



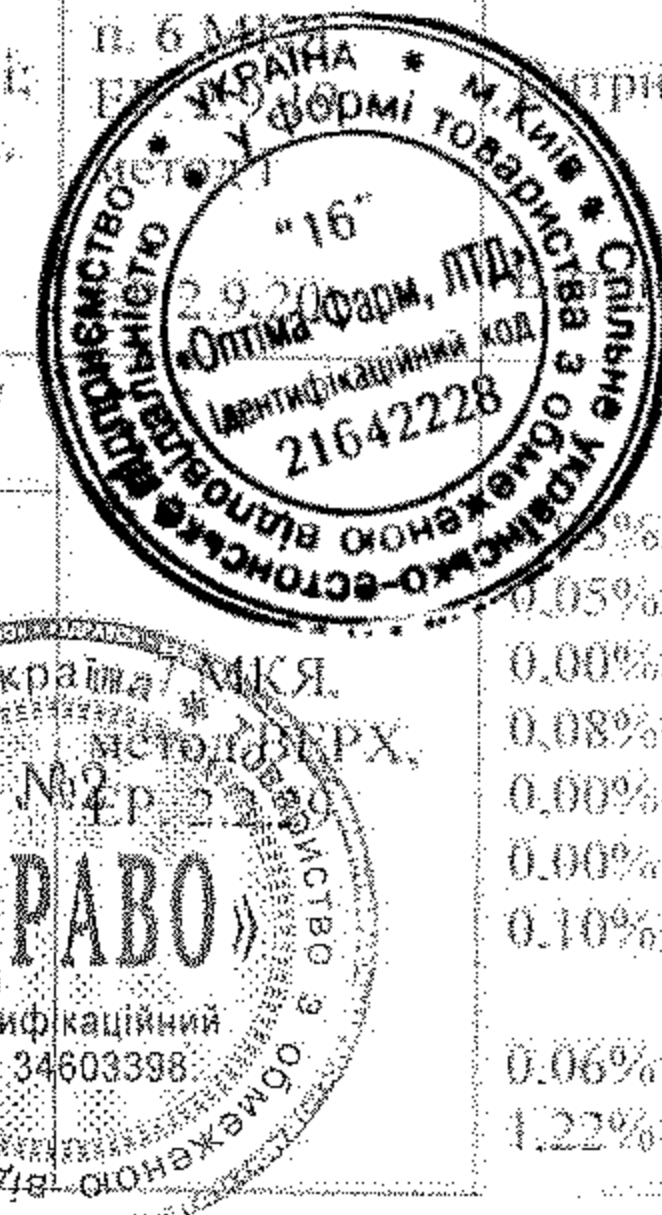
Група фармацевтических компаній

Ф.СОР.7.09-4644
Приватне Акціонерне Товариство «Лекхім» Харків
61115, Україна, Харківська обл., місто Харків
вуліця Северина Потоцького, буд. 36 тел. (057) 7-147-790,
E-mail: okk@lekhim.net.ua
www.lekhim.ua

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2021-15/512

Найменування продукції:	ГЛУТОКСИМ	Номер серії:	11341003
Лікарська форма:	роздчин для ін'єкцій 3%		
РЕєстраційне посвідчення:	РІ № UA/5228/01/02 (діє не обмежено). Вкладки (Наказ № 192 від 24.01.2019 р.) Вкладка (Наказ № 2834 від 10.12.2020 р.)	Розмір серії (уп., шт. та ін.):	E6755 упаковок № 5.
Країна-виробник:	Україна	Дата виробництва:	грудень 2021 р.
Сила дії/активність:	1 мл розчину містить: глутоксиму (глутаміл-цистеїн-гідроглутамін дінатрію) 30 мг	Дата закінчення терміну придатності:	12 2023
Вид і розмір упаковки:	По 1 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону з маркуванням українською мовою.		

