



Сертифікат якості № 040000109493

Риназолін®, краплі назальні 0,1 мг/мл, по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ ОКСИМЕТАЗОЛІНУ ГІДРОХЛОРИДУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100 % РЕЧОВИНУ 0,5 МГ

Номер серії:	10823	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	67.002 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/7191/01/03
Дата виробництва:	08.2023	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/7191/01/03, зміни від 20.06.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація		
оксиметазоліну гідрохлорид	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", час утримування піка оксиметазоліну гідрохлориду має співпадати з часом утримування піка оксиметазоліну гідрохлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
оксиметазоліну гідрохлорид	Якісна реакція	Відповідає
бензалконію хлорид	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Бензалконію хлорид", час утримування піків C12 і C14 бензалконію хлориду повинен співпадати з часом утримування піків C12 і C14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
хлориди	Характерна реакція (а)	Відповідає
фосфати	Характерна реакція (а)	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 5,5 до 6,5	5,9
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка неспецифікована	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
домішка	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,0 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок		
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 10 мл	Відповідає

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000109493

Вх ак № 0632
Від 15.01.24

Стр. 1 з 2



Бензалконію хлорид	Від 0,135 мг до 0,165 мг в 1 мл препарату	0,152 мг/мл
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/мл	0 (не виявлено)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 10 КУО/мл	0 (не виявлено)
Staphylococcus aureus	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Pseudomonas aeruginosa	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Кількісне визначення		
оксиметазоліну гідрохлорид	Від 0,095 мг до 0,105 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 0,09 мг до 0,11 мг в 1 мл препарату	0,100 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 08.2026

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °C

Коментарі:

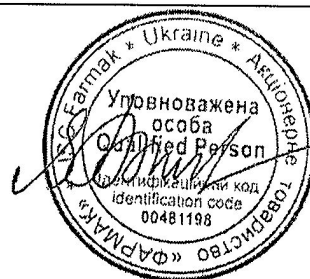
Заява про сертифікацію:

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

Яременко В.В.



31.08.2023

Виробнича дільниця:

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

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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