

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3466

Адреналін-Здоров'я, розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10х1) у блістерах в коробці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: адреналіну тартрату - 1,82 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4761/01/01 від 18.11.2020**

 Загальна кількість в серії **80400 ампл**

 Країна призначення **Україна**

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

 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №520 від 03.06.16 РП №UA/4761/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4**

 № серії **21123**

 Дата виробництва **11.2023**

 Дата видані результату **27.11.23**

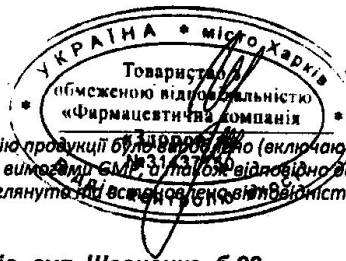
 Придатний до **11/2025**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний розчин	Прозорий безбарвний розчин
2	Ідентифікація	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група)	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група)
		Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)	Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)
		Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт)	Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт)
		Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)
3	Ступінь забарвлення	Препарат має бути безбарвним	Препарат безбарвний
4	Механічні включення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях не перевищує 6000 в 1 контейнері для часток розміром 10мкм або більше і не перевищує 600 в 1 контейнері для часток розміром 5мкм або більше	Видимі частки: препарат витримує вимоги. Невидимі частки: препарат витримує випробування
5	Об'єм, що витягається	Сума номінальних об'ємів 5 ампул має бути не менше 5,0 мл	5,1мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим або за ступенем каламутності не має перевищувати еталон І	Препарат за ступенем каламутності не перевищує еталон І
7	рН	Від 3,0 до 4,0	3,49
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст бактеріальних ендотоксинів - менше 125 МО/мг адреналіну	Менше 125 МО/мг адреналіну
10	Супровідні домішки	Адреналон: оптична густина препарату не має перевищувати 0,20	0,0341
		Норадреналін: не більше 1,0%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%	Норадреналін: 0%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,01%, 0,03%, 0,02%
11	Кількісне визначення	Адреналіну тартрату: від 1,7 мг до 1,9 мг	1,79мг
		Натрію метабісульфіту: не більше 1,1 мг	0,72мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

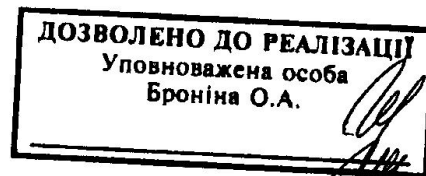
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, згідно з відповідними специфікаціями, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 27 » 11 2023 р.

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



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2500

Адреналін-Здоров'я, розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10х1) у блістерах в коробці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: адреналіну тартрату - 1,82 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4761/01/01 від 18.11.20**

 № серії **10823**

 Загальна кількість в серії **72600 амп**

 Дата виробництва **08.2023**

 Країна призначення **Україна**

 Дата видачі результату **01.09.23**

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

 Придатний до **08.2025**

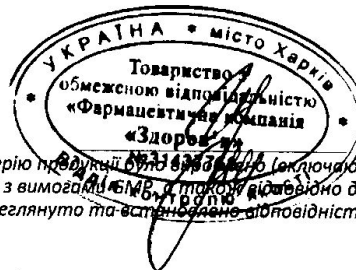
 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №520 від 03.06.16 РП №UA/4761/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний розчин Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група) Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)	Прозорий безбарвний розчин Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група) Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)
2	Ідентифікація	Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт) Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)	Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт) Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)
3	Ступінь забарвлення	Препарат має бути безбарвним Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях 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	Препарат безбарвний Видимі частки: препарат витримує вимоги. Невидимі частки: препарат витримує випробування
4	Механічні включення		
5	Об'єм, що витягається	Сума номінальних об'ємів 5 ампул має бути не менше 5,0 мл	5,15мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим або за ступенем каламутності не має перевищувати еталон І	Ступень каламутності не перевищує еталон І
7	рН	Від 3,0 до 4,0	3,46
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст бактеріальних ендотоксинів менше 125 МО/мг адреналіну	менше 125 МО/мг адреналіну
10	Супровідні домішки	Адреналон: оптична густина препарату не має перевищувати 0,20 Норадреналін: не більше 1,0%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%	0,0155 Норадреналін: 0,04%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,04%
11	Кількісне визначення	Адреналіну тартрату: від 1,7 мг до 1,9 мг Натрію метабісульфіту: не більше 1,1 мг	1,79мг 0,96мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

