



АТ «Лубифарма»  
 Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінківка, 16  
 тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31

Ліцензія на виробництво ЛІЗ АВ № 598075 від 21.01.2014  
 Свідоцтво про атестацию ВКЯ № 312 від 28.09.2016  
 Сертифікат відповідності GMP 079/2019/GMP

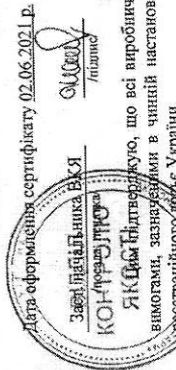
**Сертифікат серії лікарського засобу**

Назва лікарського засобу: **КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ**  
 Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кальцію глюконату 500 мг  
 Лікарська форма: таблетки по 500 мг  
 Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блистері, по 10 блистерів у паці  
 Номер серії: 50521  
 Країна-виробник: Україна  
 Країна призначення: Україна  
 Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 539

**КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ,  
 таблетки по 500 мг, по 10 таблеток у блистері, по 10 блистерів у паці**

Рестраційне посвідчення № UA/6048/01/01, термін дії необмежений



Дата оформлення сертифікату 02.06.2021 р.

Штепльчук Є.В.  
 ЛПДБ

Уповноважена особа: Шуть М.Г.  
 ЛПДБ

26.01.2021 р.  
 Дата



Номер серії: 50521

Кількість продукції в серії: 3,752 т. шт.  
 Дата виробництва: 28.05.2021 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/6048/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цілінь правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яєж плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цілінь правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яєж плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору
2.	Ідентифікація	1. ПШХ: на хроматограмі виробовувано-го розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром і забарвленням (кальціо глюконат) 2. Порошок таблеток дає реакції на кальцій	Відповідає
3.	Середня маса	530 мг ± 5 % Від 504 до 557 мг У відповідності вимог МКЯ	Відповідає 534 мг Відповідає
4.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
5.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог ДФУ*, 5.1.4	Відповідає
6.	Мікробіологічна чистота:	Не допускається	Відповідає
7.	Патогенна мікрофлора	На момент виробництва: Кількісне визначення: вміст кальцію глюконату	504 мг/табл
8.	Упаковка	Протягом терміну зберігання:	Відповідає
9.	Маркування лікарського засобу	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
10.	Термін придатності	5 років	До 05.26

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Всє сн КМОЧЮ  
 АЧЛОС 2021