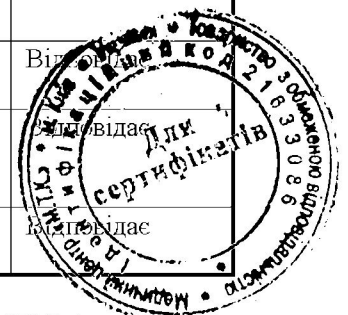


СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3103-1

Назва лікарського засобу	РЕОСОРБЛАКТ®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/2399/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить: сорбітолу - 60,0 мг; натрію лактату (у перерахунку на 100 % речовину) - 19,0 мг; натрію хлориду - 6,0 мг; кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) - 0,1 мг; калію хлориду - 0,3 мг; магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) - 0,2 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 200 мл у пляшках скляних
Номер серії	AL2573/1-1
Розмір серії	39 470 шт.
Дата виробництва	06.11.2023
Термін придатності до	11.2025
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	087/2023/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Лактат-іон	До 5 мл препарату додають 2 мл 0,1 М розчину кислоти сірчаної Р, 2 краплі насиченого розчину калію перманганату Р і нагрівають до кипіння, при цьому відчувається запах оцтового альдегіду, який має характерний фруктовий запах	МКЯ	Відповідає
	Сорбітол	До 3 мл препарату додають 1 мл калію тетраіодомеркурату лужного розчину Р і кип'ятять 1 хв.; утворюється червоно-оранжевий осад, який швидко переходить в сірий	МКЯ	Відповідає
	Кальцій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на кальцій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	Утворюється білий сирнистий осад	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Калій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на калій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Магній	До 1 мл розчину А додають 1 мл розчину	МКЯ	Відповідає



№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		хлориду амонію Р, 1 мл розчину аміаку Р, 0,5 мл 5 % розчину натрію дигідрофосфату Р, утворюється білий кристалічний осад, розчинний у розведених мінеральних кислотах і оцтовій кислоті		
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2, метод 2	Відповідає
5	рН	Від 6,00 до 7,60	ДФУ 2.2.3	6,70
6	Відносна в'язкість	Не більше 1,60	ДФУ 2.2.9	1,26
7	Кількісне визначення:	Від до		
	Натрію лактат	Від 18,05 мг/мл до 19,95 мг/мл	МКЯ	19,04
	Сорбітол	Від 57,0 мг/мл до 63,0 мг/мл	МКЯ	59,7
	Калію хлорид	Від 0,285 мг/мл до 0,315 мг/мл	МКЯ	0,305
	Кальцію хлорид	Від 0,095 мг/мл до 0,105 мг/мл	МКЯ	0,098
	Магнію хлорид	Від 0,19 мг/мл до 0,21 мг/мл	МКЯ	0,20
	Хлориди	Від 3,795 мг/мл до 4,195 мг/мл	МКЯ	3,965
	Натрію хлорид	Від 5,7 мг/мл до 6,3 мг/мл	МКЯ	5,9
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	205,3
9	Стерильність	Препарат повинен витримувати випробування на стерильність	ДФУ 2.6.1	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Відповідає
11	Механічні включення:			
	Видимі	Розчин, що практично не містить включень.	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі	ДФУ 2.9.19 (метод 1)	0,8 0,0

Висновок:

лікарський засіб РЕОСОРБЛАКТ® відповідає вимогам НД до РП UA/2399/01/01 зі змінами Накази МОЗ України № 537 від 20.08.2015, № 197 від 16.03.2016.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки з об'ємом 300 мл є результатом випробування на змочуваність. Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки з об'ємом 300 мл є результатом випробування на змочуваність.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм».



контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилами належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Г.А. Аргатюк



21.11.2023



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 256-1

Назва лікарського засобу	РЕОСОРБЛАКТ®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/2399/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить: сорбітолу - 60,0 мг; натрію лактату (у перерахунку на 100 % речовину) - 19,0 мг; натрію хлориду - 6,0 мг; кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) - 0,1 мг; калію хлориду - 0,3 мг; магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) - 0,2 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 200 мл у пляшках скляних
Номер серії	AL124/1-1
Розмір серії	39 656 шт.
Дата виробництва	31.01.2024
Термін придатності до	01.2026
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	087/2023/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Лактат-іон	До 5 мл препарату додають 2 мл 0,1 М розчину кислоти сірчаної Р, 2 краплі насиченого розчину калію перманганату Р і нагрівають до кипіння, при цьому відчувається запах оцтового альдегіду, який має характерний фруктовий запах	МКЯ	Відповідає
	Сорбітол	До 3 мл препарату додають 1 мл калію тетраіодомеркурату лужного розчину Р і кип'ятять 1 хв.; утворюється червоно-оранжевий осад, який швидко переходить в сірий	МКЯ	Відповідає
	Кальцій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на кальцій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	Утворюється білий сирнистий осад	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Калій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на калій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Магній	До 1 мл розчину А додають 1 мл розчину	МКЯ	Відповідає



контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилами належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Г.А. Аргатюк



15.02.2024



№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		хлориду амонію Р, 1 мл розчину аміаку Р, 0,5 мл 5 % розчину натрію дигідрофосфату Р, утворюється білий кристалічний осад, розчинний у розведених мінеральних кислотах і оцтовій кислоті		
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2, метод 2	Відповідає
5	рН	Від 6,00 до 7,60	ДФУ 2.2.3	6,59
6	Відносна в'язкість	Не більше 1,60	ДФУ 2.2.9	1,26
7	Кількісне визначення:	Від до		
	Натрію лактат	Від 18,05 мг/мл до 19,95 мг/мл	МКЯ	19,11
	Сорбітол	Від 57,0 мг/мл до 63,0 мг/мл	МКЯ	59,6
	Калію хлорид	Від 0,285 мг/мл до 0,315 мг/мл	МКЯ	0,303
	Кальцію хлорид	Від 0,095 мг/мл до 0,105 мг/мл	МКЯ	0,097
	Магнію хлорид	Від 0,19 мг/мл до 0,21 мг/мл	МКЯ	0,20
	Хлориди	Від 3,795 мг/мл до 4,195 мг/мл	МКЯ	3,985
	Натрію хлорид	Від 5,7 мг/мл до 6,3 мг/мл	МКЯ	6,0
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	203,3
9	Стерильність	Препарат повинен витримувати випробування на стерильність	ДФУ 2.6.1	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Відповідає
11	Механічні включення:			
	Видимі	Розчин, що практично не містить включень.	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі	ДФУ 2.9.19 (метод 1)	3,2 0,0

Висновок:

лікарський засіб РЕОСОРБЛАКТ® відповідає вимогам НД до РП UA/2399/01/01 зі змінами Накази МОЗ України № 537 від 20.08.2015, № 197 від 16.03.2016.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки є результатом застосування препарату.

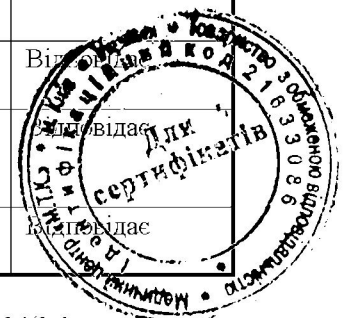
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм».



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 250-1

Назва лікарського засобу	РЕОСОРБЛАКТ®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/2399/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить: сорбітолу - 60,0 мг; натрію лактату (у перерахунку на 100 % речовину) - 19,0 мг; натрію хлориду - 6,0 мг; кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) - 0,1 мг; калію хлориду - 0,3 мг; магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) - 0,2 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 200 мл у пляшках скляних
Номер серії	AL114/1-1
Розмір серії	39 547 шт.
Дата виробництва	30.01.2024
Термін придатності до	01.2026
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	087/2023/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Лактат-іон	До 5 мл препарату додають 2 мл 0,1 М розчину кислоти сірчаної Р, 2 краплі насиченого розчину калію перманганату Р і нагрівають до кипіння, при цьому відчувається запах оцтового альдегіду, який має характерний фруктовий запах	МКЯ	Відповідає
	Сорбітол	До 3 мл препарату додають 1 мл калію тетраіодомеркурату лужного розчину Р і кип'ятять 1 хв.; утворюється червоно-оранжевий осад, який швидко переходить в сірий	МКЯ	Відповідає
	Кальцій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на кальцій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	Утворюється білий сирнистий осад	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Калій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на калій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Магній	До 1 мл розчину А додають 1 мл розчину	МКЯ	Відповідає



