



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13  
 Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна  
 (+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості  
 (+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості  
 (+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконагляду



## Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000001922

- 1. Найменування продукції:**  
 (назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції))
- 2. Номер серії:**
- 3. Розмір серії:**
- 4. Країна-виробник:**
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:**
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:**
- 7. Дата виробництва:**
- 8. Дата закінчення терміну придатності**  
 (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:**
- 10. Аналіз виконаний згідно:**
- КАЛЬЦІУ ГЛЮКОНАТ-ДАРНИЦЯ (СТАБІЛІЗОВАНИЙ) 1 мл розчину містить: кальцію глюконату 85 мг, кальцію левулінату 10 мг; 1 мл препарату містить 9,706 мг сумарного кальцію (Ca<sub>2</sub>), що в перерахунку на теоретичний вміст кальцію глюконату еквівалентно 100 мг/мл. Розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 10 мл в ампулі. № 10 (5x2) в пачці UA10224
- 10,949 ТУП
- Україна
- Україна
- UA/6589/02/01
- 02.2024
- 02.2027
- вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13;  
 ліцензія АВ №598086;  
 свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128;  
 сертифікат GMP № 071/2023/GMP
- МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/6589/02/01 від 26.11.2018 №2181, зі зміною

### Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
2	Ідентифікація А	Кольорова реакція (кальцію глюконат)	Відповідає
3	Ідентифікація В	Препарат дає реакцію (с) на кальцій	Відповідає
4	Ідентифікація С	На хроматограмме испытуемого раствора должно обнаруживаться основное пятно на уровне основного пятна на хроматограмме раствора сравнения, соответствующее ему по окраске (кальция глюконат)	Відповідає
5	Ідентифікація D	Утворення осаду йодоформу (кальцію левулінат)	Відповідає
6	Ідентифікація E	Утворення прозорого синього розчину (кальцію сахара і кальцію глюконат)	Відповідає
7	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
8	Кольоровість	Препарат повинен бути безбарвним або забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон В7	Відповідає
9	pH	5,0 - 7,0	6,5
10	Об'єм, що відповідає	Препарат має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.17	Відповідає
11	Механічні включення: видимі частинки	Відповідно до вимог ДФУ, 2.9.20	Відповідає

Електронний підпис  
 Охотнікова Тетяна Миколаївна  
 00481212



12	Механічні вclusions: невидимі частинки	Відповідно до вимог ДФУ, 2.9.19 метод 1.В	Відповідає
13	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Відповідає
14	Бактеріальні ендотоксини	Менше 16,7 МО/мл	Відповідає
15	Кількісне визначення кальцію	9,3 - 10,2 мг/мл	9,7 мг/мл
16	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
17	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

11. Коментарі: Без коментарів

12. Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 29.03.2024

Затверджую

ПІБ: Охотнікова Т.М.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 29.03.2024 13:03



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)  
00481212\_20240329\_Certificate\_170000001922.pdf