



Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

Україна, 04053, м.Київ, вул.Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 1909 від 17.10.2023

Назва зразка: ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

Реєстраційний номер: 1667.23

Виробник: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія

Номер серії: 13VM3A

Місце відбору зразка: ДП "СТАДА - УКРАЇНА"

Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Супровідний документ: Лист № 6702-002.0.1/002.3/2-23 від 28.08.2023 р.

Акт відбору зразка: № від 29.08.2023

Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань

Дата отримання зразка: 31.08.2023

Дати виконання робіт: 01.09.2023 - 17.10.2023

Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)

Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»

НД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація	1. Гепарин натрію. Біологічний метод. Повинна відповідати	Відповідає
	2. Алантоїн. ТШХ. Колір і Rf плями на хроматограмі досліджуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає
	3. Декспантенол. ВЕРХ. Час утримування для піка декспантенолу на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає часу утримування для піка декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
	4. Ізопропанол. ГХ. Повинна відповідати	Відповідає
Мінімальне наповнення	Не менше 40 г	Відповідає
pH	5,2 - 5,8	5,4
Кількісне визначення	1. Гепарин натрію (90 - 110 %): 450 - 550 МО/г	492 МО/г
	2. Алантоїн (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,60 мг/г
	3. Декспантенол (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,54 мг/г
	4. Ізопропанол (80 - 110 %): 203,0 - 279,1 мг/г	246,2 мг/г
Упаковка	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 1909 від 17.10.2023 підтверджує, що перевірений зразок препарату ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці, № серії 13VM3A, виробництва "Хемофарм" АД, Республіка Сербія відповідає вимогам МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни за наведеними вище показниками.

Директор

Роман МАРКІН

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 1909 від 17.10.2023



Фармацевтично-хімічна промисловість, Сербія

Адреса виробника: Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац

Телефон: 381 (0) 13 80 32 67

Факс: 381 (0) 13 80 34 24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Найменування продукції:	Гепатромбін
Лікарська форма:	гель, 50 000 МО/100 г
Виробник, країна:	«Хемофарм» АД, Сербія
Сила дії/активність:	100 г гелю містять: гепарин натрію 50 000 МО
Розмір та тип пакування:	по 40 г у тубі, по 1 тубі у картонній пачці
Реєстраційне посвідчення:	UA/3054/01/02
Серія:	13VM3A
Дата виробництва:	06 2023
Придатний до:	06 2026
Розмір серії:	10620 упаковок
Імпортёр:	ДП «Стада-Україна» Компанії «БЕПХА Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мБХ», Україна
Дільниця по виробництву, упаковці і контролю серії:	«Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац вул. Хайдук Велькова 6б, 15000, м. Шабац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-00479/2019-11 від 11.02.2019
Дільниця по випуску серії:	«Хемофарм» АД Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-08166/2018-11 від 03.12.2018
Сертифікат відповідності GMP виробника:	093/2019/GMP

Аналіз виконано у відповідності до МКЯ

Назва тесту	Вимоги	Результати
Опис (візуальне визначення, вн. метод)	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація: - гепарин натрію (біологічний, вн. метод) - алантоїн (ТІХ, вн. метод)	позитивна	Відповідає
- декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	колір і Rf плями на хроматограмі випробовуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає
- ізопропанол (ГХ, вн. метод)	час утримування для піку декспантенолу на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування для піку декспантенолу на хроматограмі порівняння	Відповідає
	має відповідати	Відповідає



Мінімальне наповнення (метод відповідає USP «Мінімальне наповнення» <755>)	не менше 40 г	40,2 г
pH (потенціометричний, EP 2.2.3)	5,2 – 5,8	5,6
Показник заломлення (EP 2.2.6)	1,3590 – 1,3690	1,3617
В'язкість (EP 2.2.8, вн. метод)	7 – 13 Пас	12 Пас
Кількісне визначення гепарин натрію (біологічний, вн. метод)	500 МО/г на випуск: 475-525 МО/г, т.ч. 95 – 105%	512 МО/г
Кількісне визначення алантоїн (спектрофотометричний, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,49 мг/г
Кількісне визначення декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,51 мг/г
Кількісне визначення ізопропанол (ГХ, вн. метод)	253,7 мг/г (203,0 – 279,1 мг/г), т.ч. 80 – 110%	242,99 мг/г
Мікробіологічна чистота* (Євр. Фарм. 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) $\leq 10^2$ КУО/г, Загальна кількість дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) $\leq 10^1$ КУО/г Не повинен містити: Staphylococcus aureus/г, Pseudomonas aeruginosa/г	- - -
*частота випробування: кожна 10-а серія		

Ми даним підтверджуємо, що вищенаведена інформація являється достовірною і точною.
Дана серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування і контроль серії, на вищезазначеній виробничій ділянці у повній відповідності вимогам GMP місцевих регуляторних органів та специфікації реєстраційного досьє країни-імпортера.
Процес виробництва серії, упаковки і результати аналізів були розглянуті і базуються на відповідності GMP.

