

Batch release certificate
Сертифікат аналізу

Brand name : Торгова назва:	Sterofundin ISO Стерофундин ISO	Importing countries Країна-імпортер:	Ukraine Україна
Material number : Номер матеріалу	3653675	Batch number : Номер серії	243538162
Manufacturing authorization No: Номер ліцензії на виробництво	DE_HE_01_MIA_2022_0043	Product Licence No : № реєстраційного посвідчення	UA/9618/01/01
Strength / potency: Сила / активність	-	Manufacturing date: Дата виробництва	2024-08-28
Package size and type: Тип і розмір упаковки	PE containers 500 ml x 10 Контейнери поліетиленові 500 мл x 10	Expiry date : Термін придатності	07.2027
Dosage form : Форма випуску	Solution for infusion Розчин для інфузії	Release date: Дата випуску:	2024-09-17
Product licence holder : Власник реєстраційного посвідчення	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Germany Б.Браун Мельзунген АГ, Карл-Браун-Штрассе 1, 34212 Мельзунген, Німеччина	Manufacturing site: Виробник	B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1/Am Sewerzeshof 1 (batch control), 34212 Melsungen, Germany Б.Браун Мельзунген АГ, Карл-Браун-Штрассе 1/Ам Шверцельсгоф 1 (контроль серії), 34212 Мельзунген, Німеччина
GMP certificate No : № сертифікату GMP	DE_HE_01_GMP_2022_0060	Released quantity: Випущена кількість	106 380 PC 106 380 контейнерів
Specification : Специфікація	PFS-00850	Released quantity (packs): Випущена кількість (упаковок):	10 638 10 638
Characteristic Характеристики	Requirement Вимоги	Result Результат	
Identification: Ідентифікація:	The identity of sodium, potassium, calcium, magnesium, chloride, acetate and malate is given by each specific assay. Ідентифікація натрія, калія, кальція, магнія, хлоридів, ацетатів і малатів описана у розділі «Кількісне визначення»	complies відповідає	
Appearance Опис:	Clear colourless solution, practically free from particles Прозорий безбарвний розчин, практично без механічних часток	complies відповідає	
Extractable volume Об'єм, що витягається	not less than the nominal volume of the container не менше номінального об'єму контейнера	complies відповідає	
pH	5.1-5.9	5.3	
Degree of colouration of solution Ступінь забарвлення розчину	not more intensely coloured than reference solution B9 забарвлений не більш інтенсивніше, ніж референтний розчин B9	complies відповідає	
Clarity and degree of opalescence Прозорість та ступінь опалесценції	must be clear (≤ 3.0 NTU) повинен бути прозорим (≤ 3.0 НЕМ)	complies відповідає	
Кількісне визначення Assay			
Sodium Натрій	137.8-152.3 mmol/l ммоль/л	145.3 mmol/l ммоль/л	
Potassium Калій	3.80-4.20 mmol/l ммоль/л	3.98 mmol/l ммоль/л	



Рх акт № 1563 від 13.11.24

Batch release certificate
Сертифікат аналізу

Brand name: Торгова назва:	Sterofundin ISO Стерофундін ISO	Page 2 of 2	
Material number: Номер матеріалу	3653675	Batch number: Номер серії	243538162
Characteristic Характеристики	Requirement Вимоги	Result Результат	
Calcium Кальцій	2.38-2.63 mmol/l ммоль/л	2.46 mmol/l ммоль/л	
Magnesium Магній	0.95-1.05 mmol/l ммоль/л	0.99 mmol/l ммоль/л	
Chloride Хлориди	120.7-133.4 mmol/l ммоль/л	126.9 mmol/l ммоль/л	
Acetate Ацетати	22.8-25.2 mmol/l ммоль/л	23.7 mmol/l ммоль/л	
Malate Малати	4.75-5.25 mmol/l ммоль/л	4.98 mmol/l ммоль/л	
Subvisible particles Large volume parenterals (more 100 ml) Механічні включення: невидимі частки контейнери великого об'єму (понад 100 мл)	$\geq 10 \mu\text{m} \leq 25 \text{ particles/ml}$ $\geq 25 \mu\text{m} \leq 3 \text{ particles/ml}$ $\geq 10 \text{ мкм} \leq 25 \text{ часток/мл}$ $\geq 25 \text{ мкм} \leq 3 \text{ часток/мл}$	complies відповідає	
Sterility Стерильність	must be sterile повинен бути стерильним	complies відповідає	
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	Not more than 1.0 IU/ml Не більше 1,0 МО/мл	complies відповідає	

B. Braun Melsungen AG
Quality Control
Б. Браун Мельзунген АГ
Контроль Якості
Doerthe Feuersenger
Дорте Фюерсенгер

Certification statement

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging Labelling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Заява про сертифікацію

Цим я підтверджую, що вищенаведена інформація правильна і точна. Ця серія продукції була вироблена, включаючи пакування/маркування і контроль якості, на вищезазначеній дільниці у повній відповідності до вимог GMP місцевого регуляторного органу і специфікацій реєстраційної документації країни-імпортера. Виробництво, пакування/маркування і аналіз серії були переглянуті і визнані такими, що відповідають GMP.

B. Braun Melsungen AG
Quality Assurance
Б. Браун Мельзунген АГ
Відділ Якості

Date – 2024-09-18
Дата



C. Braun, Qualified Person

B. Braun Melsungen AG
Hospital Care
Qualified Person
D-34212 Melsungen

B | BRAUN

End of Certificate
Кінець сертифікату

