

Разрешение на выпуск ЛП № 293  
(в соответствии с Приложением 16 cGMP)  
Permission to release products (in accordance with Appendix 16 cGMP)

Название продукта / Name of the product	Долококс®/Dolocox®
МНН / INN	Эторикокиб/Etoricoxib
Лекарственная форма / Pharmaceutical form	таблетки, покрытые пленочной оболочкой/ film coated tablets
Дозировка / Dose	90 мг / 90 mg
Тип упаковки / Package type	10 шт. / 1 контурная ячейковая упаковка / пачка картонная 10 PCs / 1 blister packs / cardboard packs
Номер серии / Batch number	DO3100622
Дата производства / Date of manufacture	28.06.2022
Срок годности / Годен до Expiry date	30.06.2024
Размер серии / Batch size	32 190 упаковок/ 32 190 packs
Страна назначения / Destination country	Россия/ Russia
Регистрационное удостоверение / Marketing authorization	ЛП-006935 от 13.04.2021 ЛП-006935 from 13.04.2021
Нормативный документ / Normative document	ЛП-006935-130421, изм. № 1/ ЛП-006935-130421, variation № 1
Производство готовой лекарственной формы / Finished dosage form manufacturing	Общество с ограниченной ответственностью "МАКИЗ- ФАРМА" (ООО "МАКИЗ-ФАРМА")/ Limited liability company "MAKIZ-PHARMA" (LLC "MAKIZ-PHARMA")
Адрес / Address:	109029, г. Москва, Автомобильный проезд, д. 6, стр. 4, стр. 6, стр. 8/ 109029, Moscow, Avtomobilney Proyezd, 6, bld 4, bld 6, bld 8
Первичная упаковка / Primary packaging	Общество с ограниченной ответственностью "МАКИЗ- ФАРМА" (ООО "МАКИЗ-ФАРМА")/ Limited liability company "MAKIZ-PHARMA" (LLC "MAKIZ-PHARMA")
Адрес / Address:	109029, г. Москва, Автомобильный проезд, д. 6, стр. 4, стр. 6, стр. 8/ 109029, Moscow, Avtomobilney Proyezd, 6, bld 4, bld 6, bld 8
Вторичная упаковка / Secondary packaging	Общество с ограниченной ответственностью "МАКИЗ- ФАРМА" (ООО "МАКИЗ-ФАРМА")/ Limited liability company "MAKIZ-PHARMA" (LLC "MAKIZ-PHARMA")
Адрес / Address:	109029, г. Москва, Автомобильный проезд, д. 6, стр. 4, стр. 6, стр. 8/ 109029, Moscow, Avtomobilney Proyezd, 6, bld 4, bld 6, bld 8

Лицензия № 00205-ЛС 15 февраля 2021 года

Выпускающий контроль качества / Quality Control	Общество с ограниченной ответственностью "МАКИЗ-ФАРМА" (ООО "МАКИЗ-ФАРМА")/ Limited liability company "MAKIZ-PHARMA" (LLC "MAKIZ-PHARMA")
Адрес / Address:	109029, г. Москва, Автомобильный проезд, д. 6, стр. 4, стр. 6, стр. 8/ 109029, Moscow, Avtomobilney Proyezd, 6, bld 4, bld 6, bld 8
Название АФС / API name	Эторикокиб/Etoricoxib
Производитель АФС / API manufacturer	Хетеро Лабс Лимитед, Индия/ Hetero Labs Limited, India
Номер серии АФС / API Batch number	EX21040029

Настоящим подтверждаю, что данная серия № DO3100622 Долококе<sup>®</sup> таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 90 мг № 10, паспорт № 292/22 от 19.10.2022, была произведена и проконтролирована в соответствии с действующими Правилами Надлежащей производственной практики Евразийского Экономического Союза и требованиями Регистрационного досье, а также в соответствии со спецификациями зарегистрированного продукта.

Документы по производству (применимым этапам) и контролю качества проверены и одобрены.