№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		хлориду амонію Р, 1 мл розчину аміаку Р, 0,5 мл 5 % розчину натрію дигідрофосфату Р, утворюється білий кристалічний осад, розчинний у розведених мінеральних кислотах і оцтовій кислоті		
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2, метод 2	Відповідає
5	рН	Від 6,00 до 7,60	ДФУ 2.2.3	6,58
6	Відносна в'язкість	Не більше 1,60	ДФУ 2.2.9	1,26
7	Кількісне визначення:	Від до		
	Натрію лактат	Від 18,05 мг/мл до 19,95 мг/мл	МКЯ	18,80
	Сорбітол	Від 57,0 мг/мл до 63,0 мг/мл	МКЯ	59,4
	Калію хлорид	Від 0,285 мг/мл до 0,315 мг/мл	МКЯ	0,303
	Кальцію хлорид	Від 0,095 мг/мл до 0,105 мг/мл	МКЯ	0,097
	Магнію хлорид	Від 0,19 мг/мл до 0,21 мг/мл	МКЯ	0,20
	Хлориди	Від 3,795 мг/мл до 4,195 мг/мл	МКЯ	3,985
	Натрію хлорид	Від 5,7 мг/мл до 6,3 мг/мл	МКЯ	6,0
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	203,3
9	Стерильність	Препарат повинен витримувати випробування на стерильність	ДФУ 2.6.1	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Відповідає
11	Механічні включення:			
	Видимі	Розчин, що практично не містить включень.	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі	ДФУ 2.9.19 (метод 1)	3,2 0,0

Висновок:

лікарський засіб РЕОСОРБЛАКТ® відповідає вимогам НД до РП UA/2399/01/01 зі змінами Накази МОЗ України № 537 від 20.08.2015, № 197 від 16.03.2016.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки є являється протипоказанням до застосування препарату.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм».



контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилами належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Г.А. Аргатюк



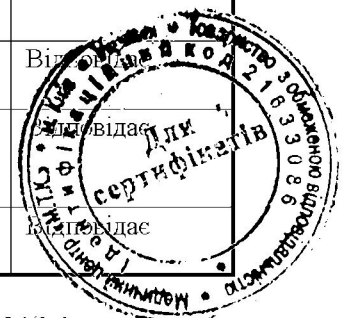
15.02.2024



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 315-1

Назва лікарського засобу	РЕОСОРБЛАКТ®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/2399/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить: сорбітолу - 60,0 мг; натрію лактату (у перерахунку на 100 % речовину) - 19,0 мг; натрію хлориду - 6,0 мг; кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) - 0,1 мг; калію хлориду - 0,3 мг; магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) - 0,2 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 200 мл у пляшках скляних
Номер серії	AL234/1-1
Розмір серії	39 600 шт.
Дата виробництва	05.02.2024
Термін придатності до	02.2026
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	087/2023/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Лактат-іон	До 5 мл препарату додають 2 мл 0,1 М розчину кислоти сірчаної Р, 2 краплі насиченого розчину калію перманганату Р і нагрівають до кипіння, при цьому відчувається запах оцтового альдегіду, який має характерний фруктовий запах	МКЯ	Відповідає
	Сорбітол	До 3 мл препарату додають 1 мл калію тетраіодомеркурату лужного розчину Р і кип'ятять 1 хв.; утворюється червоно-оранжевий осад, який швидко переходить в сірий	МКЯ	Відповідає
	Кальцій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на кальцій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	Утворюється білий сирнистий осад	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Калій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на калій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Магній	До 1 мл розчину А додають 1 мл розчину	МКЯ	Відповідає



№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		хлориду амонію Р, 1 мл розчину аміаку Р, 0,5 мл 5 % розчину натрію дигідрофосфату Р, утворюється білий кристалічний осад, розчинний у розведених мінеральних кислотах і оцтовій кислоті		
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2, метод 2	Відповідає
5	рН	Від 6,00 до 7,60	ДФУ 2.2.3	6,67
6	Відносна в'язкість	Не більше 1,60	ДФУ 2.2.9	1,26
7	Кількісне визначення:	Від до		
	Натрію лактат	Від 18,05 мг/мл до 19,95 мг/мл	МКЯ	18,42
	Сорбітол	Від 57,0 мг/мл до 63,0 мг/мл	МКЯ	59,4
	Калію хлорид	Від 0,285 мг/мл до 0,315 мг/мл	МКЯ	0,299
	Кальцію хлорид	Від 0,095 мг/мл до 0,105 мг/мл	МКЯ	0,099
	Магнію хлорид	Від 0,19 мг/мл до 0,21 мг/мл	МКЯ	0,20
	Хлориди	Від 3,795 мг/мл до 4,195 мг/мл	МКЯ	3,937
	Натрію хлорид	Від 5,7 мг/мл до 6,3 мг/мл	МКЯ	5,9
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	203,3
9	Стерильність	Препарат повинен витримувати випробування на стерильність	ДФУ 2.6.1	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Відповідає
11	Механічні включення:			
	Видимі	Розчин, що практично не містить включень.	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі	ДФУ 2.9.19 (метод 1)	1,8 0,0

