

Цефазолін

порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, по 10 флаконів в пачці

1 флакон містить: цефазоліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на цефазолін - 1,0 г

Для внутрішньовенного, внутрішньом'язового введення

Серія 0092719
Кіл-ть в серії 131,460 тис. флак
Дата виробництва 19.02.2024
Дата видачі 15.03.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р."Маркування" до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Порошок білого або майже білого кольору. Дуже гігроскопічний.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. ІЧ-спектр	Відповідає	Відповідає
		B. Препарат дає реакцію (а) на натрій.	Відповідає	Відповідає
3	Прозорість розчину	Розчин S має бути прозорим.	Відповідає	Відповідає
4	Кольоровість розчину	Оптична густина розчину S, виміряна за довжини хвилі 430 нм, не має перевищувати 0,15.	Відповідає	Відповідає
5	pH	Від 4,0 до 6,0.	5,6	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Будь-яка домішка: не більше 1,0 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок: не більше 3,5 %.	Відповідає	Відповідає
7	Вода	Не більше 6,0 %.	3	Відповідає
8	Механічні включення	Невидимі частки: не більше 6000 для часток розміром 10 мкм або більше в 1 контейнері і не більше 600 для часток 25 мкм або більше в 1 контейнері.	Відповідає	Відповідає
		Видимі частки: Мають бути практично відсутні.	Відповідає	Відповідає
9	Стерильність	Препарат має бути стерильним.	Відповідає	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини, МО/мг	Граничний вміст ендотоксинів: менше 0,15 МО на 1 мг цефазоліну.	Відповідає	Відповідає
11	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
12	Кількісне визначення	Вміст цефазоліну в одному флаконі, у перерахуванні на середню масу вмісту флакона, має бути від 0,950 г до 1,050 г.	0,997	Відповідає
13	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 152935**Цефазолін**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
14	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 3.00 років

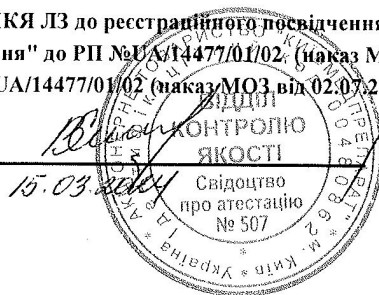
Придатний до: 31.01.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р."Маркування" до РП №UA/14477/01/02, (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500)

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Цефазолін

Серія	0092719
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г, по 10 флаконів в пачці 1 флакон містить: цефазоліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на цефазолін - 1,0 г Для внутрішньовенного, внутрішньом'язового введення
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Регістраційне посвідчення, термін дії	№UA/14477/01/02, діє безстроково
Розмір серії	131,460 тис. флак
Дата виробництва	19.02.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	01.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця фасування №2 цеху з виробництва ін'єкційних форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №016/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р."Маркування" до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

15.03.2024

Світлана Мильбіна





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 165182

Цефазолін

Серія	0096831
Сила дії/активність, лікарська форма та розмір	порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г. по 10 флаконів в пачці 1 флакон містить: цефазоліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на цефазолін - 1,0 г Для внутрішньовенного, внутрішньом'язового введення
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 496-75-22
Назва країни/країн призначення для серії	Україна
Регістраційне посвідчення, термін дії	№UA/14477/01/02, діє безстроково
Розмір серії	145,730 тис. флак
Дата виробництва	23.05.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	04.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича ділянка	Ділянка фасування №2 цеху з виробництва ін'єкційних форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої ділянки	Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	ЛЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №016/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р. "Маркування" до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами ДСТУ, встановленими місцевим регуляторним органом, відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та контролю якості були перевірені та встановлено відповідність GMP»

Уповноважений



2.06.2024



Світлана МАЛЬВІНА



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 165097

Цефазолін

порошок для розчину для ін'єкцій по 1,0 г. по 10 флаконів в паcці
1 флакон містить: цефазоліну натрієвої солі стерильної, у перерахуванні на цефазолін - 1,0 г
Для внутрішньовенного, внутрішньом'язового введення

Серія 0096831
Кіл-ть в серії 145,730 тис. флак.
Дата виробництва 23.05.2024
Дата видачі 12.06.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р."Маркування" до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Порошок білого або майже білого кольору. Дуже гігроскопічний.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. ІЧ-спектр	Відповідає	Відповідає
		B. Препарат дає реакцію (а) на натрій.	Відповідає	Відповідає
3	Прозорість розчину	Розчин S має бути прозорим.	Відповідає	Відповідає
4	Кольоровість розчину	Оптична густина розчину S, виміряна за довжини хвилі 430 нм, не має перевищувати 0,15.	Відповідає	Відповідає
5	pH	Від 4,0 до 6,0.	5,7	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Будь-яка домішка: не більше 1,0 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок: не більше 3,5 %.	Відповідає	Відповідає
7	Вода	Не більше 6,0 %.	1,4	Відповідає
8	Механічні включення	Невидимі частки: не більше 6000 для часток розміром 10 мкм або більше в 1 контейнері і не більше 600 для часток 25 мкм або більше в 1 контейнері.	Відповідає	Відповідає
		Видимі частки: Мають бути практично відсутні.	Відповідає	Відповідає
9	Стерильність	Препарат має бути стерильним.	Відповідає	Відповідає
10	Бактеріальні ендотоксини, МО/мг	Граничний вміст ендотоксинів: менше 0,15 МО на 1 мг цефазоліну.	Відповідає	Відповідає
11	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
12	Кількісне визначення	Вміст цефазоліну в одному флаконі, у перерахуванні на середню масу вмісту флакона, має бути від 0,950 г до 1,050 г.	1,036	Відповідає
13	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 165097

Цефазолін

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
14	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

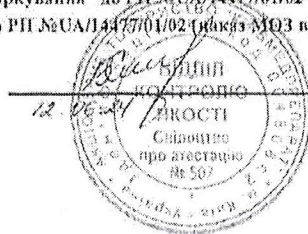
Термін придатності: 3,00 років

Придатний до: 30.04.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/14477/01/02, зміна №1, зміни до р. "Маркування" до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 26.04.2019 №992), текст маркування до РП №UA/14477/01/02 (наказ МОЗ від 02.07.2020 №1500)

Начальник ВКЯ



Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Роз'ясніз 14.08.2018 від 18.08.2018