

19

**КОПІЯ ЗГІДНО  
ОРИГІНАЛУ**

**ТОВ "ХАРКІВСЬКЕ ФАРМАЦЕВТИЧНЕ  
ПІДПРИЄМСТВО "ЗДОРОВ'Я НАРОДУ"**

груп. Шевченка, 22, м. Харків, 61013, Україна  
вул. Кульгівська, 41, м. Харків, 61002, Україна  
Установлене особа  
телеф.: +38(057)714-62-77, +38(057)540-41-10  
e-mail: vbuurova@zn.lharkov.ua  
Ліцензія АВ №598050. Термін дії з 21.12.2012 р.  
Свідоцтво про атестацію №177 від 22.02.2013 р.



**LLC "KHARKIV PHARMACEUTICAL  
ENTERPRISE "ZDOROVYE NARODU"**

22, Shevchenka st., Kharkiv, Ukraine 61013  
41, Kulykivska st., Kharkiv, Ukraine, 61002  
Qualified Person  
phone: +38(057)714-62-77, +38(057)540-41-10  
e-mail: vbuurova@zn.lharkov.ua  
License AB №598050, Valid from December 21.2012  
Certificate of attestation №177 dated February 22.2013

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 352**

*Натрію аденоцинтрифосфат, розчин для ін'єкцій 10 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10x1) у блістерах у коробці*

Діюча реч.	1 мл розчину містить: аденоцин-5'-трифосфорної кислоти двонатрієвої солі у перерахуванні на 100%
Рег. посвідчення	ЛБУ/48827/01/01 від 27.07.2018
Загальна кількість в серії, яка належить	157 600 амп.
Виробничо діяльника	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я";
Адреса виробничої діяльності	м. Харків, вул. Шевченка, 22;
Аналіз виконаний за:	МКЯ ЛЗ ЛБУ/48827/01/01, вл. АІ1, вл. АІ2, вл. АІ3, вл. АІ4, вл. АІ5, вл. АІ6, вл. АІ7

Сертифікат GMP 013/2025/GMP від 13.12.2026

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результати випробувань
1	Опис	Прозора, безбарвна або злегка жовтувата рідина.	Прозора злегка жовтувата рідина.
2	Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Препарат прозорий
3	pH	Від 7,0 до 7,3	7,24
4	Аденозинтрифосфат і аденоцинмонофосфат	Метод ВЕРХ. Не більше 20% аденоцинтрифосфату, не більше 3% аденоцинмонофосфату.	Метод ВЕРХ. 0,51% аденоцинтрифосфату, 0,06% аденоцинмонофосфату.
5	Аномальна токсичність	Має витримувати випробування на аномальну токсичність.	Відповідає
6	Ідентифікація	Якісна реакція на пентозу. Якісна реакція на фосфати. Характерна реакція (с) на натрій.	Якісна реакція на пентозу - відповідає. Якісна реакція на фосфати - відповідає. Характерна реакція (с) на натрій - відповідає.
		Метод ВЕРХ. На хроматограмі випробованого розчину, одержаний у розділі "Кількісне визначення", час утримування основного піку аденоцинтрифосфату має співпадати з часом утримування піку аденоцинтрифосфату на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$ .	Метод ВЕРХ. На хроматограмі випробованого розчину, одержаний у розділі "Кількісне визначення", час утримування основного піку аденоцинтрифосфату співпадає з часом утримування піку аденоцинтрифосфату на хроматограмі розчину порівняння.
7	Кількісне визначення	Метод ВЕРХ (аденоцинтрифосфорної кислоти). В 1 мл препарату від 9,0 мг до 12,0 мг.	Метод ВЕРХ (аденоцинтрифосфорної кислоти). В 1 мл препарату 10,16 мг.
8	Об'єм, що витягається	Не менше 1 мл	Відповідає
9	Ступінь забарвлення	Має бути не інтенсивніше еталону ВУ5.	Не інтенсивніше еталону ВУ5.
10	Стерильність	Має бути стерильним.	Стерильний
11	Бактеріальні ендотоксини	Менше 70 МО/мл.	Менше 70 МО/мл.
12	Маркування	Має відповідати вимогам МКЯ ЛЗ. - невидимі частки: середня кількість часток розміром більше або рівним 10 мкм у випробованому контейнері має бути не більше 6000, розміром більше або рівним 25 мкм - не більше 600;	Відповідає - невидимі частки: середня кількість часток розміром більше або рівним 10 мкм у випробованому контейнері - 55, розміром більше або рівним 25 мкм - 2;



Вх. ан. № 0608  
20.03.25

**КОПІЯ ЗГІДНО  
ОРИГІНАЛУ**

- видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток	- видимі частки: препарат практично вільний від видимих часток
14 Упаковка Mae відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ №УА/8827/01/01, зм. №1, зм. №2, зм. №3, зм. №4, зм. №5, зм. №6, зм. №7

Начальник ВКЯ

Цим я засвідчу, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продуктів була виготовлена (включаючи упаковку / маркування) і проведено контроль їх якості на відповідність діагностичній вимогам GMP, встановленими місцевими регуляторними органами, а також у відповідності зі специфікаціями, які відповідають в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів було перевірено і встановлено відповідальність вимогам GMP.

Серія 10225 готової продукції *Haptio аденоцитрифосфат*, розчин для ін'єкції 10 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10x1) у блістерах у коробці **ДОЗВОЛЕНА до реалізації**

Уповноважена особа, начальник СЗЯ ВЗЯ та В

Дата підписання « 13 » 03 20 25 р.

Аналіз сиконаній у лабораторії:

ВКЯ ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 22

Лабораторія фізико-хімічних та біологічних випробувань відділу контролю якості та відділу аналітичних досліджень та розробок ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"; м. Харків, вул. Куліківська 41

О.В. Мірошніченко

Н.І. Шакута

