



Здоров'я – якість Твого життя!

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2

**Лінкоміцин-Здоров'я, розчин для ін'єкцій 300 мг/мл по 2 мл в ампулах №10 (5х2) у
блістерах в коробці**

Діюча речовина 1 мл розчину містить: лінкоміцину гідрохлориду у перерахуванні на лінкоміцин - 300 мг

Ресст. посвідчення UA/7975/01/01 від 08.11.2017

№ серії 10125

Загальна кількість в серії 40870 амп

Дата виробництва 01.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 18.02.25

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

Придатний до 01/2028

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №34 від 18.01.13 РП №UA/7975/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3,

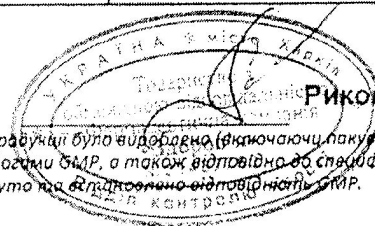
зміна №4, зміна №5

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний або злегка жовтуватий розчин, з легким специфічним запахом	Прозорий злегка жовтуватий розчин, з легким специфічним запахом
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися пляма на рівні плями на хроматограмі розчину порівняння лінкоміцину гідрохлориду	На хроматограмі випробовуваного розчину виявляється пляма на рівні плями на хроматограмі розчину порівняння лінкоміцину гідрохлориду
		На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку лінкоміцину гідрохлориду має співпадати з часом утримування піку лінкоміцину гідрохлориду на хроматограмі стандартного зразка (СЗ) лінкоміцину гідрохлориду	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку лінкоміцину гідрохлориду співпадає з часом утримування піку лінкоміцину гідрохлориду на хроматограмі стандартного зразка (СЗ) лінкоміцину гідрохлориду
		Характерна реакція (а) на хлориди	Характерна реакція (а) на хлориди
3	Ступінь забарвлення	Забарвлення препарату має бути не інтенсивніше за еталон ВУ5 або У4	Забарвлення препарату не інтенсивніше за еталон У4
4	Механічні включення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: середня кількість часток не перевищує 6000 в 1 контейнері для часток розміром 10мкм або більше і не перевищує 600 в 1 контейнері для часток розміром 25мкм або більше	Видимі частки: препарат витримує вимоги. Невидимі частки: препарат витримує вимоги
5	Об'єм, що витягається	Не менше 2,0 мл	2,04 мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Прозорий
7	pH	Від 5,5 до 6,5	5,83
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Вміст речовин гістаміноподібної дії	Препарат має витримувати випробування на вміст речовин гістаміноподібної дії	Відповідає
10	Супровідні домішки	Лінкоміцин В: не більше 5%	Лінкоміцин В: 0%
11	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 150 МО/мл	Менше 150 МО/мл
12	Кількісне визначення	Лінкоміцину: від 285 мг до 315 мг	295,3 мг
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
14	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

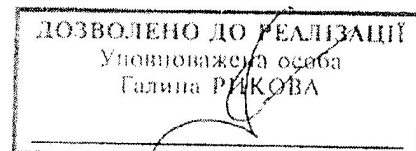
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було відібрано (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та відповідно відповідності GMP.

Дата підписання 18.02.2025р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25



Всесвітньо
26.02.2025