Любые отклонения расследованы в соответствии с внутренними процедурами и одобрены Уполномоченными лицом /

I hereby confirm that this batch was produced and controled in accordance with the current Rules of Good Manufacturing Practice of the Eurasian Economic Union and the requirements of the Marketing dossier, as well as in accordance with the specifications of the registered product Documents for production (applicable stages) and quality control are verified and approved. Any deviations are investigated in accordance with internal procedures and approved by an Authorized Person.

Веретенникова В.К. /

Уполномоченное лицо  
ООО «МАКИЗ-ФАРМА»



«19» Октября 2022 г.

МП



МАКИЗФАРМА

109020, г. Москва  
Автомобильный  
проезд, д. 6,  
строение 4,  
строение 6,  
строение 8.

Тел.: (495) 981-00-88

## ПАСПОРТ № 292/22

стр. 1 из 4

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Лицензия №00205-ЛС от 15.02.2021 г

НАИМЕНОВАНИЕ ПРЕПАРАТА:	Долококс® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 90 мг
НОМЕР СЕРИИ:	DO3100622
ДАТА ПРОИЗВОДСТВА:	28.06.2022
ГОДЕН ДО:	30.06.2024
ОБЪЕМ СЕРИИ:	32 190 уп. №10
АНАЛИЗ ПО:	ЛП-006935-130421, Изм.№1
ХРАНЕНИЕ:	При температуре не выше 25°C.

№ п/п	Наименование показателя	Требования НД	Результаты анализа
1.	ОПИСАНИЕ	Двойковыпуклые таблетки яблоковидной формы, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с гравировкой «98» на одной стороне и «J» на другой. На поперечном разрезе видны два слоя: ядро почти белого цвета и оболочка белого цвета.	Двойковыпуклые таблетки яблоковидной формы, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, с гравировкой «98» на одной стороне и «J» на другой. На поперечном разрезе видны два слоя: ядро почти белого цвета и оболочка белого цвета.
2.	ПОДЛИННОСТЬ	ВЭЖХ. Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»). УФ-спектрофотометрия. УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и стандартного раствора в области от 200 до 400 нм должны иметь максимум поглощения при 234 ± 2 нм.	ВЭЖХ. Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора соответствует времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора (раздел «Количественное определение»). УФ-спектрофотометрия. УФ-спектры поглощения испытуемого раствора и стандартного раствора в области от 200 до 400 нм имеют максимум поглощения при 234 ± 2 нм.
3.	СРЕДНЯЯ МАССА	От 298,30 до 316,76 мг (307,53 мг ± 3 %). ГФ РФ	308,56 мг -3,0% +2,4%
4.	РАСТВОРЕНИЕ	УФ-спектрофотометрия. Не менее 80 % (Q) от заявленного количества эторикоксиба через 30 мин ГФ РФ	(96%) 94,6% 97,9% 94,9% 96,9% 95,2% 97,0%
5.	РОДСТВЕННЫЕ ПРИМЕСИ	ВЭЖХ. Примесь Н-ETCRC01 – не более 0,2 %; примесь Н-ETCRC02 – не более 0,2 %; единичная неидентифицированная примесь – не более 0,20 %; сумма примесей – не более 2,0 %.	Не обнаружено Не обнаружено 0,07% 0,16%
6.	ВОДА	Не более 6,0% ГФ РФ, Метод К.Фишера	2,7%
7.	ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ	ВЭЖХ. $AV \leq 15\%$ ( $n = 10$ ), если условие не выполняется, то $AV \leq 15\%$ ( $n = 30$ ), и для 30/30 таблеток количественное содержание действующего вещества должно находиться в интервале $0,75 \cdot M - 1,25 \cdot M$ . ГФ РФ, способ 2	$AV_{10} = 4,4$
8.	МИКРОБИОЛОГИЧЕСКАЯ ЧИСТОТА	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) Отсутствие Escherichia coli в 1 г (мл) ГФ РФ, Категория 3А	5 Менее 10 Не обнаружено
9.	КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ	ВЭЖХ. От 85,50 мг до 94,50 мг (от 95,0 до 105,0 % от заявленного количества) в таблетке.	89,40 мг (99,3%)
10.	УПАКОВКА	При производстве на «Хеторо Лабс Лимитед», Индия По 10 таблеток в алюминиевый блистер. По 30 или 90 таблеток во флаконе из полиэтилена высокой плотности, укупоренном пластиковой крышкой с целлюлозной прокладкой, защищенной от случайного открывания детьми. При необходимости, каждый флакон может содержать контейнер с силикагелем или ватный жгут. По 3 или 10 блистеров, или по 1 флакону вместе с инструкцией по применению в пачку картонную. Упаковка «in-bulk» на Хеторо Лабс Лимитед По 1000 таблеток в пакет из полиэтилена низкой	



