

77

Виробник: АТ «Галичфарм», т/ф. (0322) 949907
Дільниця розливу №1 та Дільниця упаковки ампульного цеху, Дільниця розливу №2 та Дільниця упаковки ампульного цеху

Адреса виробничої дільниці: Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8

Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська 6/8, Відділ контролю якості

Ліцензія на виробництво: АЕ №637435

Свідчення про атестацію: №191 від 19.09.2013 р.

Сертифікат відповідності GMP №050/2023/GMP, дійсний до 14.04.2025
008/2023/GMP, дійсний до 25.11.2024

Сертифікат якості № 176922

Кальцію хлорид

розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці
РП №UA/17873/01/01, діє до 17.01.2025

Серія 0101441
Кіл-ть в серії 11,070 тис. уп
Дата виробництва 28.08.2024
Дата видачі сертифікату 18.09.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ №UA/17873/01/01, "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 17.01.2020", Зміни: "Термін придатності", "Термін придатності", "Термін придатності", "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 09.07.2024"

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина.	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Реакція (с) на кальцій. В. Реакція (а) на хлориди.	Відповідає
3	Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	Відповідає
4	Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним або його забарвлення має бути не інтенсивнішим за еталон У6 або ВУ6.	Відповідає
5	Механічні включення	Видимі частки: практично мають бути відсутні. Невидимі частки: лікарський засіб витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях не перевищує 6000 в 1 контейнері для часток розміром 10 мкм або більше і не перевищує 600 в 1 контейнері для часток 25 мкм або більше.	Відповідає 10 мкм -833; 25 мкм -24
6	рН	Від 5,5 до 7,5	6
7	Об'єм, що витягається	Не менше 5,0 мл.	5
8	Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	Відповідає
9	Бактеріальні ендотоксини	Менше 20 МО/мл.	Відповідає
10	Кількісне визначення	В 1 мл лікарського засобу має бути кальцію хлориду від 95,0 мг до 105,0 мг.	101,3
11	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає



Вх. АМ-2188 від 28.11.24  1-2

Сертифікат якості № 176922

Кальцію хлорид

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
12	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Термін придатності: 4.00 р.

Придатний до: 07.2028

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

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ №UA/17873/01/01, "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 17.01.2020", Зміни: "Термін придатності", "Термін придатності", "Термін придатності", "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 09.07.2024"

Для реалізації на ринку України

Начальник ВКЯ

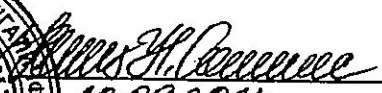
 Юлія Петрівна Думич
18.09.2024

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 GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у вказаній документації. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність до вимог.»

Уповноважена




18.09.2024



Виробник: АТ «Галичфарм», т/ф. (0322) 949907
Дільниця розливу №1 та Дільниця упаковки ампульного цеху, Дільниця розливу №2 та Дільниця упаковки ампульного цеху
Адреса виробничої дільниці: Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8
Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська 6/8, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво: АЕ №637435
Свідоцтво про атестацію: №191 від 19.09.2013 р.
Сертифікат відповідності GMP №124/2024/GMP, дійсний до 25.10.2026

Сертифікат якості № 203109

Кальцію хлорид

розчин для ін'єкцій, 100 мг/мл, по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці
РП №UA/17873/01/01, діє безстроково

Серія 0113928
Кіл-ть в серії 18,390 тис. уп
Дата виробництва 22.04.2025
Дата видачі сертифікату 13.05.2025
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ №UA/17873/01/01, "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 17.01.2020", Зміни: "Термін придатності", "Термін придатності", "Термін придатності", "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 09.07.2024"

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина.	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Реакція (с) на кальцій.	Відповідає
		В. Реакція (а) на хлориди.	Відповідає
3	Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	Відповідає
4	Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним або його забарвлення має бути не інтенсивнішим за еталон У6 або ВУ6.	Відповідає
5	Механічні включення	Видимі частки: практично мають бути відсутні.	Відповідає
		Невидимі частки: лікарський засіб витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях не перевищує 6000 в 1 контейнері для часток розміром 10 мкм або більше і не перевищує 600 в 1 контейнері для часток 25 мкм або більше.	Відповідає 10 мкм –530; 25 мкм –19
6	pH	Від 5,5 до 7,5	6,1
7	Об'єм, що витягається	Не менше 5,0 мл.	Відповідає 5,0
8	Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	Відповідає
9	Бактеріальні ендотоксини	Менше 20 МО/мл.	Відповідає
10	Кількісне визначення	В 1 мл лікарського засобу має бути кальцію хлориду від 95,0 мг до 105,0 мг.	101
11	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає



Сертифікат якості № 203109

Кальцію хлорид

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
12	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Термін придатності: 4.00 р.

Придатний до: 03.2029

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

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ №UA/17873/01/01, "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 17.01.2020", Зміни: "Термін придатності", "Термін придатності", "Термін придатності", "ТЕКСТ МАРКУВАННЯ до РП № UA/17873/01/01 від 09.07.2024"

Для реалізації на ринку України

Начальник ВКЯ

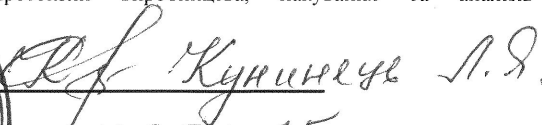
 Юлія Петрівна Думич
13.05.2025

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 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.»

Уповноважена особа за якості



 Л.І. Кучинець
13.05.2025

