



Сертифікат серії лікарського засобу

КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ

Назва лікарського засобу: **КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ**
 Сила дієвочинивості: 1 таблетка містить кальцію глюконату 500 мг
 Лікарська форма: таблетки по 500 мг
 Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блистерах
 Номер серії: 151225
 Країна-виробник: Україна
 Країна приваєнення: Україна
 Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 2190

**КАЛЬЦІО ГЛЮКОНАТ,
 таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блистерах**

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

Номер серії: 151225
 Крайність продукції в серії: 30.24.17. м.т.

Крайність продукції в серії: 30.24.17. м.т.

Дата виробництва: 12.2025 р.

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цілія правильної, круглої циліндричної форми, верхня і нижня поверхні яких плоскі, край поверхні скошений, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток догрукється маркування.	Цілія правильної, круглої циліндричної форми, верхня і нижня поверхні яких плоскі, край поверхні скошений, з рискою для поділу, білого кольору, з наявністю маркування.
2.	Ідентифікація	1. П.Н.Х.: на хроматограмі випробовуваного розчину має виявитися основна речовина на рівні основної плазми на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром і забарвленням (каліцію глюконат) 2. Порішок таблеток дає реакції на кальцій	Відповідає
3.	Середня маса	530 мг ± 5 % Від 504 до 557 мг	Відповідає
4.	Розчинення	У відповідності вимог МКХ	Відповідає
5.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКХ	Відповідає
6.	Мікробіологічна чистота - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТММ) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТММ) - <i>Escherichia coli</i>	Не більше 10 ³ КУО/г Не більше 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	10 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає
7.	Кількість виділення: висіт кальцію глюконату	На момент виробництва: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну зберігання: від 430 до 550 мг/табл	503 мг/табл
8.	Упаковка	У відповідності вимог МКХ та листа МОЗ України 24.04.5926/2-27 від 12.03.2022	Відповідає
9.	Маркування	Згідно затвердженого тесту маркування	Відповідає
10.	Термін придатності	5 років	До 12.30
11.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

[Signature]
 Підпис

Висновок: Серія 151225 відповідає вимогам МКХ до рестраційного посвідчення № УА/6048/01/01, зі знаками
 Дата оформлення сертифікату 30.12.2025 р.



[Signature]
 Підпис

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами ~~додатками~~ в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозв. України.

Уповноважена особа
 Особа, яка видає дозвіл на випуск серії

[Signature]
 Підпис

Кочерга Р.А.
 ДНБУ

30.12.2025
 Учас



В.А.М. 10578 Вуг 05-03-16 БМА