МАКИЗФАРМА

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

Тел: (495) 981-00-88

# ПАСПОРТ № 292/22

стр. 2 из 4

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Лицензия №00205-ЛС от 15.02.2021 г

НАИМЕНОВАНИЕ ПРЕПАРАТА:	Долококс® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 90 мг
НОМЕР СЕРИИ:	DO3100622
ДАТА ПРОИЗВОДСТВА:	28.06.2022
ГОДЕН ДО:	30.06.2024
ОБЪЕМ СЕРИИ:	32 190 уп. №10
АНАЛИЗ ПО:	ЛП-006935-130421, Изм.№1
ХРАНЕНИЕ:	При температуре не выше 25°C.

плотности. Каждый пакет помещают в тройной ламинированный пакет (ПЭТФ-Ал-ПЭНП), снабженный пакетиком с силикагелем.

*При производстве и/или расфасовке и упаковке на ООО «МАКИЗ-ФАРМА», Россия*

По 7, 10 или 14 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки ПВХ/ПВДХ импортного производства «Bilcare Research GmbH» (Германия) и фольги алюминиевой печатной лакированной по ГОСТ 745-2014 или импортной производства «Constantia Hueck Folien GmbH & Co. KG» (Германия) или в контурную ячейковую упаковку из фольги холодного формования (ПВХ-Алюминий-ОПА) производства «Bilcare Research GmbH» (Германия) и фольги алюминиевой печатной лакированной по ГОСТ 745-2014 или импортной производства «Constantia Hueck Folien GmbH & Co. KG» (Германия).

По 30 или 90 таблеток в банке из полиэтилена низкого давления, укупоренной крышкой с контролем первого вскрытия для лекарственных средств, производства ООО Компания «Беринг», Россия или в банке импортной из полиэтилена высокой плотности, укупоренной крышкой с контролем первого вскрытия, производства Герресхаймер (Gerresheimer) Дания

Свободное пространство в банке при необходимости заполняют ватой медицинской гигроскопической по ГОСТ 5556-81 или ватным жгутом импортным. На банку наклеивают этикетку из бумаги этикеточной по ГОСТ 7625-86 или писчей по ГОСТ 18510-87, или самоклеящуюся.

По 1, 2, 3 или 4 контурные ячейковые упаковки или по 1 банке вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары марки хром-эрац или хромовый по ГОСТ 33781-2016 или импортного.

*Упаковка «in-bulk» на ООО «МАКИЗ-ФАРМА»*

По 10-50 блистеров помещают в коробку из картона. По 50-200 коробок помещают в короб из картона. На коробку и на короб наклеивают этикетки. Групповая упаковка и транспортная тара в соответствии с ГОСТ 17768-90.

*Производство, расфасовка и упаковка на ООО «МАКИЗ-ФАРМА», Россия*

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из ПВХ/ПВДХ импортной, производства «Bilcare Research GmbH» (Германия) и фольги алюминиевой печатной лакированной по ГОСТ 745-2014.

По 1 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по применению помещено в пачку из картона импортного

11. МАРКИРОВКА

**Первичная упаковка**

На контурной ячейковой упаковке (блистере) на русском языке указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; лекарственную форму, дозировку; наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение; логотип компании, осуществляющей продвижение лекарственного препарата; номер серии; дату производства (при фасовке на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» дату производства не наносят); дату истечения срока годности.

