



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

(сертифікат качества)
АТФ-ЛОНГ ®

Таблетки 0,01 г №10х4 у контурних чарункових упаковках
 (таблетки 0,01 г №10х4 в контурных ячейковых упаковках)

№ серії (серии) **60606**

Кількість в серії (количество в серии) **50202 уп.**
 Дата виробництва (дата производства) **06.07.06**

Реєстраційне посвідчення № UA/0723/01/01

Термін дії реєстр. посвідчення до 17.03.09

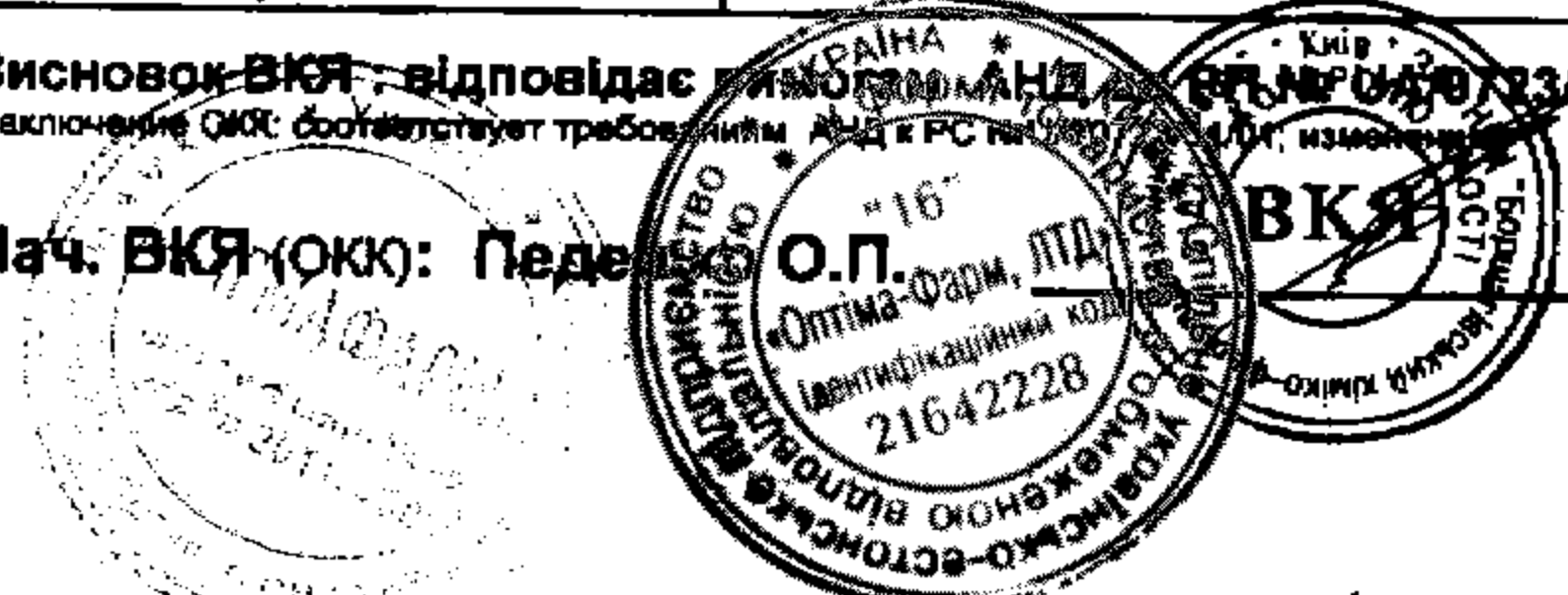
Випробування проведене за АНД до РП №UA/0723/01/01; зміни
 (испытание проведено по АНД к РС №UA/0723/01/01; изменения)

Показники (показатели)	Вимоги АНД (требования АНД)	Результати (результаты)
Опис (описание)	Таблетки білого кольору, з плоскою поверхнею, фаскою. (таблетки белого цвета, с плоской поверхностью, фаской)	Відповідає (Соотв.)
Ідентифікація (идентификация)	A. УФ-спектр: максимум при довжині хвилі (258±2)нм (аденинові нуклеотиди). (УФ-спектр: максимум при длине волны (258±2)нм (адениновые нуклеотиды))	Відповідає (Соотв.) Max = 257 нм
	B. Кольорова реакція (гістидин) (цветная реакция (гистидин))	Відповідає (Соотв.)
	C. Характерна реакція на калій (метод b) (характерная реакция на калий (метод b))	Відповідає (Соотв.)
	D. Характерна реакція на магній (характерная реакция на магний)	Відповідає (Соотв.)
	E. Характерна реакція на хлориди (метод a) (характерная реакция на хлориды (метод a))	Відповідає (Соотв.)
Середня маса таблеток (средняя масса таблеток)	0,095 - 0,105 г	0,098 г
Однорідність маси (однородность массы)	Не більше (не более) ±7,5 %	Відповідає (Соотв.)
Розпадання (распадаемость)	Не більше (не более) 15 хв.	8 хв. (мен.)
Стираність (стираемость)	Не більше (не более) 1 %	0,3 %
Вміст аеросилу (содержание аэросила)	Не більше (не более) 3 %	1,83 %
Розчинення (растворение)	Не менше (не менее) 75 %	94,7 %
Мікробіологічна чистота (микробиологическая чистота)	Не більше 1000 бактерій в 1 г (не более 1000 бактерий в 1 г)	< 10
	Не більше 100 грибів в 1 г (не более 100 грибов в 1 г)	< 10
	Не допускаються бактерії родини (не допускаются бактерии семейства) Enterobacteriaceae, Pa. Aeruginosa, Staphylococcus aureus в 1 г.	Відсутні (отсутств.)
Втрата в масі при висушуванні (потеря в массе при высушивании)	Не більше (не более) 8%	5,95 %
Супровідні домішки: (сопутствующие примеси)	- АДФ	Не більше (не более) 16 % < 16%
	- АМФ	Не більше (не более) 4 % < 4%
Кількісне визначення: (количественное определение)	- сума аденинових нуклеотидів (сумма адениновых нуклеотидов)	Від (от) 0,00567 г до 0,00693 г 0,00604 г
	- АТФ	Не менше (не менее) 0,00453 г 0,00532 г
	- калій (калий)	Від (от) 0,00128 г до 0,00164 г 0,00138 г
	- магній (магний)	Від (от) 0,000254 г до 0,000350 г 0,000300 г
	- натрію хлорид (натрия хлорид)	Не більше (не более) 0,00164 г 0,00158 г
Пакування (упаковка)	Повинен відповідати вимогам АНД (должен соответствовать требованиям)	Відповідає (Соотв.)
Маркування (маркировка)	Повинен відповідати вимогам АНД (должен соответствовать требованиям)	Відповідає (Соотв.)
Термін придатності (срок годности)	1 рік (год)	Відповідає (Соотв.)

Висновок ВКЯ: відповідає вимогам АНД до РП №UA/0723/01/01; зміни
 (Заключение ОКЯ: соответствует требованиям АНД к РС №UA/0723/01/01; изменения)

Нач. ВКЯ (ОКЯ): Педер...

" 17 " 07 2006 р.



Закрите акціонерне товариство
 Науково-виробничий центр
 "Борщагівський
 хіміко-фармацевтичний завод"
ЦЕНТРАЛЬНИЙ СКЛАД
 для сертифікатів

Врач ал №318-04.08.06 [Signature]