


Сертифікат якості № 040000116027
Гліятон®, розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл по 4 мл в ампулах № 5

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ХОЛІНУ АЛЬФОСЦЕРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ 250 МГ

Номер серії:	30524	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	120.285 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/13359/01/01
Дата виробництва:	05.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/13359/01/01, зміни від 11.12.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозорий безбарвний розчин	Відповідає
Ідентифікація		
холіну альфосцерат	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром і забарвленням	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6,5
Об'єм, що витягається	Не менше 4 мл	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Повинні бути відсутні	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000/ампулу	125
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600/ампулу	7
Стерильність	Препарат має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація має бути не більше 87,5 МО в 1 мл	Відповідає
Супровідні домішки		
гліцерофосфат	Не більше 0,5 %	Відповідає
гліцерин	Не більше 0,5 %	Відповідає
Кількісне визначення		
холіну альфосцерат	Від 237,5 мг/мл до 262,5 мг/мл (95 % - 105 % від номінального вмісту, зазначеного на етикетці)	250,5 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає



Термін придатності: 3 роки До 05.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці 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 – Провідний інженер ВСтаВП Андрусик-Щукіна М.М.



17.06.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; UP/I-530-10/21-03/13 від 28.10.2021, GMP_UZ - 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