Відхилення у відношенні якості і випуску продукції:

✓ Відхилення відсутні

Так, уся необхідна додаткова інформація наявна

Коментарі/примітки: *МІД*

Дата випуску: *03.07.2023*

Уповноважена особа (QP), ім'я
прізвище особи, що підписала





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

18.10.2023

№ 38257/23/10

ГЕПАТРОМБІН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гель, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3054/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **13VM3A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 10620

Виробник

"Хемофарм" АД, Республіка Сербія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Дочірнє підприємство "СТАДА-УКРАЇНА" Компанії "БЕПХА
Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ", ідент. код:
32110540**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 24.08.2023 № 2412/5.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)**

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 17.10.2023 № 1909

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Ірина ПАЛАМАР

(ініціали та прізвище)





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

18.10.2023

№ 38258/23/10

ГЕПАТРОМБІН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гель, 50 000 МО/100 г по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3054/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **13VM4A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 10620

Виробник

"Хемофарм" АД, Республіка Сербія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Дочірнє підприємство "СТАДА-УКРАЇНА" Компанії "БЕПХА
Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ", ідент. код:
32110540**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 24.08.2023 № 2412/6.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 17.10.2023 № 1911

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.




(підпис)

Ірина ПАЛАМАР

(ініціали та прізвище)

Вх. на аналіз 04.10.2023
Відг. 15.04.2024



Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

Україна, 04053, м.Київ, вул.Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 1911 від 17.10.2023

Назва зразка: ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

Ресстраційний номер: 1668.23

Виробник: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія

Номер серії: 13VM4A

Місце відбору зразка: ДП "СТАДА - УКРАЇНА"

Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Супровідний документ: Лист № 6702-002.0.1/002.3/2-23 від 28.08.2023 р.

Акт відбору зразка: № від 29.08.2023

Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань

Дата отримання зразка: 31.08.2023

Дати виконання робіт: 01.09.2023 - 17.10.2023

Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)

Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»

НД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація	1. Гепарин натрію. Біологічний метод. Повинна відповідати	Відповідає
	2. Алантоїн. ТШХ. Колір і Rf плями на хроматограмі досліджуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає
	3. Декспантенол. ВЕРХ. Час утримування для піка декспантенолу на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає часу утримування для піка декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
	4. Ізопропанол. ГХ. Повинна відповідати	Відповідає
Мінімальне наповнення	Не менше 40 г	Відповідає
pH	5,2 - 5,8	5,4
Кількісне визначення	1. Гепарин натрію (90 - 110 %): 450 - 550 МО/г	496 МО/г
	2. Алантоїн (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,51 мг/г
	3. Декспантенол (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,51 мг/г
	4. Ізопропанол (80 - 110 %): 203,0 - 279,1 мг/г	233,9 мг/г
Упаковка	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 1911 від 17.10.2023 підтверджує, що перевірений зразок препарату ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці, № серії 13VM4A, виробництва "Хемофарм" АД, Республіка Сербія відповідає вимогам МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни за наведеними вище показниками.

Директор

Роман МАРКІН



Сертифікат аналізу підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 1911 від 17.10.2023



Фармацевтично-хімічна промисловість, Сербія

Адреса виробника: Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац

Телефон: 381 (0) 13 80 32 67

Факс: 381 (0) 13 80 34 24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Найменування продукції:	Гепатромбін
Лікарська форма:	гель, 50 000 МО/100 г
Виробник, країна:	«Хемофарм» АД, Сербія
Сила дії/активність:	100 г гелю містять: гепарин натрію 50 000 МО
Розмір та тип пакування:	по 40 г у тубі, по 1 тубі у картонній пачці
Реєстраційне посвідчення:	UA/3054/01/02
Серія:	13VM4A
Дата виробництва:	06 2023
Придатний до:	06 2026
Розмір серії:	10620 упаковок
Імпортёр:	ДП «Стада-Україна» Компанії «БЕГХА Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мБХ», Україна
Дільниця по виробництву, упаковці і контролю серії:	«Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац вул. Хайдук Велькова 66, 15000, м. Шабац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-00479/2019-11 від 11.02.2019
Дільниця по випуску серії:	«Хемофарм» АД Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-08166/2018-11 від 03.12.2018
Сертифікат відповідності GMP виробника:	093/2019/GMP