Найменування показника	Вимоги специфікації	Методики контролю	Результати
Опін	Прозора безбарвна або слабо забарвлена рідина без запаху або зі слабким запахом оцтової кислоти.	п. 1 МКЯ, візуально, органолептично.	Прозора безбарвна рідина зі слабким запахом оцтової кислоти
Достовірність -глутоксим	Час утримування основного піку на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримування основного піку на хроматограмі розчину порівняння.	п. 2.1 МКЯ, метод ВЕРХ	Відповідає
-натрій	Повинен витримувати вимоги	п. 2.2 МКЯ	Витримує
Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	п. 3 МКЯ, ЕР, 2.2.1	Прозорий
Кольоровість	Забарвлення препарату не повинно перевищувати еталон GY ₆	п. 4 МКЯ, ЕР, 2.2.2, метод II	Витримує
pH	Від 5,0 до 6,5	п. 5 МКЯ, ЕР, 2.2.3	6,0
Механічні включення	<i>Невидимі частки:</i> для часток $\geq 10 \text{ мкм}$ – не більше 6000 в ампулі; для часток $\geq 25 \text{ мкм}$ – не більше 600 в ампулі. <i>Видимі частки:</i> має бути практично вільним від часток	п. 6 МКЯ, ЕР, 2.2.4, метод I	Витримує
Супровідні домішки	Під час випуску	Протягом терміну придатності	
-домішка 1	Не більше 1,0%	Не більше 1,0%	0,5%
-домішка 2	Не більше 1,0%	Не більше 1,0%	0,05%
-домішка 3	Не більше 1,0%	Не більше 1,0%	0,00%
-домішка 4	Не більше 2,5%	Не більше 1,0% * МКЯ, метод ВЕРХ,	0,08%
-домішка 5	Не більше 2,5%	Не більше 3,0% * ЕР, 2.2.3	0,00%
-домішка 6 RRT=0,98	Не більше 0,2%	Не більше 0,2% * МКЯ, метод ВЕРХ,	0,00%
-домішка 7 RRT=1,16	Не більше 0,2%	Не більше 0,2% * ЕР, 2.2.3	0,10%
-будь-яка ненспецифічна домішка	Не більше 0,2%	Не більше 0,2% * МКЯ, метод ВЕРХ,	0,06%
-сузна домішок	Не більше 5,0%	Не більше 8,0% * ЕР, 2.2.3	1,22%



Бк ас 10466 від 27.02.23г. *AB*

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2021-1S/512

Найменування продукту:	ГЛУТОКСИМ	Номер серії:	11341003
Лікарська форма:	розчин для ін'єкцій 3%		

Найменування показника	Вимоги специфікації	Методика контролю	Результати
Об'єм, що витягається	Об'єм розчину не повинен бути менше номінального	п. 8 МКЯ, ЕР. 2.9.17	Витримує
Бактеріальний ендотоксин	Не більше 5 ОЕ/мг глутоксому	п. 9 МКЯ, ЕР. 2.6.14, метод А	Менше 5 ОЕ/мг
Стерильність	Мас бути стерильним	п. 10 МКЯ, ЕР. 2.6.1	Стерильний
Кількісне визначення	Під час випуску 95-105 % від заявленої кількості	Протягом терміну придатності 90-110 % від заявленої кількості	п. 11 МКЯ, метод ВЕРХ 101 %

Упаковка	Відповідно до МКЯ		
Маркування	Відповідно до Зміни до Маркування (від 10.12.2020 р.)		
Графічне оформлення упаковки	Відповідно до затверджених оригінал-макетів, розміщених в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікелужби України (чинний від 30.07.2021)		

КОМЕНТАРІ

Умови зберігання: Зберігати в захищенному від світла місці при температурі не вище 25 °C.

Виконавець:

П.Л.Б. Смирнова І.С.

Дата 13.01.2022

Заступник начальника ВКЯ:

П.Л.Б. Ніконова Л.Л.

Дата 13.01.2022

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точкою. Це серію продуктів було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль й якості на нижче вказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, згідно з чинним законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досліді. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було перевірянуто та встановлено відповідність GMP.

Серія готової продукції 11341003 відповідає вимогам МКЯ ЛЗ зі Змінами (Наказ № 1290 від 28.06.2021) до Реєстраційного посвідчення РІ № UA/5228/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа:

П.Л.Б. Тімченко Н.Б.

Дата

11.05.2022

Виробнича дільність. Адреса: 61115 Україна, Харківська обл., місто Харків, вулнія Свободи Поряльского, буд. 36
 Ліцензія: серія АВ № 501356 від 08.02.2011 р.
 Свідчання про акредитацію ВКЯ № 337 від 09.03.2017 р. (віддано Державною службою з надзвичайних ситуацій та контролю за наркотиками)
 Сертифікат GMP 019/2020/GMP від 23.03.2020 р. (існує у Державною службою України та контролю за наркотиками)
 Сертифікат ISO 9001:2015 № 211QGH98 від 01.06.2021 р. (виланий AQC MIDDLE EAST LTD)

