

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 8

**Лінкоміцин-Здоров'я, розчин для ін'єкцій 300 мг/мл по 2 мл в ампулах №10 (5x2) у блистерах в коробці**

Діюча речовина 1 мл розчину містить: лінкоміцину гідрохлориду у перерахуванні на лінкоміцин - 300 мг

Ресст. посвідчення UA/7975/01/01 від 08.11.17

Загальна кількість в серії 40590 ампл

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №34 від 18.01.13 РП №UA/7975/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3

№ серії 30823

Дата виробництва 08.2023

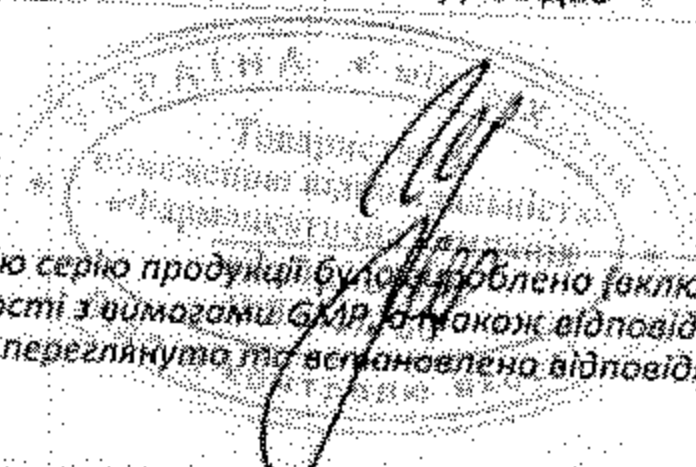
Дата видачі результату 06.09.23

Придатний до 08.2026

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний або злегка жовтуватий розчин, з легким специфічним запахом	Прозорий злегка жовтуватий розчин, з легким специфічним запахом
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися пляма на рівні плями на хроматограмі розчину порівняння лінкоміцину гідрохлориду На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку лінкоміцину гідрохлориду має співпадати з часом утримування піку лінкоміцину гідрохлориду на хроматограмі стандартного зразка (СЗ) лінкоміцину гідрохлориду	На хроматограмі випробовуваного розчину виявляється пляма на рівні плями на хроматограмі розчину порівняння лінкоміцину гідрохлориду На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку лінкоміцину гідрохлориду співпадає з часом утримування піку лінкоміцину гідрохлориду на хроматограмі стандартного зразка (СЗ) лінкоміцину гідрохлориду
3	Ступінь забарвлення	Характерна реакція (а) на хлориди Забарвлення препарату має бути не інтенсивніше за еталон ВУ5 або У4	Характерна реакція (а) на хлориди Забарвлення препарату не інтенсивніше за еталон ВУ5
4	Механічні включення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: середня кількість часток 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 частинки: препарат витримує вимоги. Невидимі частинки: препарат витримує вимоги.
5	Об'єм, що витягається	Не менше 2,0 мл	2,03 мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Препарат прозорий
7	pH	Від 5,5 до 6,5	5,76
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 150 МО/мл	Менше 150 МО/мл
10	Вміст речовин гістаміноподібної дії	Препарат має витримувати випробування на вміст речовин гістаміноподібної дії	Відповідає
11	Супровідні домішки	Лінкоміцин В: не більше 5%	Лінкоміцин В: 3,7%
12	Аномальна токсичність	Препарат має витримувати випробування на токсичність	Не токсичен
13	Кількісне визначення	Лінкоміцину: від 285 мг до 315 мг	291,8 мг
14	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
15	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

**Висновок** Відповідає вимогам НТД

**Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ**



Рикова Г.І.

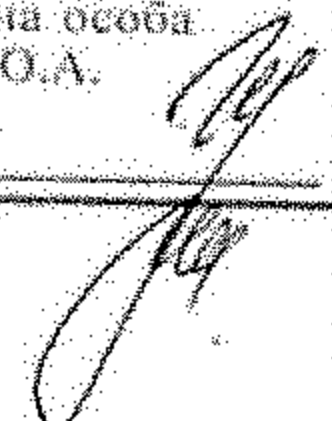
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випробовано (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 06 » 09 2023 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, б.22

Виробнича дільниця: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, б.22;  
 Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ  
 Уповноважена особа  
 Броніна О.А.




*Рухан*  
 19 10 23