Аналіз виконано у відповідності до МКЯ

Назва тесту	Вимоги	Результати
Опис (візуальне визначення, вн. метод)	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація: - гепарин натрію (біологічний, вн. метод) - алантоїн (ТІХХ, вн. метод)	позитивна колір і Rf плями на хроматограмі випробовуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає Відповідає
- декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	час утримування для піку декспантенолу на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування для піку декспантенолу на хроматограмі порівняння розчину	Відповідає
	має відповідати	Відповідає



Мінімальне наповнення (метод відповідає USP «Мінімальне наповнення» <755>)	не менше 40 г	40,5 г
pH (потенціометричний, ЕР 2.2.3)	5,2 – 5,8	5,6
Показник заломлення (ЕР 2.2.6)	1,3590 – 1,3690	1,3621
В'язкість (ЕР 2.2.8, вн. метод)	7 – 13 Пас	12 Пас
Кількісне визначення гепарин натрію (біологічний, вн. метод)	500 МО/г на випуск: 475-525 МО/г, т.ч. 95 – 105%	486 МО/г
Кількісне визначення алантоїн (спектрофотометричний, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,50 мг/г
Кількісне визначення декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,48 мг/г
Кількісне визначення ізопропанол (ГХ, вн. метод)	253,7 мг/г (203,0 – 279,1 мг/г), т.ч. 80 – 110%	246,37 мг/г
Мікробіологічна чистота* (Свр. Фарм. 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) $\leq 10^2$ КУО/г, Загальна кількість дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) $\leq 10^1$ КУО/г Не повинен містити: Staphylococcus aureus/г, Pseudomonas aeruginosa/г	- - -
*частота випробування: кожна 10-а серія		

Ми даним підтверджуємо, що вищенаведена інформація являється достовірною і точною.
Дана серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування і контроль серії, на вищезазначеній виробничій дільниці у повній відповідності вимогам GMP місцевих регуляторних органів та специфікації реєстраційного досьє країни-імпортера.
Процес виробництва серії, упаковки і результати аналізів були розглянуті і базуються на відповідності GMP.

Відхилення у відношенні якості і випуску продукції:

✓ Відхилення відсутні

Так, уся необхідна додаткова інформація наявна

Коментарі/примітки:

НА

Дата випуску: 03.07.2023

Уповноважена особа (QP), ім'я
прізвище особи, що підписала





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

02.04.2024

№ 4328/24/10

ГЕПАТРОМБІН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гель, 50 000 МО/100 г; по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3054/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **146WSA**

Кількість ввезеного лікарського засобу 10620

Виробник

"Хемофарм" АД, Республіка Сербія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Дочірнє підприємство "СТАДА-УКРАЇНА" Компанії "БЕПХА
Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ", ідент. код:
32110540**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 09.02.2024 № 0005/15.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)**

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 26.03.2024 № 0603

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.

(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

*Рх асв ~ 1848
Віп 251221115*



Фармацевтично-хімічна промисловість, Сербія

Адреса виробника: Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац

Телефон: 381 (0) 13 80 32 67

Факс: 381 (0) 13 80 34 24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Найменування продукції:	Гепатромбін
Лікарська форма:	гель, 50 000 МО/100 г
Виробник, країна:	«Хемофарм» АД, Сербія
Сила дії/активність:	100 г гелю містять: гепарин натрію 50 000 МО
Розмір та тип пакування:	по 40 г у тубі, по 1 тубі у картонній пачці
Реєстраційне посвідчення:	UA/3054/01/02
Серія:	146WSA
Дата виробництва:	10 2023
Придатний до:	10 2026
Розмір серії:	10620 упаковок
Імпортёр:	ДП «Стада-Україна» Компанії «БЕПХА Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мБХ», Україна
Дільниця по виробництву, упаковці і контролю серії:	«Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац вул. Хайдук Велькова 66, 15000, м. Шабац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-00479/2019-11 від 11.02.2019
Дільниця по випуску серії:	«Хемофарм» АД Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-08166/2018-11 від 03.12.2018
Сертифікат відповідності GMP виробника:	093/2019/GMP

