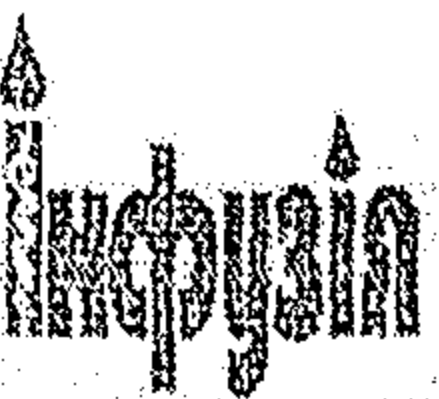


## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № LVN-A020722

Назва продукції	Левінор
Країна-виробник	Україна
Країна-призначення	Україна
Номер реєстраційного посвідчення	UA/15477/01/01
Сила дії/активність	100 мл розчину містить левофлоксацину гемігідрату у перерахуванні на безводний 100 % левофлоксацин 500 мг
Лікарська форма	Розчин для інфузій 0,5 %
Розмір та тип упаковки	По 100 мл у пляшці; по 1 пляшці у пачці
Номер серії	A020722
Розмір серії	19360
Дата виробництва	07.07.2022
Дата закінчення терміну придатності	Липень 2025
Назви, адреси та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	Цех з виробництва інфузійних розчинів № 1 (Ліцензія б/н від 17.05.2016): 23219, Вінницька обл., Вінницький р-н, с. Вінницькі Хутори, вул. Немирівське шосе, б. 84А Відділ контролю якості (Ліцензія б/н від 17.05.2016): 23219, Вінницька обл., Вінницький р-н, с. Вінницькі Хутори, вул. Немирівське шосе, б. 84А
Сертифікати відповідності GMP для всіх наведених дільниць	079/2021/GMP строк дії до 24.09.2023

## Результати аналізів:

№ з/п	Найменування показника	Вимоги НД	Результат/висновок
1.	Опис	Прозора рідина від жовтого до зеленувато-жовтого кольору	Прозора рідина зеленувато-жовтого кольору
2.	Ідентифікація: Левофлоксацин	<p>2.1 Ультрафіолетовий спектр поглинання випробованого розчину, приготовленого для кількісного визначення левофлоксацину, в області від 210 нм до 320 нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль <math>(226 \pm 2)</math> нм і <math>(293 \pm 2)</math> нм (левофлоксацин).</p> <p>2.2 Кут оптичного обертання препарату має знаходитися в межах від <math>-0,52^\circ</math> до <math>-0,58^\circ</math> (відмінність левофлоксацину від офлоксацину)</p> <p>2.3 Реакція (c) на натрій</p> <p>2.4 Реакція (a) на хлориди</p> <p>2.5 Повинні виконуватися вимоги тесту «Кількісне визначення. Динатрію едетат» розділу 12.3</p>	Відповідає
3.	Прозорість розчину	Має бути прозорим або не перевищувати еталон каламутності I	Відповідає
4.	Кольоровість розчину	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон GY <sub>1</sub>	Відповідає
5.	Супровідні домішки	<p>Не більше 0,2 % домішки левофлоксацину піперазину</p> <p>Не більше 0,2 % будь-якої одничної домішки</p> <p>Сума домішок не повинна перевищувати 0,6%</p>	<p>0,03</p> <p>Відповідає</p> <p>0,1</p>
6.	pH	Від 4,3 до 5,3	5,10
7.	Об'єм, що витягається	Не менший за номінальний	Відповідає
8.	Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
9.	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст ендотоксинів – менше 0,7 МО/мг	*Відповідає
10.	Механічні включення	Практично вільний від часток	Відповідає
11.	Механічні включення: невидимі частинки	Для контейнерів номінальним об'ємом менше або рівне 100 мл: Частинки розміром 10 мкм або більше – не більше 6000/контейнер; Частинки розміром 25 мкм або більше – не більше 600/контейнер	Відповідає
12.	Кількісне визначення: левофлоксацину, мг/мл	Від 4,75 до 5,25	21642228
	хлориди, мг/мл	Від 5,46 до 6,55	0,051
	динатрію едетат, мг/мл	Не більше 0,055	“16”



