



Сертифікат якості № 040000120930

Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОГІДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	40325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	37.530 Тис. амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8525/01/01
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/8525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис:	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Колірковість	Забарвлення препарату має бути не інтензивнішим за стандарт ВУТ	Відповідає
Механічні вclusions: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні вclusions: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	195
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	12
pH	Від 3,0 до 4,0	3,4
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,019 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,01 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,397 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності:

5 років

до 03.2030

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000120930

Стр. 1 з 2



Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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 довідку/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтВП

Андрусик-Щукіна М.М.



31.03.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, GMP_UZ - 08-2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідectво про атестацію № 390 від 22.01.2019

В.М. 10977 від 08.04.25


Сертифікат якості № 040000120918
Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОГІДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	30325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	37.800 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	93
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	5
pH	Від 3,0 до 4,0	3,5
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,018 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,01 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,396 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	5 років	До 03.2030



Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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.



31.03.2025

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; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, 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



Сертифікат якості № 040000119845

Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОГІДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	10125	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	36.790 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	01.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	155
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	17
рН	Від 3,0 до 4,0	3,5
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,020 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,02 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,398 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	5 років	До 01.2030

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000119845

Стор. 1 з 2

Рухан 1477
0303.25



Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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.



06.02.2025

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; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, 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



Сертифікат якості № 040000120937

Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОГІДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	50325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	35.080 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	159
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	8
pH	Від 3,0 до 4,0	3,5
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,001	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,019 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,01 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,395 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	5 років	До 03.2030





Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

Коментарі:

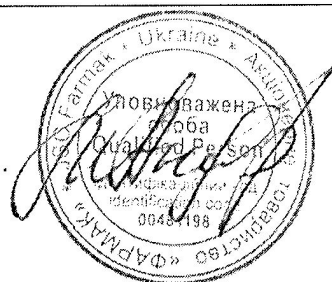
Заява про сертифікацію:

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.



01.04.2025

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; 530-10/24-06/02 від

02.09.2024, 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





Сертифікат якості № 040000122914

Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОПДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	80725	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	37.490 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	07.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	219
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	5
pH	Від 3,0 до 4,0	3,5
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,017 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,01 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,396 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	5 років	До 07.2030





Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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.



05.08.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №043/2025/GMP від 29.04.2025, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, 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




Сертифікат якості № 040000122925
Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОПДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	90725	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	37.060 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	07.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКА ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	87
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	1
рН	Від 3,0 до 4,0	3,5
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,1
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,020 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,03 %
Важкі метали	Не більше 0,0005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,396 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 5 років До 07.2030



Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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 ділянці 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-Цукіна М.М.



06.08.2025

Виробнича ділянка:

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

Сертифікат GMP №043/2025/GMP від 29.04.2025, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, 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

Вс. см. № 1394
Вс. 14.08.2025



Сертифікат якості № 040000122043

Глюкоза, розчин для ін'єкцій 40 % по 20 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 2 блістери у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ГЛЮКОЗИ МОНОПДРАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗУ БЕЗВОДНУ 0,4Г

Номер серії:	70525	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	37.620 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6525/01/01
Дата виробництва:	05.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП UA/6525/01/01, зміни від 16.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкоза	Якісна реакція	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
натрій	Характерна реакція (с)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ7	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати вимоги	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	105
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	7
pH	Від 3,0 до 4,0	3,4
5-Гідроксиметилфурфурол	Оптична густина повинна бути не більше 0,8	0,2
Хлориди	Від 0,015 % до 0,030 %	0,018 %
Сульфатна зола	Не більше 0,04 %	0,02 %
Важкі метали	Не більше 0,005 %	Відповідає
Об'єм, що витягається	Не менше 20 мл	Відповідає
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів не має перевищувати 10 МО/мл	Відповідає
Кількісне визначення		
глюкоза	Від 0,388 г до 0,412 г в 1 мл препарату	0,398 г/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	5 років	До 05.2030



Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

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.



03.06.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №043/2025/GMP від 29.04.2025, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, 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

