

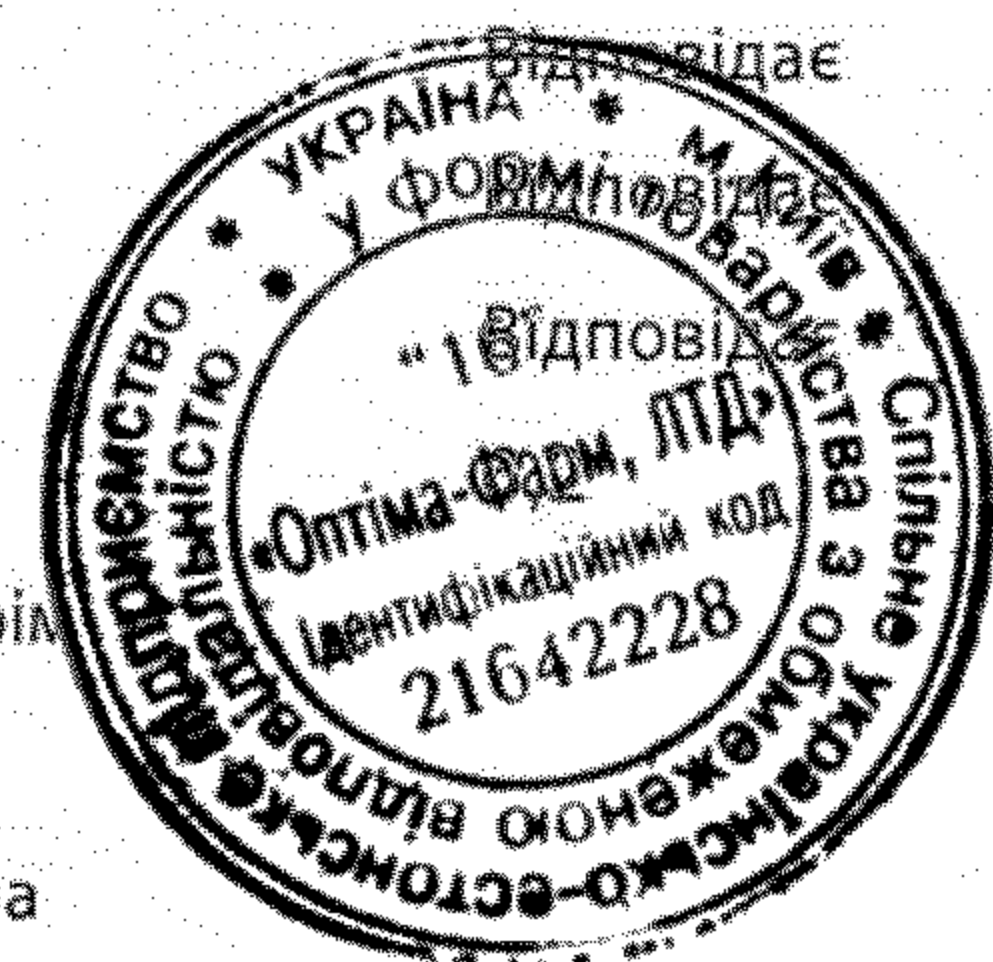
**Сертифікат якості № 040000112305**

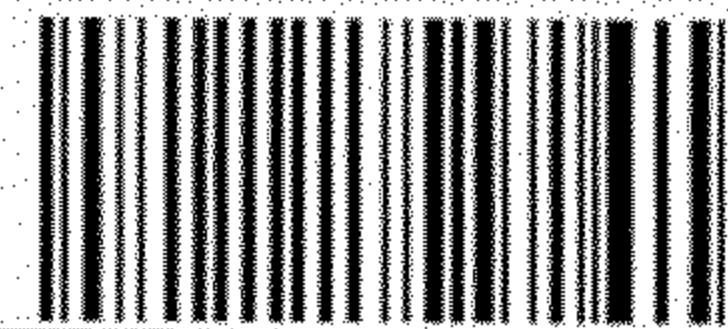
**Фармазолін®, краплі назальні 0,1 % по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці**

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ КСИЛОМЕТАЗОЛІНУ ГІДРОХЛОРИДУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100 % РЕЧОВИНУ 1 МГ

Номер серії:	10124	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	66.888 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1880/01/02
Дата виробництва:	01.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/1880/01/02, зміни від 13.04.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>		
ксилометазоліну гідрохлорид	Якісна реакція	Відповідає
ксилометазоліну гідрохлорид	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній в розділі "Кількісне визначення. Ксилометазоліну гідрохлорид", час утримування піку ксилометазоліну гідрохлориду має співпадати з часом утримування піку ксилометазоліну гідрохлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
бензалконію хлорид	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній в розділі "Кількісне визначення. Бензалконію хлорид", часи утримування піків компонентів С12 і С14 бензалконію хлориду мають співпадати з часами утримування піків компонентів С12 і С14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 5,6 до 6,6	Відповідає
Ксилометазоліну домішка А	На хроматограмі випробовуваного розчину, крім основної плями, допускається наявність додаткової плями, розміщеної на рівні плями на хроматограмі розчину порівняння (b), яка не перевищує її за розміром та інтенсивністю забарвлення (не більше 3%)	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 10 мл	Відповідає
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 100 КУО/мл	Відповідає





мікроорганізмів (ТАМС)		0 (Не виявлено)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 10 КУО/мл	0 (Не виявлено)
Staphylococcus aureus	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Pseudomonas aeruginosa	Відсутність в 1 мл	Відсутні
<b>Кількісне визначення</b>		
ксилоніметазоліну гідрохлорид	Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 мл препарату	0,99 мг/мл
бензалконію хлорид	Від 0,090 мг до 0,110 мг в 1 мл препарату	0,099 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 3 роки До 01.2027

**Умови зберігання:** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

**Коментарі:**

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП Андрусик-Щукіна М.М. 26.01.2024



**Виробнича ділянка:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2024



*БС.М. № 995 від 29.03.2024*