## ПрАТ «ІНФУЗІЯ»

13.	Упаковка	Пляшки з препаратом з інструкцією для медичного застосування пакують в пачку з наступним пакуванням по 40 штук в ящики з картону гофрованого	Відповідає
14.	Маркування	Відповідю до затвердженого тексту маркування	Відповідає

**Висновок:** лікарський засіб Левінор відповідає вимогам НД до Р.п. № UA/15477/01/01.

**Коментарі:** зберігати при температурі не вище 25 °C, у захищенному від світла та недоступному для дітей місці.

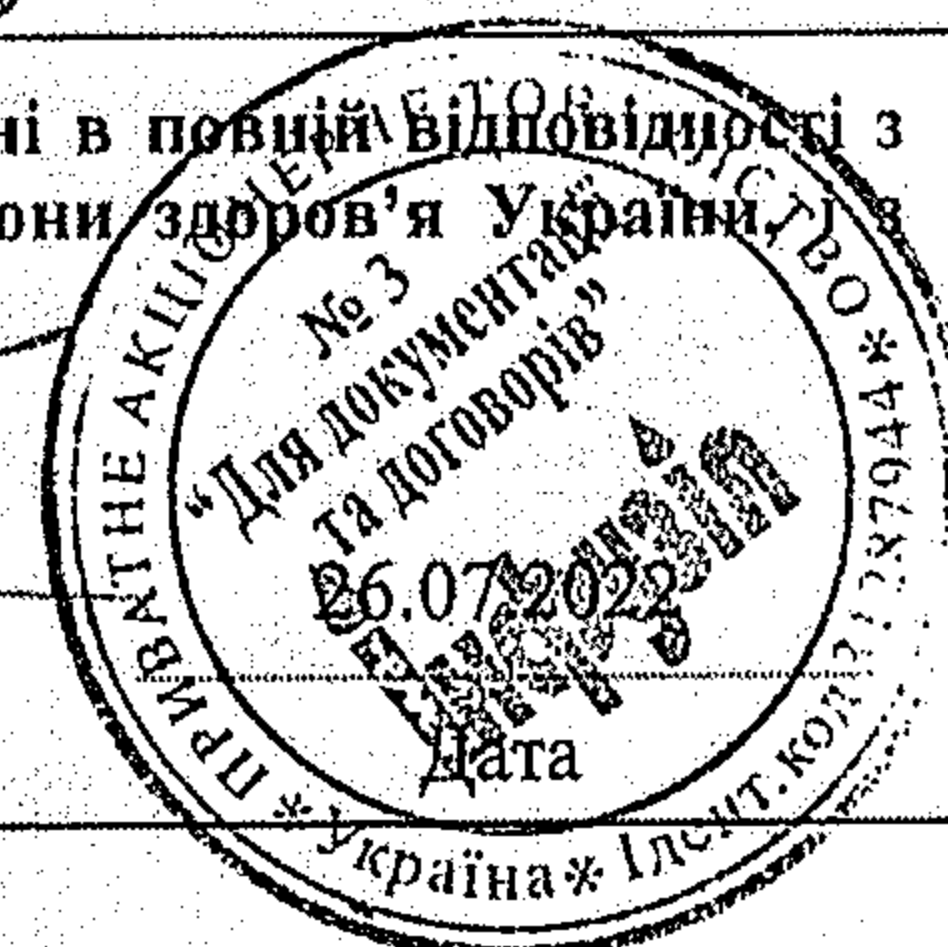
Директор з якості:

Порядько Ю.В.

П.І.Б.

26.07.2022

Дата



Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженої Міністерством охорони здоров'я України, вимогами реєстраційного досьє (торгової ліцензії) країни призначення.

Уповноважена особа:

Мархевка О.І.

П.І.Б.

Підпис

