



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 № 380

Наименование продукции по НД:	ЛОРАТАДИН ТАБЛЕТКИ 10 МГ №10	
Номер серии (партии):	410226	Годен до 01 29
Дата производства:	05.02.2026	
Количество (объем, масса), ед. изм.:	34 787 упак	
Количество выпущенное в ГО:	34 776 упак	
Дата выпуска продукции:	25.02.2026	Дата выдачи паспорта: 25.02.2026
Испытания (анализы) проведены по:	ЛП-№(005059)-(РГ-РУ)-020424	

Наименование показателей	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Круглые плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета с фаской и риской	Круглые плоскоцилиндрические таблетки белого цвета с фаской и риской
Подлинность	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора СО лоратадина (раздел "Количественное определение", метод ВЭЖХ) УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и раствора СО лоратадина в области от 250 до 350 нм должны иметь максимумы и минимумы при одних и тех же длинах волн (раздел "Количественное определение", метод УФ-спектрофотометрии)	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора СО лоратадина (раздел "Количественное определение", метод ВЭЖХ) УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и раствора СО лоратадина в области от 250 до 350 нм имеют максимумы и минимумы при одних и тех же длинах волн (раздел "Количественное определение", метод УФ-спектрофотометрии)
Однородность массы	129,5 - 150,5 мг	141,0 мг
Аэросил	Не более 3,0 %	1,6 %
Растворение	Не менее 75,0 % (Q) через 45 мин	94,1 % (Q) через 45 мин
Родственные примеси: Примесь А	Не более 0,2 %	менее 0,05 %
примесь Е	Не более 0,2 %	менее 0,05 %
примесь F	Не более 0,2 %	менее 0,05 %
единичная неидентифицированная примесь	Не более 0,5 %	менее 0,05 %
сумма примесей	Не более 2,0 %	менее 2,0 %
Микробиологическая чистота: - общее число аэробных микроорганизмов	Не более 10 ⁴ КОЕ в 1 г	Менее 10 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	9,0 - 11,0 мг	9,65 мг
Упаковка	По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 1, 2 или 3 контурные ячейковые упаковки по 10 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. По 20 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 1 контурную ячейковую упаковку по 20 таблеток вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.	По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 1 контурная ячейковая упаковка по 10 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 (совпадает с международным непатентованным наименованием), 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 (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственную форму, дозировку, состав на одну таблетку (наименование и содержание)	На контурной ячейковой упаковке указано: товарные знаки предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), 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 (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственная форма, дозировка, состав на одну таблетку (наименование и содержание)

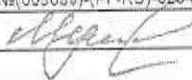
Маркировка	действующего вещества, перечень вспомогательных веществ), количество таблеток в упаковке, условия хранения, "Хранить в недоступном для детей месте", "Применять согласно инструкции", "Для приема внутрь", условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, штриховой код, контрольно-идентификационные знаки: двухмерный штриховой код Data Matrix, глобальный идентификационный номер и индивидуальный серийный номер.	действующего вещества, перечень вспомогательных веществ), количество таблеток в упаковке, условия хранения, "Хранить в недоступном для детей месте", "Применять согласно инструкции", "Для приема внутрь", условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, штриховой код, контрольно-идентификационные знаки: двухмерный штриховой код Data Matrix, глобальный идентификационный номер и индивидуальный серийный номер.
Срок годности	3 года	3 года

Хранение В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C

Анализ выполнил химик Гилязова Э.И.

Анализ выполнил микробиолог Мухаметзянова Э.Р.

Заключения ЛОРАТАДИН ТАБЛЕТКИ 10 МГ №10 серии 410226
соответствует требованиям ЛП-№(005059)-(РГ-РУ)-020424

Начальник испытательной лаборатории ОКК  Муллагилова А.И.



РАЗРЕШЕНА РЕАЛИЗАЦИЯ	
Уполномоченное лицо	<u></u>
Дата	<u>25.02.2026</u>

КОПИЯ ВЕРНА