Аналіз виконано у відповідності до МКЯ

Назва тесту	Вимоги	Результати
Опис (візуальне визначення, вн. метод)	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація: - гепарин натрію (біологічний, вн. метод) - алантоїн (ТШХ, вн. метод)	позитивна колір і Rf плями на хроматограмі випробовуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає Відповідає
- декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	час утримування для піку декспантенолу на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування для піку декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
- ізопропанол (ГХ, вн. метод)	має відповідати	Відповідає





Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

Україна, 04053, м.Київ, вул.Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0603 від 26.03.2024

Назва зразка: ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

Ресстраційний номер: 0371.24

Виробник: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія

Номер серії: 146WSA

Місце відбору зразка: ДП "СТАДА - УКРАЇНА"

Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Супровідний документ: Лист № 1357-002.0.1/002.3/2-24 від 16.02.2024 р.

Акт відбору зразка: № від 19.02.2024

Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань

Дата отримання зразка: 22.02.2024

Дати виконання робіт: 22.02.2024 - 26.03.2024

Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)

Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»

НД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація	1. Гепарин натрію. Біологічний метод. Повинна відповідати	Відповідає
	2. Алантоїн. ТШХ. Колір і Rf плями на хроматограмі досліджуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає
	3. Декспантенол. ВЕРХ. Час утримування для піка декспантенолу на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає часу утримування для піка декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
	4. Ізопропанол. ГХ. Повинна відповідати	Відповідає
Мінімальне наповнення	Не менше 40 г	Відповідає 40,33 г
pH	5,2 - 5,8	5,4
Кількісне визначення	1. Гепарин натрію (90 - 110 %): 450 - 550 МО/г	491 МО/г
	2. Алантоїн (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,40 мг/г
	3. Декспантенол (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,49 мг/г
	4. Ізопропанол (80 - 110 %): 203,0 - 279,1 мг/г	237,8 мг/г 94 %
Упаковка	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0603 від 26.03.2024 підтверджує, що перевірений зразок препарату ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці, № серії 146WSA, виробництва "Хемофарм" АД, Республіка Сербія відповідає вимогам МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни за наведеними вище показниками.

Директор

Роман МАРКІН

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0603 від 26.03.2024



Хемофарм
 Фармацевтично-хімічна промисловість, Сербія
 Адреса виробника: Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац
 Телефон: 381 (0) 13 80 32 67
 Факс: 381 (0) 13 80 34 24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Найменування продукції:	Гепатромбін
Лікарська форма:	гель, 50 000 МО/100 г
Виробник, країна:	«Хемофарм» АД, Сербія
Сила дії/активність:	100 г гелю містять: гепарин натрію 50 000 МО
Розмір та тип пакування:	по 40 г у тубі, по 1 тубі у картонній пачці
Регістраційне посвідчення:	UA/3054/01/02
Серія:	146WUA
Дата виробництва:	10 2023
Придатний до:	10 2026
Розмір серії:	10620 упаковок
Імпортёр:	ДП «Стада-Україна» Компанії «БЕПІХА Бетайлігунгсгезельшафт фіор Фармаверте мБХ», Україна
Дільниця по виробництву, упаковці і контролю серії:	«Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабач вул. Хайдук Велькова 6б, 15000, м. Шабач, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-00479/2019-11 від 11.02.2019
Дільниця по випуску серії:	«Хемофарм» АД Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-08166/2018-11 від 03.12.2018
Сертифікат відповідності GMP виробника:	093/2019/GMP

Аналіз виконано у відповідності до МКЯ

Назва тесту	Вимоги	Результати
Опис (візуальне визначення, вн. метод)	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація: - гепарин натрію (біологічний, вн. метод) - алантоїн (ТІХ, вн. метод)	позитивна колір і Rf плями на хроматограмі випробовуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає Відповідає
- декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	час утримування для піку декспантенолу на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування для піку декспантенолу на хроматограмі порівняння	Відповідає
- ізопропанол (ГХ, вн. метод)	має відповідати	Відповідає



