



Сертифікат якості № 040000116821

Но-соль® зволожуючий, спрей назальний, 0,65 %, по 10 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ НАТРІЮ ХЛОРИДУ 6,5 МГ

Номер серії:	10724	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	81.367 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1877/02/01
Дата виробництва:	07.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/1877/02/01, зміни від 26.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація		
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
бензалконію хлорид	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний в розділі "Бензалконію хлорид", часи утримування основних піків С12 і С14 бензалконію хлориду мають співпадати з часами утримування основних піків С12 і С14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю ±2%	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 6,0 до 8,0	6,6
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 10 мл	Відповідає
Бензалконію хлорид	Від 0,18 мг до 0,22 мг в 1 мл препарату (90 % - 110 % від номінального вмісту)	0,21 мг/мл
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/мл	0 КУО/мл (не виявлено)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 10 КУО/мл	0 КУО/мл (не виявлено)
Staphylococcus aureus	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Pseudomonas aeruginosa	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Кількісне визначення		
натрію хлорид	Від 6,175 мг до 6,825 мг в 1 мл препарату (95 % - 105 % від номінального вмісту)	6,543 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає



Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 07.2027
Умови зберігання:	Зберігати при температурі не вище 25 °С.	
Коментарі:		

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження
 Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



09.08.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул.Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; GMP 051/2024/GMP від 29.05.2024; GMP/EAЕU/KZ/81-01-2024 від 15.12.2023; GMPUZ-08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул.Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019