



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28
Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua



«Здоров'я - якість Твоєго життя!»

Ф50-РП-КК-20-018

Ліцензія АВ №598066
термін дії з 17.10.2013

Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 термін дії з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4371

Кальціо глюконат-Здоров'я (стабілізований), розчин для ін'екцій, 100 мг/мл по 10 мл в ампулах №10 в коробці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: кальціо глюконату для ін'екцій - 95 мг

Реєст. посвідчення UA/4726/01/01 від 14.05.21

№ серії 31021

Загальна кількість в серії 41180 амп

Дата виробництва 10.2021

Державна призначення Україна

Дата видання результату 04.11.21

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Придатний до 10.24

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №484 від 30.05.16 РП №UA/4726/01/01, зміна №1, зміна №3, зміна №2, зміна №4

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарваний або злегка забарвлений розчин	Прозорий злегка забарвлений розчин
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром і забарвленням (кальціо глюконат)	На хроматограмі випробуваного розчину виявляється основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром і забарвленням (кальціо глюконат) Відповідає
3	Ступінь забарвлення	При розгляді вмісту ампул, не мають виявлятися видимі кристали (кальціо сахарат) Реакція (c) на кальцій	Реакція (c) на кальцій Забарвлення препарату не перевищує еталон В6
4	Механічні включення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробуваних одиницях не перевищує 6000 в 1 контейнері для часток розміром 10мкм або більше і не перевищує 600 в 1 контейнері для часток розміром 25мкм або більше	Видимі частки: препарат витримує вимоги. Невидимі частки: препарат витримує випробування
5	Об'єм, що витягається	Не менше 10,0мл	10,2мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Прозорий
7	pH	Від 6,0 до 8,3	6,43
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Бактеріальні ендотоксини	Гранічний вміст ендотоксинів - менше 0,17 МО/мг кальціо глюконату	Менше 0,17 МО/мг кальціо глюконату
10	Аномальна токсичність	Препарат має витримувати випробування на токсичність	Не токсичен
11	Кількісне визначення	Від 8,5мг до 9,4мг	8,92мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точкою. Ця серію продуктів було випробовано (включено пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижче зазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідає до специфікації, що міститься у реєстраційному досир. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та відповідає вимогам якості GMP.

Дата підписання «04» / 11 / 2021

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я", м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 043/2019/GMP до 17.05.22



Рікова Г.І.

ДОЗВОЛЕНО ДО УДАРУЩІ

Університетська лікарня

Рікова Г.І.

Бланк № 035665 20.11.2011 редакція

