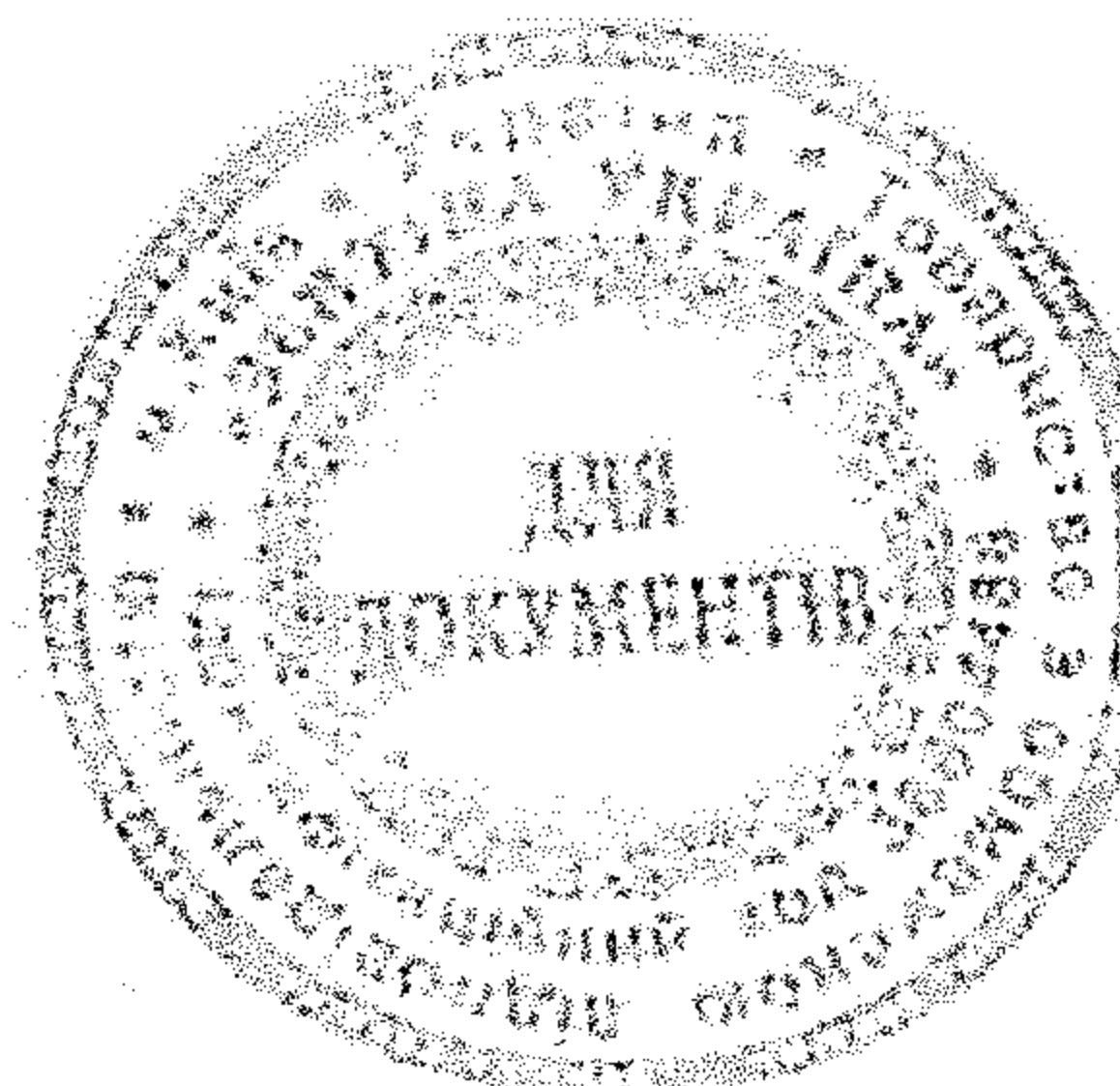


Сертифікат аналізу №

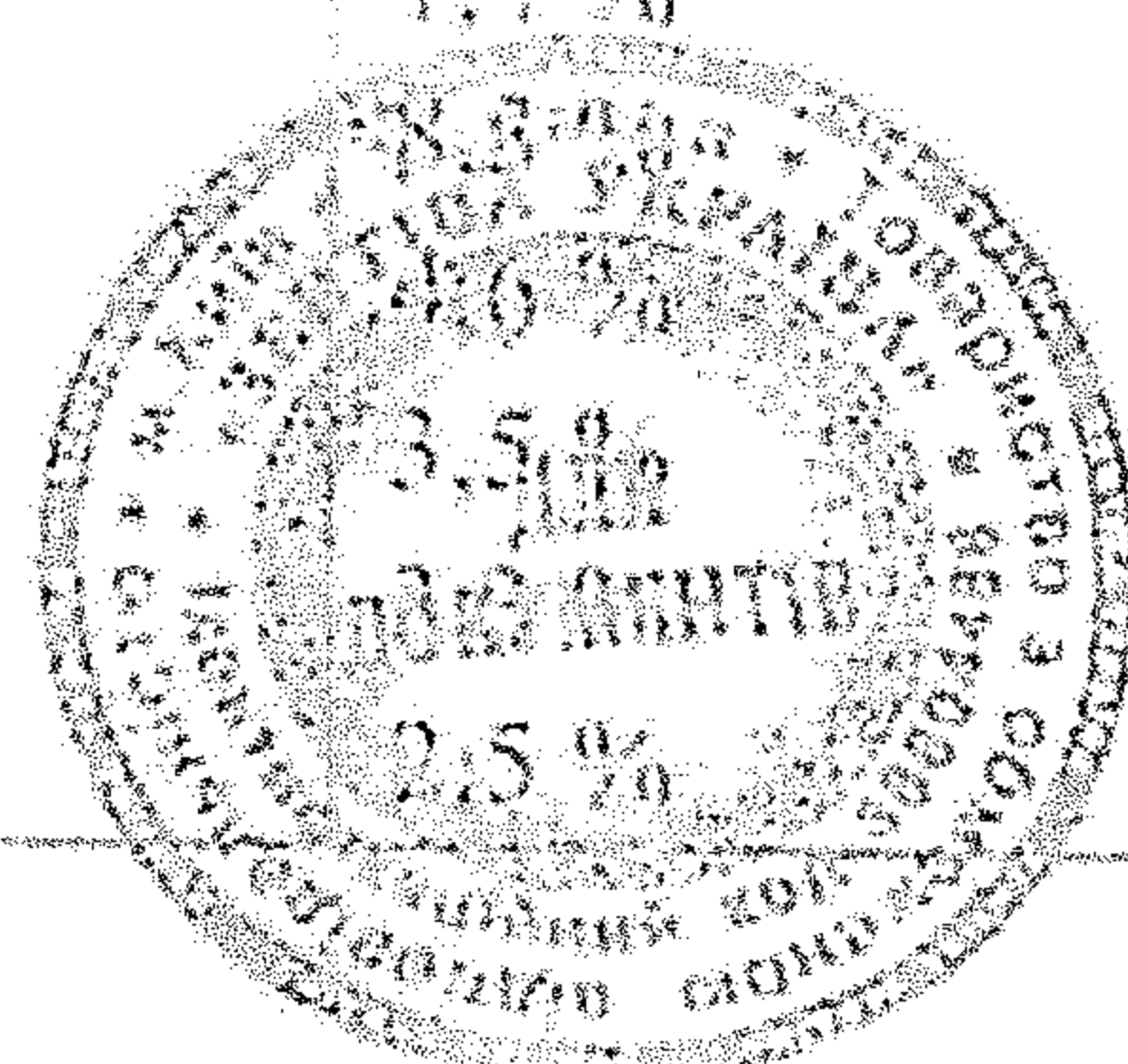
17

1.	Назва продукту	КОЛІСТИН ЗЕПТІВА
2.	Країна виробництва (повний цикл)	Данія
3.	Номер реєстраційного свідоцтва в Україні	№UA/15525/01/01
4.	Сила дії	1 флакон містить: колістиметату натрію, стерильного 1 000 000 МО
5.	Лікарська форма	порошок для розчину для ін'екцій чи інфузій
6.	Розмір та тип пакування	по 10 флаконів з порошком у картонній коробці
7.	Номер серії Розмір серії	3161090 1002 уп.
8.	Код продукту	120454859
9.	Дата виробництва	05/2022
10.	Дата закінчення терміну придатності	04/2025
11.	Назва, адреса та номер ліцензії на виробництво виробника, відповідального за випуск препарату в обіг	Кеелія Фармацевтикалс АпС, Данія Дансендергаде 11, 2300 Копенгаген С, Данія
12.	Номер сертифікату НВП	DK И 100003 12
13.	Результати аналізу	Див. таблицю нижче



