



# 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 № 1001

Наименование продукции по НД:	ЦИТРАМОН П ТАБЛЕТКИ 240 МГ+30 МГ+180 МГ №10	
Номер серии (партии):	140426	Годеи до 03 30
Дата производства:	28.04.2026	
Количество (объем, масса), ед. изм.:	108 172 упак	
Количество выпущенное в ГО:	108 150 упак	
Дата выпуска продукции:	13.05.2026	Дата выдачи паспорта: 13.05.2026
Испытания (анализы) проведены по:	ЛП-№(006280)-(РГ-РУ)-190724	

Наименование показателей	Требования нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Круглые плоскоцилиндрические таблетки светло-коричневого цвета с темными и светлыми вкраплениями, возможными белыми пятнами, с фаской и риской, с запахом какао	Круглые плоскоцилиндрические таблетки светло-коричневого цвета с темными и светлыми вкраплениями, белыми пятнами, с фаской и риской, с запахом какао
Подлинность	Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должны соответствовать временам удерживания основных пиков на хроматограмме раствора стандартного образца (СО) ацетилсалициловой кислоты, парацетамола и кофеина (раздел "Количественное определение")	Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора соответствуют временам удерживания основных пиков на хроматограмме раствора стандартного образца (СО) ацетилсалициловой кислоты, парацетамола и кофеина (раздел "Количественное определение")
Однородность массы	522,5 - 577,5 мг	548,0 мг
Тальк	Не более 3,0 %	1,68 %
Растворение: - ацетилсалициловой кислоты	Не менее 70,0 % (Q) через 45 мин	90,98 % (Q) через 45 мин
- парацетамола	Не менее 70,0 % (Q) через 45 мин	94,58 % (Q) через 45 мин
- кофеина	Не менее 70,0 % (Q) через 45 мин	91,45 % (Q) через 45 мин
Родственные примеси: - п-Аминофенол	Не более 0,1 %	менее 0,1 %
- Салициловая кислота	Не более 3,0 %	2,38 %
Микробиологическая чистота: - общее число аэробных микроорганизмов	Не более 10 <sup>3</sup> КОЕ в 1 г	Менее 10 КОЕ в 1 г
- Общее число дрожжевых и плесневых грибов	Не более 10 <sup>2</sup> КОЕ в 1 г	Менее 10 КОЕ в 1 г
- Escherichia coli	Отсутствие в 1 г	Отсутствует в 1 г
Однородность дозирования: - ацетилсалициловая кислота	В соответствии с требованиями	Соответствует требованиям
- кофеин	В соответствии с требованиями	Соответствует требованиям
- парацетамол	В соответствии с требованиями	Соответствует требованиям
Количественное определение: - ацетилсалициловой кислоты	228,0 - 252,0 мг	238,6 мг
- парацетамола	171,0 - 189,0 мг	184,0 мг
- кофеина	25,4 - 29,6 мг	26,7 мг
Упаковка	По 6 или 10 таблеток в контурную безъячейковую упаковку из материала упаковочного комбинированного на бумажной основе. По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой лакированной печатной. 1, 2, 3 или 5 контурные безъячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. 1, 2, 3, 4, 5, 6 или 10 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Пачки помещают в групповую упаковку. Контурные безъячейковые упаковки с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в ящик или коробку из картона гофрированного. Контурные ячейковые упаковки с равным количеством инструкций по медицинскому применению помещают в ящик или коробку из картона	По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой лакированной печатной.

<p>Упаковка Маркировка</p>	<p>гофрированного.</p> <p>На контурной безъячейковой упаковке в пачке, контурной ячейковой упаковке в пачке указывают товарные знаки предприятия-производителя, торговое наименование лекарственного препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, дозировки, количество таблеток в упаковке, номер серии, срок годности.</p> <p>На контурной безъячейковой упаковке без пачки, контурной ячейковой упаковке без пачки, пачке указывают наименование предприятия-производителя, его товарные знаки, юридический адрес, телефон, факс, торговое наименование лекарственного препарата, группировочное наименование, лекарственную форму, дозировки, количество таблеток в упаковке, состав (наименование и содержание действующих веществ, перечисление вспомогательных веществ), 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.</p> <p>Дополнительно допускается нанесение на вторичную (потребительскую) упаковку или на первичную упаковку (в случае отсутствия вторичной упаковки) следующих контрольно-идентификационных знаков: двухмерного штрихового кода Data Matrix, глобального идентификационного номера и индивидуального серийного номера.</p>	<p>На контурной ячейковой упаковке указано: наименование предприятия-производителя, его товарные знаки, юридический адрес, телефон, факс, торговое наименование лекарственного препарата, группировочное наименование, лекарственная форма, дозировка, количество таблеток в упаковке, состав (наименование и содержание действующих веществ, перечисление вспомогательных веществ), 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. Дополнительно нанесены на первичной упаковке следующие контрольно-идентификационные знаки: двухмерный штриховой код Data Matrix, глобальный идентификационный номер и индивидуальный серийный номер.</p>
<p>Срок годности</p>	<p>4 года</p>	<p>4 года</p>

Хранение При температуре не выше 25 °C

Анализ выполнил химик

Сагъдиева Р.Р.

Анализ выполнил микробиолог

Нуртдинова З.И.

Заключение

ЦИТРАМОН П ТАБЛЕТКИ 240 МГ+30 МГ+180 МГ №10 серии 140426  
соответствует требованиям ЛП-№(006280)-(РГ-RU)-190724

Начальник испытательной лаборатории ОКК

*коз*

Муллагилова А.И.



РАЗРЕШЕНА РЕАЛИЗАЦИЯ

Уполномоченное  
лицо

*BR*

Дата

13.05.2026