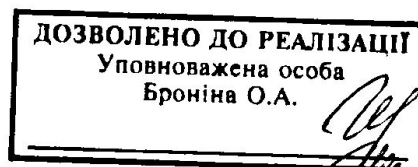
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 01 » 09 2023 р.

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



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1187

**Адреналін-Здоров'я, розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10х1) у
 блістерах в коробці**

Діюча речовина 1 мл розчину містить: адреналіну тартрату - 1,82 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4761/01/01 від 18.11.2020**

 Загальна кількість в серії **127510 амп**

 Країна призначення **Україна**

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

 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №520 від 03.06.16 РП №UA/4761/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4**

 № серії **40424**

 Дата виробництва **04.2024**

 Дата видачі результату **10.05.24**

 Придатний до **04/2026**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний розчин	Прозорий безбарвний розчин
2	Ідентифікація	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишньохронове забарвлення (фенольна група)	Відповідає
		Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тiosульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)	Відповідає
		Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт)	Відповідає
		Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)
3	Ступінь забарвлення	Препарат має бути безбарвним	Препарат безбарвний
4	Механічні вclusions	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях 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 випробування
5	Об'єм, що витягається	Сума номінальних об'ємів 5 ампул має бути не менше 5,0 мл	5мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим або за ступенем каламутності не має перевищувати еталон І	Препарат за ступенем каламутності не перевищує еталон І
7	рН	Від 3,0 до 4,0	3,53
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Супровідні домішки	Адреналон: оптична густина препарату не має перевищувати 0,20 Норадреналін: не більше 1,0%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%	0,003 Норадреналін: 0,28%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,0%
10	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст бактеріальних ендотоксинів - менше 125 МО/мг адреналіну	Менше 125 МО/мг адреналіну
11	Кількісне визначення	Адреналіну тартрату: від 1,7 мг до 1,9 мг Натрію метабісульфіту: не більше 1,0 мг	1,86мг 0,81мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

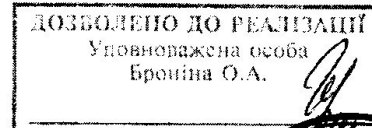
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випущено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP та також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.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

Дата підписання « 10 » 05 2024 р.

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



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3617

Адреналін-Здоров'я, розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10х1) у блістерах в коробці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: адреналіну тартрату • 1,82 мг

Ресст. посвідчення UA/4761/01/01 від 18.11.2020

Загальна кількість в серії 146400 амп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №520 від 03.06.16 РП №UA/4761/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 11024

Дата виробництва 10.2024

Дата видачі розуптату 11.11.24

Придатний до 10/2026

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний розчин	Прозорий безбарвний розчин
2	Ідентифікація	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група)	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група)
		Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)	Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну)
		Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт)	Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт)
		Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)
3	Ступінь забарвлення	Препарат має бути безбарвним	Препарат безбарвний
4	Механічні вилучення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях 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 випробування. Невидимі частки: препарат витримує випробування
5	Об'єм, що витягається	Сума номінальних об'ємів 5 ампул має бути не менше 5,0 мл	5,1мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим або за ступенем каламутності не має перевищувати еталон І	Препарат за ступенем каламутності не перевищує еталон І
7	рН	Від 3,0 до 4,0	3,49
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Супервідні домішки	Адреналон: оптична густина препарату не має перевищувати 0,20 Норадреналін: не більше 1,0%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%	0,0445 Норадреналін: 0,01%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,01%, 0,01%, 0,01%.
10	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст бактеріальних ендотоксинів - менше 125 МО/мг адреналіну	Менше 125 МО/мг адреналіну
11	Кількісне визначення	Адреналіну тартрату: від 1,7 мг до 1,9 мг	1,87мг
12	Маркування	Натрію метабісульфіту: не більше 1,1 мг	0,79мг
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Рикова Г.І.

