

Ампіцилін

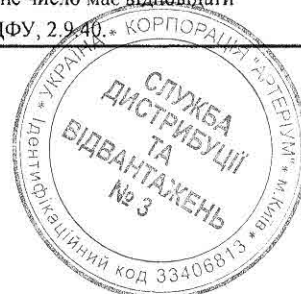
порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, коробка №40

1 флакон містить: ампіциліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на ампіцилін 1,0 г.

Для внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення

Серія	0104431
Кіл-ть в серії	57,600 тис. флак
Дата виробництва	27.08.2024
Дата видачі	24.10.2024
Аналіз виконано у відповідності з	МКЯ ЛЗ до РП № UA/2950/02/02, зміна №1, зміни до МКЯ ЛЗ р. "Маркування" (наказ МОЗ від 30.05.2019 №1212)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Порошок білого кольору. Гігроскопічний.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. ІЧ- спектр	Відповідає	Відповідає
		В. Препарат дає реакцію (а) на натрій.	Відповідає	Відповідає
		С. ТШХ	Відповідає	Відповідає
3	Прозорість розчину	Розчин препарату у 1 М розчині кислоти хлористоводневої не має перевищувати еталон II.	Відповідає	Відповідає
		Розчин препарату у воді Р не має перевищувати еталон II.	Відповідає	Відповідає
4	Кольоровість розчину	Оптична густина водного розчину не має перевищувати 0,15.	0,01	Відповідає
5	pH	Від 8,0 до 10,0.	9,7	Відповідає
6	Супровідні домішки,%	Димеру ампіциліну – не більше 4,5 %.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша домішка – не більше 2 %.	Відповідає	Відповідає
7	Вода	Не більше 2 %.	1	Відповідає
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним.	Відповідає	Відповідає
9	Бактеріальні ендотоксини, МО/мг	Граничний вміст ендотоксинів – менше 0,15 МО на 1 мг ампіциліну.	Відповідає	Відповідає
10	Механічні включення	Невидимі частки: не більше 6000 частинок розміром 10 мкм або більше в 1 контейнері і не більше 600 частинок розміром 25 мкм або більше в 1 контейнері.	Відповідає	Відповідає
		Видимі частки: повинні бути практично відсутні.	Відповідає	Відповідає
11	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число має відповідати вимогам ДФУ, 2,940.*	Відповідає	Відповідає



Вх. акт № 283 від 04.12.2024. М.Р.В.

Ампіцилін

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
12	Кількісне визначення, %	Вміст ампіциліну в одному флаконі, у відсотках, у перерахуванні на середню масу вмісту флакона, має бути не менше 95,0 % і не більше 105,0 % від кількості ампіциліну, вказаної в розділі «Склад на один флакон».	99,1	Відповідає
13	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
14	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2,00 років

Придатний до: 31.07.2026

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № УА/2950/02/02, зміна №1, зміни до МКЯ ЛЗ р. "Маркування" (наказ МОЗ від 30.05.2019 №1219)

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 181227

Ампіцилін

Серія	0104431
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, коробка №40 1 флакон містить: ампіциліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на ампіцилін 1,0 г. Для внутрішньовенного та внутрішньом'язового введення
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/2950/02/02, діє безстроково
Розмір серії	57,600 тис. флак
Дата виробництва	27.08.2024
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	07.2026
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця фасування №3 цеху з виробництва ін'єкційних форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №017/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП № UA/2950/02/02, зміна №1, зміни до МКЯ ЛЗ р. "Маркування" (наказ МОЗ від 30.05.2019 №1212) (Результати аналізу наведені в Додатку І)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

24.10.2024



Світлана МАЛЬВІНА