



Сертифікат якості № 040000108940

Гемотран®, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 16 блістеру у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ТРАНЕСАМОВОЇ КИСЛОТИ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 100МГ

Номер серії:	50623	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	187.515 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/13975/01/02
Дата виробництва:	06.2023	Термін дії реєстр. посвідчення:	24.06.2024
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/13975/01/02, зміни від 16.03.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозорий, безбарвний або світло-коричневий розчин	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі розчину порівняння (b), одержаний в розділі "Супровідні домішки", час утримування піка транексамової кислоти має співпадати з часом утримування піка транексамової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (c) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним або забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон В7	Відповідає
pH	Від 6,5 до 8,0	7,5
Об'єм, що витягається	Не менше 5 мл	Відповідає
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка С	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
домішка D	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Механічні включення: видимі частки	Повинні бути відсутні	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	185
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	7
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація становить 0,33 МО на 1	





мг транексамової кислоти

Відповідає

Кількісне визначення

транексамова кислота	Від 95,0 мг до 105,0 мг в 1 мл препарату	97,0 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 06.2025

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

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 дільниці 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 М.М.

13.07.2023



Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





Сертифікат якості № 040000111752

Гемотран®, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ТРАНЕКСАМОВОЇ КИСЛОТИ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 100МГ

Номер серії:	91123	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	132.970 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/13975/01/02
Дата виробництва:	11.2023	Термін дії реєстр. посвідчення:	24.06.2024
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/13975/01/02, зміни від 15.08.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозорий, безбарвний або світло-коричневий розчин	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі розчину порівняння (b), одержаний в розділі "Супровідні домішки", час утримування піка транексамової кислоти має співпадати з часом утримування піка транексамової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (c) з точністю ± 2 %	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним або забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон В7	Відповідає
pH	Від 6,5 до 8,0	7,4
Об'єм, що витягається	Не менше 5 мл	Відповідає
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка В	Не більше 0,5 %	0,1 %
домішка С	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
домішка D	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %	0,1 %
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,1 %
Механічні включення: видимі частки	Повинні бути відсутні	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	71
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	2
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація становить 0,33 МО на 1	





	мг транексамової кислоти	Відповідає
Кількісне визначення		
транексамова кислота	Від 95,0 мг до 105,0 мг в 1 мл препарату	100,2 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 11.2025
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 дільниці 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 - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



15.12.2023

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023;

UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





Сертифікат якості № 040000114812

Гемотран®, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ТРАНЕКСАМОВОЇ КИСЛОТИ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 100МГ

Номер серії:	40324	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	126.350 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/13975/01/02
Дата виробництва:	03.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/13975/01/02, зміни від 15.08.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозорий, безбарвний або світло-коричневий розчин	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі розчину порівняння (b), одержаний в розділі "Супровідні домішки", час утримування піка транексамової кислоти має співпадати з часом утримування піка транексамової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (c) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним або забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон В7	Відповідає
pH	Від 6,5 до 8,0	7,5
Об'єм, що витягається	Не менше 5 мл	Відповідає
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка С	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
домішка D	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Механічні включення: видимі частки	Повинні бути відсутні	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	66
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	2
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація становить 0,33 МО на 1	





	мг транексамової кислоти	Відповідає
Кількісне визначення		
транексамова кислота	Від 95,0 мг до 105,0 мг в 1 мл препарату	99,1 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 03.2026
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 дільниці 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-Щукина М.М.



25.04.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; UP/I-530-10/21-03/13 від 28.10.2021, GMP_UZ - 08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





Сертифікат якості № 040000118242

Гемотран®, розчин для ін'єкцій 100 мг/мл по 5 мл в ампулі, по 5 ампул у блістері, по 1 блістеру у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ТРАНЕКСАМОВОЇ КИСЛОТИ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 100МГ

Номер серії: 71024 Країна отримувач: Україна
Кількість продукції: 154.635 Тис.амп. № Реєстр. посвідчення: UA/13975/01/02
Дата виробництва: 10.2024 Термін дії реєстр. посвідчення: необмежений
Аналіз виконаний по: МКЯ ЛЗ до РП №UA/13975/01/02, зміни від 15.08.2023 р.

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозорий, безбарвний або світло-коричневий розчин	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі розчину порівняння (b), одержаний в розділі "Супровідні домішки", час утримування піка транексамової кислоти має співпадати з часом утримування піка транексамової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (c) з точністю ± 2 %	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним або забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон В7	Відповідає
pH	Від 6,5 до 8,0	7,4
Об'єм, що витягається	Не менше 5 мл	Відповідає
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка С	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
домішка D	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Механічні включення: видимі частки	Повинні бути відсутні	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Часток з розміром 10 мкм і більше	Не більше 6000 в ампулі	105
Часток з розміром 25 мкм і більше	Не більше 600 в ампулі	2
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація становить 0,33 МО на 1	

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000118242

Стор. 1 з 2

Вх.акт № 1472
000125



	мг транексамової кислоти	Відповідає
Кількісне визначення		
транексамова кислота	Від 95,0 мг до 105,0 мг в 1 мл препарату	102,1 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 10.2026
Умови зберігання:	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C	
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 дільниці 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.



29.10.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;
Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023, GMP/EAЕU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; UP/I-530-10/21-03/13 від 28.10.2021, GMP_UZ - 08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019