На этикетке флакона/банки на русском языке указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; дозировку; логотип компании, осуществляющей продвижение лекарственного препарата; наименование предприятия-производителя, его страну; наименование и содержание действующего вещества в одной таблетке.

**Первичная упаковка**

На контурной ячейковой упаковке на русском языке указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; лекарственная форма; дозировка; наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение; логотип компании, осуществляющей продвижение лекарственного препарата; номер серии; дата истечения срока годности.



МАКИЗФАРМА

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

Тел.: (495) 981-00-88

ПАСПОРТ № 292/22

стр. 3 из 4

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Лицензия №00205-ЛС от 15.02.2021 г

НАИМЕНОВАНИЕ  
ПРЕПАРАТА:

Долококс® таблетки, покрытые пленочной  
оболочкой, 90 мг

НОМЕР СЕРИИ:

DO3100622

ДАТА ПРОИЗВОДСТВА:

28.06.2022

ГОДЕН ДО:

30.06.2024

ОБЪЕМ СЕРИИ:

32 190 уп. №10

АНАЛИЗ ПО:

ЛП-006935-130421, Изм.№1

ХРАНЕНИЕ:

При температуре не выше 25°С.

покрытой пленочной оболочкой; количество таблеток в упаковке; условия хранения; способ применения; предупредительные надписи «Применять по назначению врача»; содержит лактозы моногидрат»; «Хранить в недоступном для детей месте»; номер серии; дату производства (при производстве на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» дату производства не наносят); дату истечения срока годности «Годен до».

На этикетку банки могут быть нанесены технические (производственные) коды (графические, буквенные или цифровые), фармкод.

При фасовке на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» дополнительно указывают наименование предприятия, производящего фасовку, и его страну.

**Вторичная упаковка**

На картонной пачке на русском языке указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; дозировку; наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, его страну; номер регистрационного удостоверения; логотип компании, осуществляющей продвижение лекарственного препарата; наименование предприятия-производителя, его адрес (при производстве на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» указывают страну, город); наименование и содержание действующего вещества в одной таблетке, покрытой пленочной оболочкой; количество таблеток в упаковке; условия хранения; способ применения; условия отпуска; предупредительные надписи «Применять по назначению врача»; «Содержит лактозы моногидрат»; «Хранить в недоступном для детей месте»; фармакотерапевтическую группу; штрих-код; номер серии; дату производства (при производстве на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» дату производства не наносят); дату истечения срока годности.

На картонную пачку могут быть нанесены технические (производственные) коды (графические, буквенные или цифровые), фармкод.

На картонной пачке на английском языке указывают: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; дозировку; фармакотерапевтическую группу; количество таблеток в упаковке.

При производстве, фасовке и упаковке на «Хетеро Лабс Лимитед» дополнительно указывают номер производственной лицензии (на русском и английском языках); допускается нанесение 2D-кода или средств идентификации для мониторинга движения лекарственных препаратов, в том числе глобального идентификационного номера торговой единицы и индивидуального серийного номера торговой единицы.

При фасовке и упаковке на ООО «МАКИЗ-ФАРМА» дополнительно указывают наименование предприятия, производящего фасовку и упаковку.

**Вторичная упаковка**

На картонной пачке на русском языке указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; дозировка; наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, его страна; номер регистрационного удостоверения; логотип компании, осуществляющей продвижение лекарственного препарата; наименование предприятия-производителя, его страна, город; наименование и содержание действующего вещества в одной таблетке, покрытой пленочной оболочкой; количество таблеток в упаковке; условия хранения; способ применения; условия отпуска; предупредительные надписи «Применять по назначению врача»; «Содержит лактозы моногидрат»; «Хранить в недоступном для детей месте»; фармакотерапевтическая группа; штрих-код; номер серии; дата истечения срока годности.

На картонную пачку нанесены технические (производственные) коды (графические, буквенные и цифровые), фармкод.

На картонной пачке на английском языке указано: торговое наименование препарата с предупредительной маркировкой ®; международное непатентованное наименование; дозировка; фармакотерапевтическая группа; количество таблеток в упаковке.