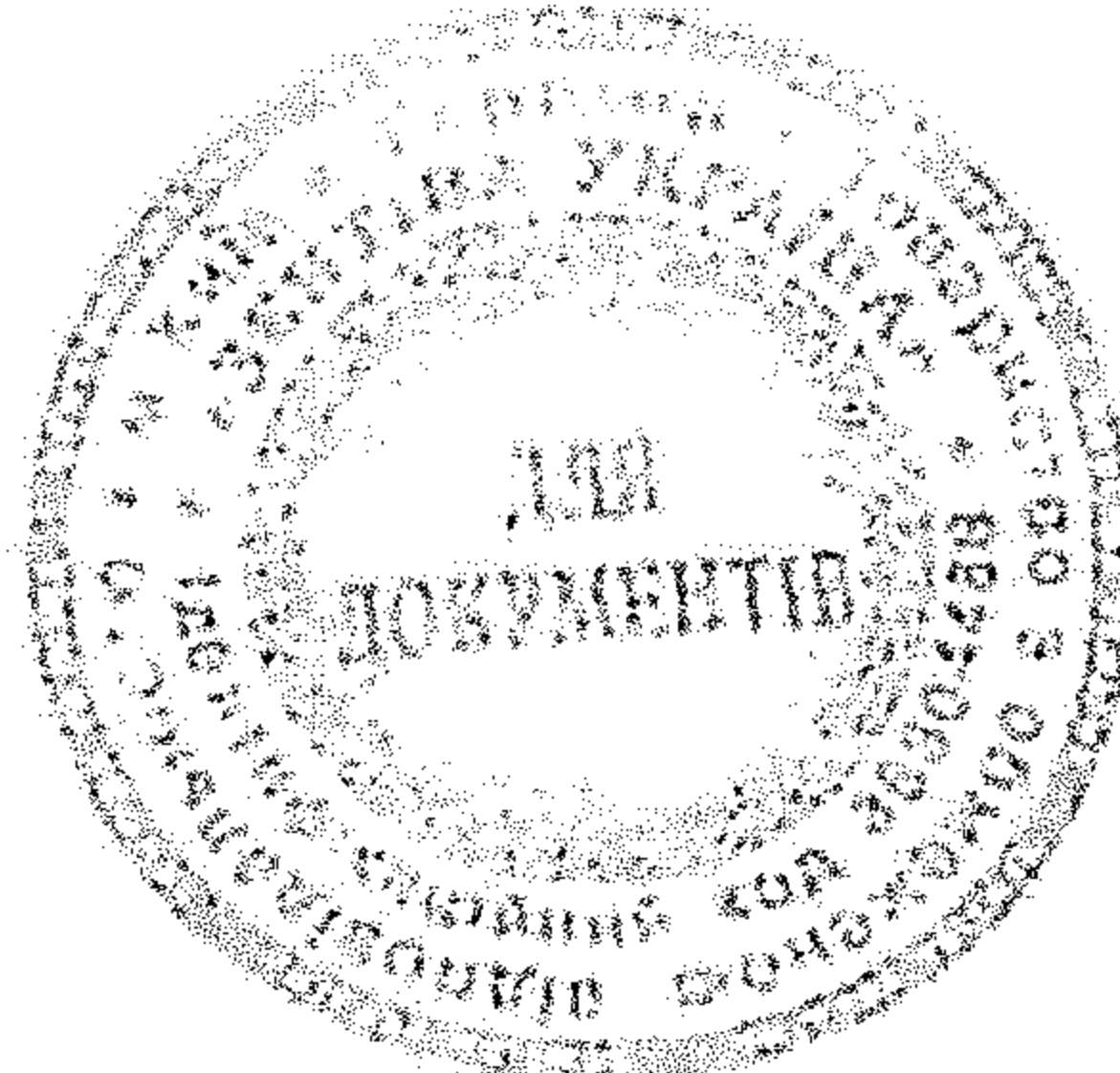
Вх.дн. 5 0348
16.06.23

<u>Параметр, який контролюється</u>	<u>Допустимі ліміти</u>	<u>Результати</u>
Опіс	Порошок білого чи майже білого кольору, розфасований в безбарвні флякони з червоним ковпачком спір-оф	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ		
Колістин (ТИХ)	Повинен виконуватися	Відповідає
Формальдегід	Повинен виконуватися	Відповідає
Сульфати	Повинен виконуватися	Відповідає
Натрій	Повинен виконуватися	Відповідає
ТЕХНОЛОГІЧНІ ВИМОГИ		
Однорідність маси	Повинен виконуватися	Відповідає
Середня вага	80 мг	Відповідає
Час відновлення розчину	Не більше 5 хвилин	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки	≥ 10 мкм: не більше 6000/флякон ≥ 25 мкм: не більше 600/флякон	Відповідає
Механічні включення: видимі частки	Практично вільний від видимих часток	Відповідає
Однорідність дозуваннях одиниць	Повинен виконуватися	7,5
ВИПРОБУВАННЯ ЧИСТОТІ		
Прозорість розчину	Сукупний вміст 3-х фляконів, кожен з яких розчинений в 3 мл води, повинен бути прозорим розчином.	Відповідає
pH	6,5 – 8,5	8,1
Вільний Колістин	< стандартна суспензія II	Відповідає
Втрага маси при висушуванні	Не більше 3,0 %	Відповідає
Стерильність	Повинен бути стерильним	Відповідає
Бактеріальний епітоксин	Не більше 2,0 ЕЄ/мг активності	Відповідає
Склад (ВЕРХ)		
E1-1 (RRT 0,38)	3,0 – 9,8 %	7,7 %
E1-2 (RRT 0,66)	1,6 – 4,6 %	3,6 %
E2-1 (RRT 0,71)	0,4 – 2,9 %	1,4 %
E1-3 (RRT 1,00)	3,9 – 14,9 %	
E1-4 (RRT 1,47)	1,9 – 9,1 %	
E1-5 (RRT 1,73)	2,1 – 6,6 %	
E1-6 (RRT 2,37)	0,7 – 7,5 %	
E1-7 (RRT 2,61)	1,1 – 5,5 %	



компонентів Е1 та Е2.	Не більше 1,0 %	80,6 %
Однічні неспецифічні піки, які не відносяться до Е1 CMS та Е2 CMS.	Не більше 2,0 %	1,0 %
Сума неідентифікованих піків	Не більше 4,5 %	4,1 %
Кількість визначення мікробіологічним методом	Середній вміст флакона повинен складати 980 000 – 1 120 000 МО колістиметату натрію, що відповідає 98,0 – 112 % від вказаного на упаковці	Відповідає

