

Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 131779

Рятівник®

Серія	0079135
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	крем по 30 г в тубі 1 г крема містить: декспантенолу, у перерахунку на 100 % речовину 50 мг; хлоргексидину біглюконату 20 % розчину, у перерахунку на 20 % розчин 38,8 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/5062/01/01, діє безстроково
Розмір серії	4,573 тис. уп
Дата виробництва	13.07.2023
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	06.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.
Виробнича дільниця	Дільниця з виробництва м'яких форм цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, пр-т. Перемоги, 120
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №021/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/5062/01/01 (наказ МОЗ №730 від 19.07.2016), зміна №1, зміна (наказ МОЗ №841 від 04.05.2023), зміна (наказ МОЗ №1135 від 21.06.2023), зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МЗ від 16.04.2019 №858) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність»

Уповноважена особа



26.07.2023

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



вн. ан. б 1659
19.03.24

крем по 30 г в тубі

1 г крема містить: декспантенолу, у перерахунку на 100 % речовину 50 мг, хлоргексидину біглюконату 20 % розчину, у перерахунку на 20 % розчин 38,8 мг

Серія	0079135
Кіл-ть в серії	4,573 тис. уп
Дата виробництва	13.07.2023
Дата видачі	26.07.2023
Аналіз виконано у відповідності з	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/5062/01/01 (наказ МОЗ №730 від 19.07.2016), зміна №1, зміна (наказ МОЗ №841 від 04.05.2023), зміна (наказ МОЗ №1135 від 21.06.2023), зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МЗ від 16.04.2019 №858)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Крем білого або майже білого кольору.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	Декспантенол. ВЕРХ.	Відповідає	Відповідає
		Хлоргексидину біглюконат. УФ- спектр.	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність	Не мають виявлятися видимі частки, сторонні вclusions, ознаки фізичної нестабільності: агрегація і коалесценція часток, коагуляція.	Відповідає	Відповідає
4	pH	Від 4,5 до 7,0	5,9	Відповідає
5	Супровідні домішки, %	3-амінопропанол - не більше 3,0 %	Відповідає	Відповідає
6	Хлоранілін, %	Не більше 0,2 %	Відповідає	Відповідає
7	Маса вмісту контейнеру, г	Не менше 30 г	Відповідає	Відповідає
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /<100 КУО/	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС) - 10 КУО в 1 г.	Відповідає /<10 КУО/	Відповідає
		Відсутність Pseudomonas aeruginosa та Staphylococcus aureus в 1 г.	Відповідає	Відповідає
9	Кількісне визначення, мг	Декспантенол - від 49,9 мг до 55,1 мг в 1 г препарату	54,6	Відповідає
		Хлоргексидину біглюконат - від 38,8 мг до 44,9 мг в 1 г препарату	41,3	Відповідає
10	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає
11	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

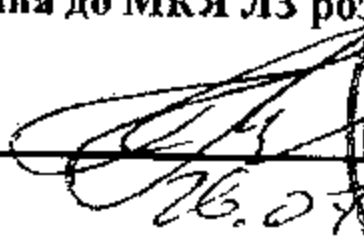
 Термін придатності: 3 роки
 Умови зберігання: в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Придатний до: 30.06.2026

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/5062/01/01 (наказ МОЗ №730 від 19.07.2016), зміна №1, зміна (наказ МОЗ №841 від 04.05.2023), зміна (наказ МОЗ №1135 від 21.06.2023), зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МЗ від 16.04.2019 №858)

Начальник




 Юлія ЦИКОЛОВЕЦЬ
 Свідчення про атестацію № 507
 ДІЛ КОРПОРАЦІЇ "АРТЕРІУМ"

