




## FELSZABADÍTÁSI BIZONYLAT

A készítmény neve:	<b>Noroverm trio tabletta kutyák részére A.U.V.</b>
Kiszerezés:	200 x
Gyártási szám:	<b>116009</b>
Gyártás időpontja:	2016.01.11
Lejáratási idő:	2018.01.
Átadott mennyiség:	244 db
Gyártó:	Pernix Pharma Gyógyszergyártó Kft.
Fel szab adít ási bi zo ny lat szá ma:	NKR-VMD-0481/16/01

A mellékelt 2016. 01.19-i dátummal kiállított gyártói analitikai bizonylat alapján a készítmény **116009** gyártási számú tétele (analitikai bizonylat száma: MB-16/034) kielégíti a magyarországi forgalomba hozatali engedélyben foglalt követelményeket.

Az 244 db **116009** gyártási számú Noroverm trio tabletta kutyák részére A.U.V. készítmény nagykereskedelmi forgalomba hozható.

Budapest, 2016. 01.22.

  
Pápai Erika  
VMD Állatgyógyászati Kft  
Minőségügyi felelős

## MINŐSÉGI BIZONYLAT

A készítmény neve: **NOROVERM TRIO TABLETTA A.U.V. 200x**  
 Gyártási szám: **116009**  
 Lejárati idő: **2018.01.**


Gyártó: **Pernix Pharma Gyógyszergyártó Kft.**  
 Gyártási idő: **2016.01.11.**  
 Vizsgálati szám: **T16/020**  
 Átadott mennyiség: **244 db**  
 A készítmény minősége: **KME-29**  
 Bizonylat sorszáma: **MB-16/034**

Vizsgált jellemzők	Minőségi követelmények	Vizsgálati eredmények
<b>4. Tabletták vizsgálata</b>		
4.1.1. Külllem	Világos sárgás-barnás-szürkés színű, jelöletlen, lapos korong alakú, egyik oldalon felezővonallal ellátott tablettá. Folt-, repedés-, és szennyeződésmentes.	megfelel
4.1.2. Méretek	átmérő: 13,0±1,0mm (12,00-14,00 mm) magasság: 4,2±0,4mm (3,80-4,60 mm)	13,09 mm 4,42 mm
4.1.3. Átlagtömeg	700,0mg ± 5% (665,0 - 735,0 mg)	693,9 mg
4.1.4. Tömeg egységessége	A tabletták min. 90 %-a az átlagtömeg ± 5%-án belül legyen. A tabletták 100 %-a az átlagtömeg ± 10%-án belül legyen.	100 % 100 %
4.1.5. Kopási veszteség	Maximum 1,0%.	0,15 %
4.1.6. Törési szilárdság	Minimum 70 N.	129 N
4.1.7. Szétesés	Maximum 15 perc	9 perc
4.2.1. Nedvességtartalom	Maximum 5%.	2,99 %
4.2.2. Azonosság	Tartalmi meghatározásnál felvett kromatogramok alapján mindhárom hatóanyag legyen azonos.	azonos
4.2.3. Hatóanyag-tartalom	Pirantel embonát: 144,0 mg/tbl.±5% (136,8-151,2 mg/tbl.) Praziquantel: 50,0 mg/tbl.±5% (47,50-52,50 mg/tbl.) Fenbendazol: 200,0 mg/tbl.±5% (190,0-210,0 mg/tbl.)	143,60 mg 49,40 mg 198,80 mg
<b>5. Csomagolás ellenőrzése</b>		
5.1. Csomagolóanyagok vizsgálata	Feleljenek meg a Csomagolóanyag Minőségi Előiratban foglalt követelményeknek és az etalon-példányoknak.	megfelel
5.2. Zárás vizsgálata	KME szerint legyen megfelelő.	megfelel
5.3. Jelölések vizsgálata	A gyártási szám és a lejárat idő a csomagolás-ellenőrző lapon előírtak megfelelően, olvashatóan legyen feltüntetve.	2018.01. 116009 megfelel
5.4. Kiszereles vizsgálata	A kiszerelési egység tartalma feleljen meg a gyártás-ellenőrző lapon előírtak.	megfelel

A készítményt a GMP minőségirányítási rendszer előírásai alapján gyártottuk és csomagoltuk. A termék **116009** gyártási számú tétele megfelel a KME-29 számú Készítmény Minőségi Előiratban szereplő követelményeknek, a gyártás és csomagolás során eltérés nem volt. A készítmény forgalomba hozható, kiszállítását engedélyezem.

.../... számú másolati példány  
 Csak a piros szín hiteles!  
 Pernix Pharma Kft.  
 Minőségbiztosítás

Zalaegerszeg, 2016.01.19

 **PERNIX**  
 PHARMA  
 Pernix Pharma Gyógyszergyártó Kft.  
 Minőségbiztosítás  
 .....  
 Németh Róbert  
 minőségbiztosító (Q.P.)