14. Заява щодо сертифікації	Цим підтверджую, що винесена інформація автентична і вірна. Дані серія препарату проведена (включаючи упаковку / маркування та контроль якості) виникненням виробником у новий відповідності з вимогами СМР локального регуляторного органу та до затверджених специфікацій до реєстраційного посвідчення країни-імпортера. Документація з виробництва серії, пакування та тестування перевірена, та встановлена її відповідність вимогам СМР.
15. Ім'я та посада особи, що відповідає за випуск серії в обіг	Ніна Нельсон
16. Підпис особи, що відповідає за випуск серії в обіг	Уповноважена особа з якості Підпись
17. Дата підпису	10.10.2022



Certificate of analysis / Сертификат анализа №.

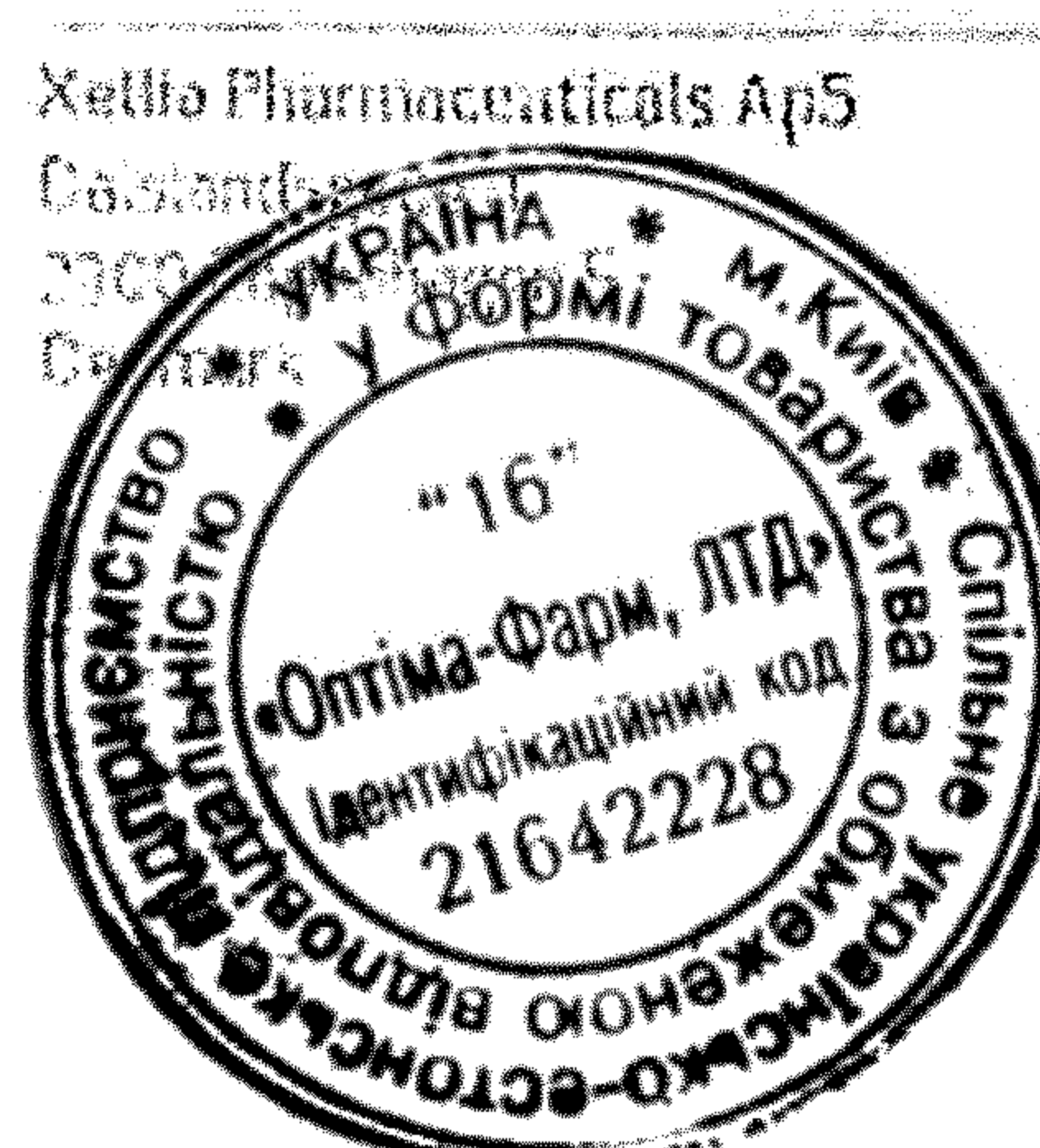
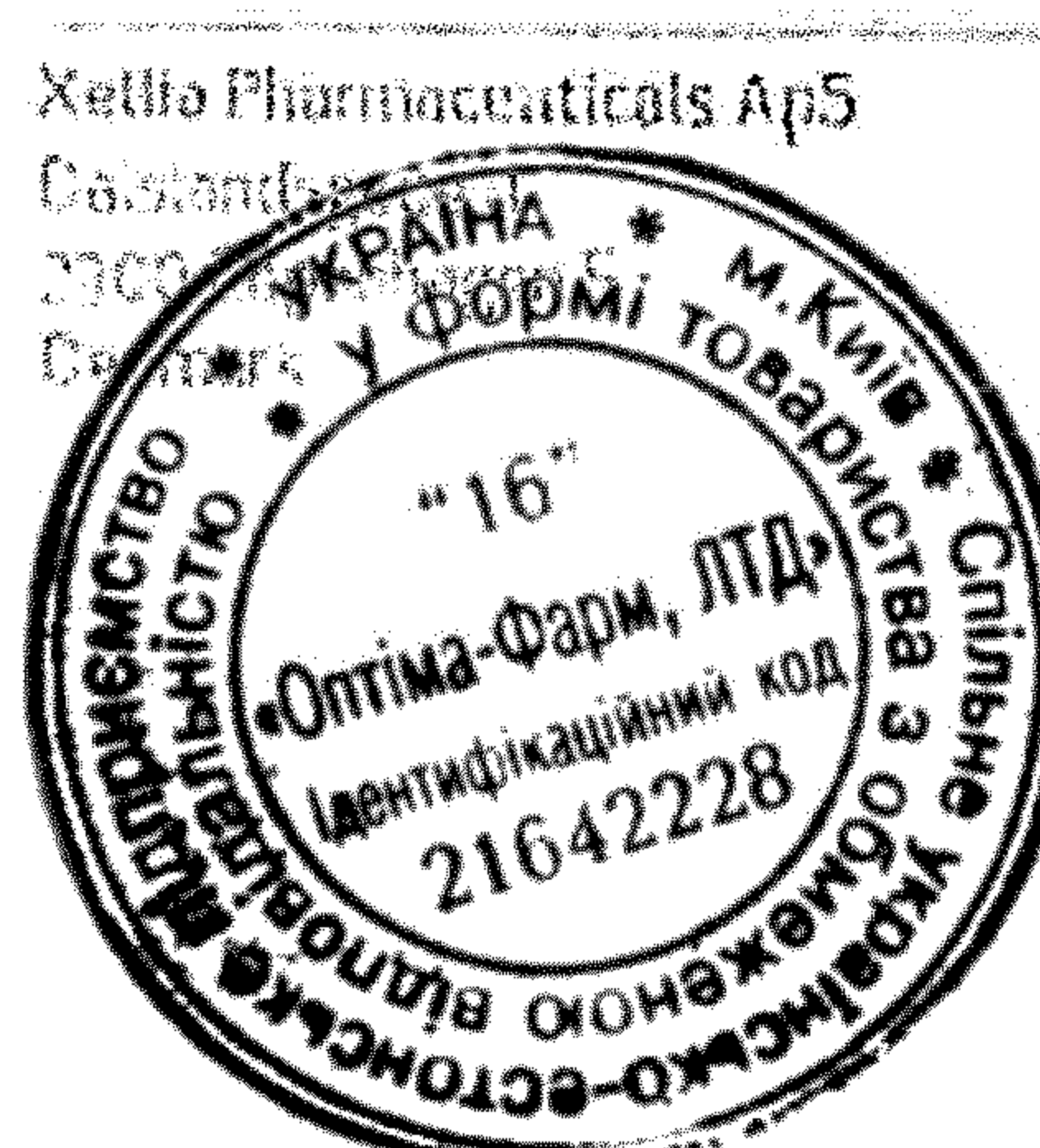
1.	Name of product/ Название продукта	COLISTIN ZENTIVA КОЛИСТИН ЗЕНТИВА
2.	Country of the manufacturer/страна производства (full cycle/полный цикл)	Denmark/ Дания
3.	Registration certificate number in Ukraine/ Номер регистрационного свидетельства в Украине	№ UA/15525/01/01
