

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1D0224A**

Найменування:	ГІОКТОДАР, розчин для ін'єкцій 3 % по 10 мл у флаконах № 10
Країна призначення:	Україна
Регістраційне посвідчення:	№ UA/3005/01/01
Номер серії:	1D0224A
Розмір серії:	13 870 фл
Дата виробництва:	02.2024
Термін придатності:	02.2027
Вироблено та проконтрольовано:	ПрАТ «ІНДАР», вул.Зрошувальна, 5, м. Київ, 02099, Україна. Ліцензія на виробництво АВ № 598072.

Результати випробувань згідно вимог: МКЯ до Р.П. № UA/3005/01/01

№	Показник якості	Результати	Вимоги
1	Опис	Відповідає	Прозора рідина від жовтого до зеленувато-жовтого кольору
2	Ідентифікація: -тіоктова кислота	Відповідає	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій при кількісному визначенні тіоктової кислоти, час утримування основного піку повинен співпадати з часом утримування піку тіоктової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (а). На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій при кількісному визначенні трометаміну, час утримання основного піку 2,4-динітрофенілтрометамолу повинен співпадати з часом утримування піку 2,4-динітрофенілтрометамолу на хроматограмі розчину порівняння
	-трометамін	Відповідає	
3	Прозорість	Відповідає	Має бути прозорим
4	Кольоровість	0.26	Оптична густина препарату за довжини хвилі 430 нм має бути від 0.20 до 0.40
5	Механічні включення: - видимі частки - невидимі частки:	Відповідає	Практично вільний від часток ≤ 6000 часток в одному контейнері ≤ 600 часток в одному контейнері
		≥ 10 мкм Відповідає ≥ 25 мкм Відповідає	
6	pH	8.2	Від 7.7 до 8.7
7	Супровідні домішки	0.01% 0.01 %	Не більше 0.5 % 6.8-епітритіооктанової кислоти. Не більше 2.0 % суми домішок
8	Об'єм, що витягається	Відповідає	Не менше 10.0 мл
9	Стерильність	Стерильний	Має бути стерильним
10	Бактеріальні ендотоксини	< 15 МО/мл	Менше 17.5 МО/мл
11	Аномальна токсичність	Нетоксичний	Має витримувати вимоги
12	Кількісне визначення: -тіоктова кислота -трометамін	0.0295 г/мл	Від 0.0270 г до 0.0330 г в 1.0 мл. Від 0.0255 г до 0.0345 г в 1.0 мл.
		0.0300 г/мл	
13	Маркування, пакування	Відповідає	Згідно МКЯ

Умови зберігання: в оригінальній упаковці при температурі не вище 30°C. Не заморожувати!

Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доосьє, серія дозволяється до розміщення на ринку.

Уповноважена особа з якості Гусаков О.С.



12.03.2024



Вх. серія 150245  
14.03.2024