Висновок:

лікарський засіб РЕОСОРБЛАКТ® відповідає вимогам НД до РП UA/2399/01/01 зі змінами Накази МОЗ України № 537 від 20.08.2015, № 197 від 16.03.2016.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки є являється протипоказанням до застосування препарату.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм».



контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилами належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Г.А. Аргатюк



20.02.2024



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 312-2

Назва лікарського засобу	РЕОСОРБЛАКТ®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/2399/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить: сорбітолу - 60,0 мг; натрію лактату (у перерахунку на 100 % речовину) - 19,0 мг; натрію хлориду - 6,0 мг; кальцію хлориду дигідрату (у перерахунку на кальцію хлорид) - 0,1 мг; калію хлориду - 0,3 мг; магнію хлориду гексагідрату (у перерахунку на магнію хлорид) - 0,2 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 200 мл у пляшках скляних
Номер серії	AL224/1-2
Розмір серії	11 922 шт.
Дата виробництва	04.02.2024
Термін придатності до	02.2026
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	087/2023/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Лактат-іон	До 5 мл препарату додають 2 мл 0,1 М розчину кислоти сірчаної Р, 2 краплі насиченого розчину калію перманганату Р і нагрівають до кипіння, при цьому відчувається запах оцтового альдегіду, який має характерний фруктовий запах	МКЯ	Відповідає
	Сорбітол	До 3 мл препарату додають 1 мл калію тетраіодомеркурату лужного розчину Р і кип'ятять 1 хв.; утворюється червоно-оранжевий осад, який швидко переходить в сірий	МКЯ	Відповідає
	Кальцій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на кальцій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	Утворюється білий сирнистий осад	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Калій	2 мл розчину А дають характерну реакцію b на калій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Магній	До 1 мл розчину А додають 1 мл розчину	МКЯ	Відповідає



№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		хлориду амонію Р, 1 мл розчину аміаку Р, 0,5 мл 5 % розчину натрію дигідрофосфату Р, утворюється білий кристалічний осад, розчинний у розведених мінеральних кислотах і оцтовій кислоті		
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2, метод 2	Відповідає
5	рН	Від 6,00 до 7,60	ДФУ 2.2.3	6,70
6	Відносна в'язкість	Не більше 1,60	ДФУ 2.2.9	1,26
7	Кількісне визначення:	Від до		
	Натрію лактат	Від 18,05 мг/мл до 19,95 мг/мл	МКЯ	18,39
	Сорбітол	Від 57,0 мг/мл до 63,0 мг/мл	МКЯ	58,4
	Калію хлорид	Від 0,285 мг/мл до 0,315 мг/мл	МКЯ	0,299
	Кальцію хлорид	Від 0,095 мг/мл до 0,105 мг/мл	МКЯ	0,099
	Магнію хлорид	Від 0,19 мг/мл до 0,21 мг/мл	МКЯ	0,21
	Хлориди	Від 3,795 мг/мл до 4,195 мг/мл	МКЯ	3,950
	Натрію хлорид	Від 5,7 мг/мл до 6,3 мг/мл	МКЯ	5,9
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	203,3
9	Стерильність	Препарат повинен витримувати випробування на стерильність	ДФУ 2.6.1	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Відповідає
11	Механічні включення:			
	Видимі	Розчин, що практично не містить включень.	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі	ДФУ 2.9.19 (метод 1)	1,8 0,0

Висновок:

лікарський засіб РЕОСОРБЛАКТ® відповідає вимогам НД до РП UA/2399/01/01 зі змінами Накази МОЗ України № 537 від 20.08.2015, № 197 від 16.03.2016.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати. Незмочуваність внутрішньої поверхні пляшечки є результатом застосування препарату.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм».



контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилами належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Г.А. Аргатюк



20.02.2024