4.	Strength/ Сила действия	1 vial contains colistimethate sodium sterile 1 000 000 IU 1 флакон содержит: колистиметата натрия, стерильного 1 000 000 МО
5.	Pharmaceutical form/лекарственная форма	powder for solution for injection or infusion порошок для раствора для инъекций или инфузий
6.	Size and type of the package/ размер и тип упаковки	10 vials with powder in a carton box по 10 флаконов с порошком в картонной коробке
7.	Batch number/ Номер серии	3161090
8.	Batch size / Размер серии	1002 packs/уп.
9.	Product code/Код продукта	120454859
10.	Manufacturing date / Дата производства	05/2022
10.	Expiry date/ Дата окончания срока действия	04/2025
11.	Name, address and manufacturing license number for site, responsible for batch release/ Название, адрес и номер лицензии на производство производителя, отвечающего за выпуск препарата в оборот	Xellia Pharmaceuticals ApS, Denmark Кселия Фармацевтикалс АпС, Дания Dalslandsgade 11, København S, 2300, Denmark Далсландгаде 11, 2300 Копенгаген С, Дания. МА 38889 / Ліцензія 38889
12.	Certificates of GMP compliance number Номер сертификата НСН	DK H 00128630
13.	Results of analysis/ Результаты анализа	See table below/ Див. таблицю нижче

