



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АТРАКСАН

розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулах, по 5 ампул у касеті, по 1 касеті в пацці

Номер серії	<u>0870624</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>3212 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/17834/01/01</u>
Дата виробництва	<u>24.06.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>до 27.12.2024</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-234-05

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати	
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає	
Ідентифікація Транексамова кислота	А. Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає	
	В. Якісна реакція	Відповідає	
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає	
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає	
pH	Від 6,5 до 8,0	7,41	
Об'єм, що витягається	Не менше 5,0 мл	Відповідає	
Супровідні домішки	- домішка А	Не більше 0,5 %	< 0,05 %
	- домішка В	Не більше 0,5 %	< 0,05 %
	- домішка С	Не більше 0,1 %	< 0,05 %
	- домішка D	Не більше 0,1 %	< 0,05 %
	- будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,10 %	0,06 %
	- сума домішок	Не більше 1,0 %	0,06 %
Механічні включення	- видимі частинки	Повинні бути практично відсутні	Відповідає
	- невидимі частки:		
	≥ 10 μm	Не більше 6000 в 1 контейнері	86
≥ 25 μm	Не більше 600 в 1 контейнері	0	
Стерильність	Має витримувати випробування на стерильність	Відповідає	
Бактеріальні ендотоксини	Менше 35 МО в 1 мл	Відповідає	
Кількісне визначення (у 1 мл препарату) - транексамової кислоти (C ₈ H ₁₅ NO ₂)	Від 95,0 мг до 105,0 мг (100,0 мг ± 5 %)	99,3 мг	
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає	
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає	
Термін придатності	3 роки	До 06.2027	

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-234-05

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Рх. аналіз № 0075 619 15.10.2024р.



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Атраксан, розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл

1	Найменування продукції	Атраксан
2	Лікарська форма	Розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл
3	Сила дії/активність	1 мл розчину містить 100 мг транексамової кислоти (в перерахунку на 100 % суху речовину)
4	Розмір і тип упаковки	По 5 мл в ампулі, 5 ампул в касеті, по 1 касеті в пацці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	УА/17834/01/01 (Україна)
7	Номер серії	0870624
	Розмір серії	3 150 пак.
8	Дата виробництва	24.06.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 06.2027
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17; ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№ 106/2023/GMP до 04.08.2025
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	 Лариса ШВЕЦЬ Уповноважена особа