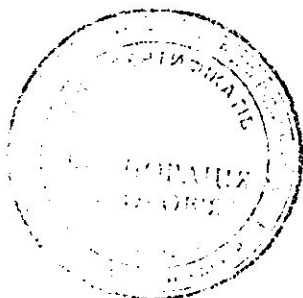
Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (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 доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 11 » 11 2024 р.

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

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Броніна О. А.



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 665

*Адреналін-Здоров'я, розчин для ін'єкцій, 1,82 мг/мл по 1 мл в ампулах №10 (10х1) у
 блістерах в коробці*

Діюча речовина 1 мл розчину містить: адреналіну тартрату - 1,82 мг

Реєстр. посвідчення UA/4761/01/01 від 18.11.2020

№ серії 10125

Загальна кількість в серії 116800 ампл

Дата виробництва 01.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 17.02.25

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

Придатний до 01/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №520 від 03.06.16 РП №UA/4761/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5

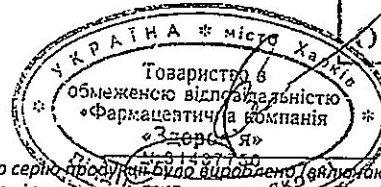
Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий безбарвний розчин	Прозорий безбарвний розчин
2	Ідентифікація	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група) Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну) Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт) Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р: смарагдово-зелене забарвлення, яке при додаванні 0,1 мл аміаку розчину розведеного Р1 переходить у вишнево-червоне забарвлення (фенольна група) Кольорова реакція з 0,05 М розчином йоду і 0,1 М розчином натрію тіосульфату: темно-червоне забарвлення. Повторюють визначення з фосфатним буферним розчином рН 6,5: червоно-фіолетове забарвлення (відміна від норадреналіну) Якісна реакція: зникнення коричневого забарвлення калію йодиду йодованого розчину Р при додаванні препарату та утворення білого осаду при додаванні барію хлориду розчину Р1 у кислому середовищі (натрію метабісульфіт) Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування піка адреналіну на хроматограмі розчину порівняння (в)
3	Ступінь забарвлення	Препарат має бути безбарвним	Препарат безбарвний
4	Механічні включення	Видимі частки: препарат має бути практично вільним від видимих часток. Невидимі частки: препарат витримує випробування, якщо середня кількість часток у випробовуваних одиницях 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 випробування
5	Об'єм, що витягається	Сума номінальних об'ємів 5 ампул має бути не менше 5,0 мл	5,2мл
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим або за ступенем каламутності не має перевищувати еталон І	Препарат за ступенем каламутності не перевищує еталон І
7	рН	Від 3,0 до 4,0	3,53
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильно
9	Супровідні домішки	Адреналон: оптична густина препарату не має перевищувати 0,20 Норадреналін: не більше 1,0%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%	0,04 Норадреналін: 0,05%; будь-яка неідентифікована домішка: 0,04%
10	Бактеріальні ендотоксини	Граничний вміст бактеріальних ендотоксинів - менше 125 МО/мг адреналіну	Менше 125 МО/мг адреналіну
11	Кількісне визначення	Адреналіну тартрату: від 1,7 мг до 1,9 мг Натрію метабісульфіту: не більше 1,1 мг	1,87мг 0,94мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (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 доє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 17 » 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 № 012/2025/GMP до 20.12.26