Xellia Pharmaceuticals ApS
Dalslandsgade 11
2300 Copenhagen S
Denmark

Xellia Pharmaceuticals Ltd.
Szallás u.1-3
H-07 Budapest
Hungary

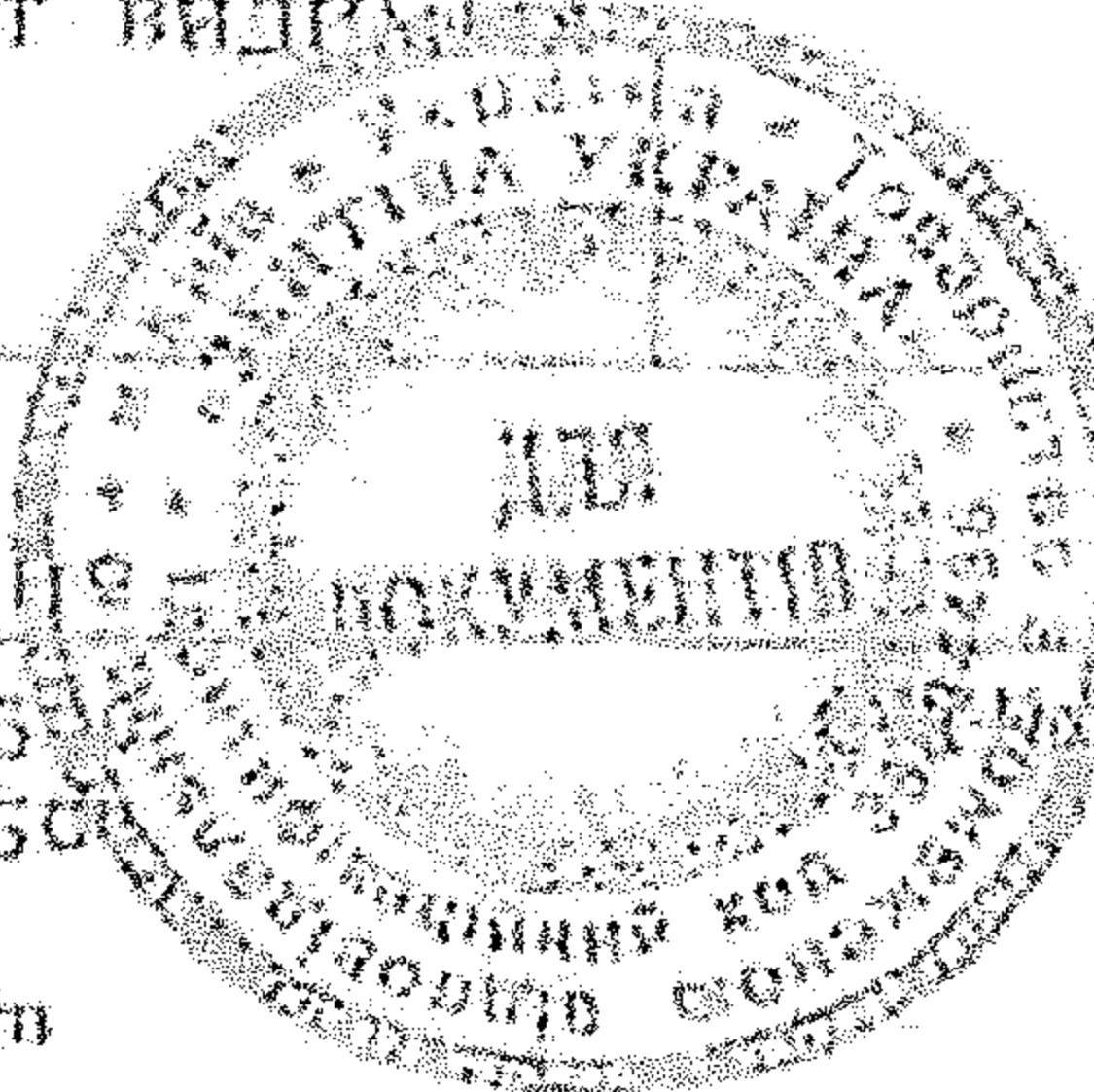


Results of analysis/ Результаты анализа		
Parameter tested Параметр, который контролируется	Acceptance limits Допустимые лимиты	Results/результаты
Appearance Описание	White or off-white powder, packed in colorless vials with red "flip-off" cap Порошок белого или почти белого цвета, расфасованный в бесцветные флаконы с красным колпачком flip-off	Passes test / Соответствует
IDENTIFICATION ИДЕНТИФИКАЦИЯ		
Colistin (TLC) Колстин (TCX)	Should be compliant Должен выполняться	Passes test / Соответствует
Formaldehyde Формальгид	Should be compliant Должен выполняться	Passes test / Соответствует
Sulphates Сульфаты	Should be compliant Должен выполняться	Passes test / Соответствует
Sodium Натрий	Should be compliant Должен выполняться	Passes test / Соответствует
TECHNOLOGICAL REQUIREMENTS ТЕХНОЛОГИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ		
Uniformity of mass Однородность массы	Should be compliant Должен выполняться	Passes test / Соответствует
Average mass Средняя масса	80 mg 80 мг	Passes test / Соответствует
Time for solution reconstitution Время восстановления раствора	Not more than 5 minutes Не более 5 минут	Passes test / Соответствует
Mechanical particles: Sub-visible Механические включения: невидимые частицы	$\geq 10\mu\text{m}$: NMT 6 000 particles/vial $\geq 25\mu\text{m}$: NMT 600 particles/vial $\geq 10 \text{ мкм}$: не более 6000/флакон $\geq 25 \text{ мкм}$: не более 600/флакон	Passes test / Соответствует
Mechanical particles: visible Механические включения: видимые частицы	Practically free from visible particles Практически свободен от видимых частиц	Passes test / Соответствует



