - общее число аэробных микроорганизмов	Не более 10 ³ КОЕ в 1 г	30 КОЕ в 1 г
- Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Не более 10 ² КОЕ в 1 г	Менее 10 КОЕ в 1 г
- Escherichia coli	Отсутствует в 1 г	Отсутствует в 1 г
Однородность дозирования	В соответствии с требованиями	Соответствует требованиям
Количественное определение	1,35 - 1,65 мг	1,41 мг
Упаковка	По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 2, 3, 4 или 5 контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. По 15 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 2, 3 или 4 контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Пачки помещают в групповую упаковку.	По 15 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 2 контурные ячейковые упаковки по 15 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.
Маркировка	На контурной ячейковой упаковке указывают товарные знаки предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, лекарственную форму, дозировку, количество таблеток в упаковке, номер серии, срок годности. На пачке указывают наименование предприятия-производителя, его товарные знаки, юридический адрес, телефон, телефон/факс, торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, лекарственную форму, дозировку, состав на одну таблетку (наименование и содержание действующего вещества, перечень вспомогательных веществ), количество таблеток в упаковке, условия хранения, "Хранить в недоступном для"	На контурной ячейковой упаковке указано: товарные знаки предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, лекарственная форма, дозировка, количество таблеток в упаковке, номер серии, срок годности. На пачке указано: наименование предприятия-производителя, его товарные знаки, юридический адрес, телефон, телефон/факс, торговое наименование лекарственного препарата, международное непатентованное наименование, лекарственная форма, дозировка, состав на одну таблетку (наименование и содержание действующего вещества, перечень вспомогательных веществ), количество таблеток в упаковке, условия хранения, "Хранить в недоступном для"

Маркировка	детей месте", "Применять согласно инструкции", "Для приема внутрь", условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, штриховой код, контрольно-идентификационные знаки: двумерный штриховой код Data Matrix, глобальный идентификационный номер и индивидуальный серийный номер.	детей месте", "Применять согласно инструкции", "Для приема внутрь", условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, штриховой код, контрольно-идентификационные знаки: двумерный штриховой код Data Matrix, глобальный идентификационный номер и индивидуальный серийный номер.
Срок годности	3 года	3 года

Хранение _____ При температуре не выше 25 °С

Анализ выполнил химик _____ Мамаева А.А.

Анализ выполнил микробиолог _____ Мухаметзянова Э.Р.

Заключение _____ ИНДАПАМИД РЕТАРД ТАБЛЕТКИ С ПРОЛОНГИРОВАННЫМ ВЫСВОБОЖДЕНИЕМ. ПОКРЫТЫЕ ПЛЕНОЧНОЙ ОБОЛОЧКОЙ 1,5 МГ №30 серии 50125 соответствует требованиям ЛП-№(008372)-(РГ-РУ)-130125

Начальник испытательной лаборатории ОКК _____ Муллагилова А.И.

РАЗРЕШЕНА РЕАЛИЗАЦИЯ
Уполномоченное
лицо _____
Дата 25.02.2026



КОПИЯ ВЕРНА