Xellia Pharmaceuticals Ltd.
Szallas u. 1-3
H-1107 Budapest
Hungary

Р: +45 32 64 55
F: +45 32 64 55 01
www.xellia.com

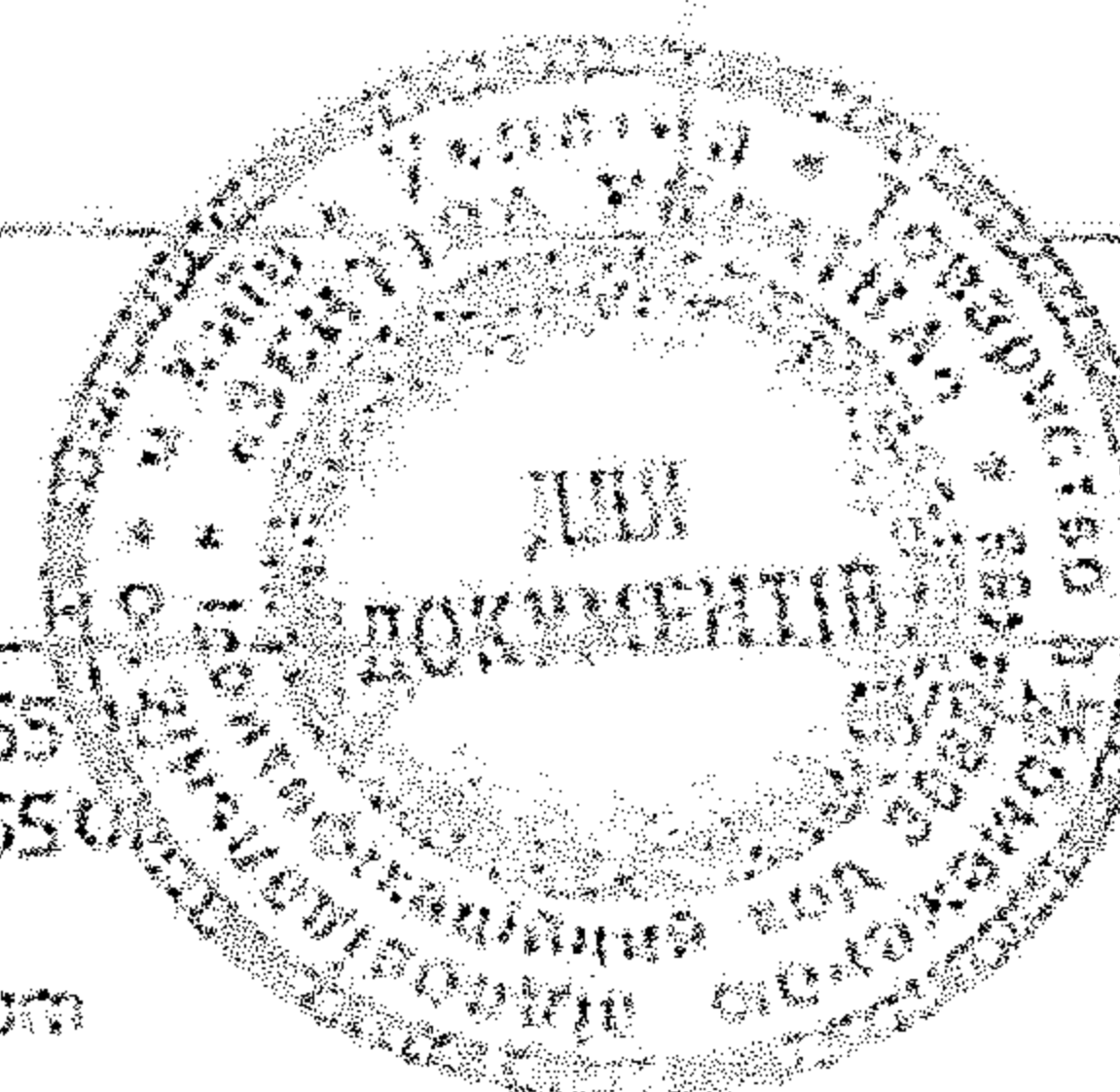


Uniformity of dosage units Однородность дозированных единиц	Should be compliant Должен выполняться	7.5
TESTS FOR PURITY ИССЛЕДОВАНИЯ НА ЧИСТОТУ		
Transparency of solution Прозрачность раствора	Consolidated content of three vials, each of which is diluted in 3 ml of water, should be transparent solution Объединенное содержимое 3-х флаконов, каждое из которых растворено в 3 мл воды должно быть прозрачным раствором.	Passes test / Соответствует
pH	6.5 – 8.5	8.1
Free Colistin Свободный Колистин	< Reference suspension II < эталонной суспензии II	Passes test / Соответствует
Loss in mass during drying Потеря в массе при высушивании	Not more than 3,0 % Не более 3,0%.	Passes test / Соответствует
Sterility Стерильность	Should be sterile Должен быть стерильным	Passes test / Соответствует
Bacterial endotoxins Бактериальные эндотоксины	Not more than 2,0 IU/mg of activity Не более 2,0 ЕД/мг активности	Passes test / Соответствует
Composition (HPLC) Состав (ВЭЖХ)		
E1-1 (RRT 0.38) E1-1 (RRT 0.38)	3,0 – 9,8 %	7.7%
E1-2 (RRT 0.66) E1-2 (RRT 0.66)	1,6 – 4,6 %	3.6%
E2-1 (RRT 0.71) E2-1 (RRT 0.71)	0,4 – 2,9 %	1.4%
E1-3 (RRT 1.00) E1-3 (RRT 1.00)	3,9 – 14,9 %	8.3%
E1-4 (RRT 1.47) E1-4 (RRT 1.47)	1,9 – 9,1 %	4.6%
E1-5 (RRT 1.73) E1-5 (RRT 1.73)	2,1 – 6,6 %	3.5%
E1-6 (RRT 2.37) E1-6 (RRT 2.37)	0,7 – 7,5 %	3.3%
E1-7 (RRT 2.61) E1-7 (RRT 2.61)	1,1 – 5,5 %	2.5%
Sum of related peaks of E1 and E2 components Сумма сопутствующих пиков компонентам E1 и E2	Not less than 77,0 % Не менее 77,0%	80.6%
Single non-specific peaks that are not related to E1 CMS and E2 CMS Единичные неспецифические пики, которые не относятся к E1 CMS и E2 CMS	Not more than 2,0 % Не более 2,0%	1.0%
Sum of unidentified peaks Сумма неидентифицируемых пиков	Не более 4,5% Not more than 4,5 %	4.1%

Xellia Pharmaceuticals ApS
Dalslandsvej 11
2300 KØbenhavn S
Denmark

Xellia Pharmaceuticals Ltd.
Szallas u. 1-3
H-107 Budapest
Hungary

Tel: +45 32 64 55 00
Fax: +45 32 64 55 01
www.xellia.com



Assay by biological method Количественное определение микробиологическим методом	Average content of vial should be 980000 - 1120000 IU of colistimethate sodium that correspond to 98,0 - 112 % of content indicated on the package Среднее содержимое флакона должно составлять 980 000 - 1 120 000 МО колистиметата натрия, что соответствует 98,0 - 112% от указанного на упаковке	Passes test / Соответствует
14.	Certification statement/ Заявка щодо сертифікації	I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorization of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. Настоящим подтверждаю, что вышеизложенная информация аутентична и верна. Данная серия препарата произведена (включая упаковку / маркировку и контроль качества) вышеуказанным производителем в полном соответствии с требованиями GMP локального регуляторного органа и согласно утвержденным спецификациям к регистрационному свидетельству страны-импортера. Логистическая цепь производства серии, упаковки и тестирования проверена, и установлено ее соответствие требованиям GMP.
15.	Name and position/title of person authorizing the batch release/ Имя и должность лица, отвечающего за выпуск серии в оборот	Qualified person/ Delegated Qualified person / уполномоченное лицо/делегированное уполномоченное лицо
16.	Signature of person authorizing the batch release/ Подпись лица, отвечающего за выпуск серии в оборот	Ольга Стасюк
17.	Date of signature/ Дата подписи	20.03.10.10

Kellie Pharmaceuticals ApS
Dalslandsvej 11
2300 Copenhagen S
Denmark

Kellie Pharmaceuticals Ltd.
Szallas u. 1-3
1107 Budapest
Hungary



ДОКУМЕНТ ВІДПОВІДНІСТВА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КІЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

28

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

13.04.2023

№ 15959/23/10

КОЛІСТИН ЗЕНТІВА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
Порошок для розчину для ін'єкцій чи інфузій, 1 000 000 МО у флаконах № 10
(форма випуску, дозування, вид заливання лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15525/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3161090

Кількість ввезеного лікарського засобу 996

Виробник

Компанія Фармасьютікалс Лтд, Данія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ЗЕНТІВА
УКРАЇНА", Ідент. код: 38804488

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, імя, по батькові фізичної особи - підприємства, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 07.04.2023 № 1028/1.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.

(підпись)

Ірина ГАЛАМАР

(ім'язи та прізвище)