6x ач 10529
 28.01.25

Мінімальне наповнення (метод відповідає USP «Мінімальне наповнення» <755>)	не менше 40 г	40,2 г
pH (потенціометричний, ЕР 2.2.3)	5,2 – 5,8	5,5
Показник заломлення (ЕР 2.2.6)	1,3590 – 1,3690	1,3624
В'язкість (ЕР 2.2.8, вн. метод)	7 – 13 Пас	9 Пас
Кількісне визначення гепарин натрію (біологічний, вн. метод)	500 МО/г на випуск: 475-525 МО/г, т.ч. 95 – 105%	494 МО/г
Кількісне визначення алантоїн (спектрофотометричний, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,57 мг/г
Кількісне визначення декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,49 мг/г
Кількісне визначення ізопропанол (ГХ, вн. метод)	253,7 мг/г (203,0 – 279,1 мг/г), т.ч. 80 – 110%	248,9 мг/г
Мікробіологічна чистота* (Свр. Фарм. 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) $\leq 10^2$ КУО/г, Загальна кількість дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) $\leq 10^1$ КУО/г Не повинен містити: Staphylococcus aureus/г, Pseudomonas aeruginosa/г	- - -
*частота випробування: кожна 10-а серія		

Ми даним підтверджуємо, що вищенаведена інформація являється достовірною і точною.
Дана серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування і контроль серії, на
вищезазначеній виробничій дільниці у повній відповідності вимогам GMP місцевих регуляторних
органів та специфікації реєстраційного досьє країни-імпортера.
Процес виробництва серії, упаковки і результати аналізів були розглянуті і базуються на
відповідності GMP.

Відхилення у відношенні якості і випуску продукції:

Відхилення відсутні

Так, уся необхідна додаткова інформація наявна

Коментарі/примітки: /

Дата випуску:

21.11.2013

Уповноважена особа (QP), ім'я
прізвище особи, що підписав

Т.М. С.С.

Підпис





Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

Україна, 04053, м.Київ, вул.Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0610 від 26.03.2024

Назва зразка: ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці
Регістраційний номер: 0372.24
Виробник: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія
Номер серії: 146WUA
Місце відбору зразка: ДП "СТАДА - УКРАЇНА"
Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Супровідний документ: Лист № 1357-002.0.1/002.3/2-24 від 16.02.2024 р.
Акт відбору зразка: № від 19.02.2024
Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань
Дата отримання зразка: 22.02.2024
Дати виконання робіт: 22.02.2024 - 26.03.2024
Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)
Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»
ІД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація	1. Гепарин натрію. Біологічний метод. Повинна відповідати 2. Алантоїн. ТШХ. Колір і Rf плями на хроматограмі досліджуваного і стандартного розчину співпадає 3. Декспантенол. ВЕРХ. Час утримування для піка декспантенолу на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає часу утримування для піка декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння 4. Ізопропанол. ГХ. Повинна відповідати	Відповідає Відповідає Відповідає
Мінімальне наповнення	Не менше 40 г	Відповідає 40,33 г
pH	5,2 - 5,8	5,4
Кількісне визначення	1. Гепарин натрію (90 - 110 %): 450 - 550 МО/г 2. Алантоїн (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г 3. Декспантенол (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г 4. Ізопропанол (80 - 110 %): 203,0 - 279,1 мг/г	494 МО/г 2,45 мг/г 2,53 мг/г 237,5 мг/г 94 %
Упаковка	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0610 від 26.03.2024 підтверджує, що перевірений зразок препарату ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці, № серії 146WUA, виробництво "Хемофарм" АД, Республіка Сербія відповідає вимогам МКЯ до р.п.№ UA/3054/01/02; зміни за наведеними показниками.

Директор



Роман МАРКІН

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0610 від 26.03.2024

Вх. ак. № 0579
28.01.25



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

02.04.2024

№ 4329/24/10

ГЕПАТРОМБІН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гель, 50 000 МО/100 г; по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3054/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 146WUA

Кількість ввезеного лікарського засобу 10620

Виробник

"Хемофарм" АД, Республіка Сербія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Дочірнє підприємство "СТАДА-УКРАЇНА" Компанії "БЕПХА
Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ", ідент. код:
32110540

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 09.02.2024 № 0005/16.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 26.03.2024 № 0610

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають
вимогам методів контролю якості (аналитично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби
підписав особа, уповноважена державного контролю



(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО
(ініціали та прізвище)

**Хемофарм****Фармацевтично-хімічна промисловість, Сербія**

Адреса виробника: Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац

Телефон: 381 (0) 13 80 32 67

Факс: 381 (0) 13 80 34 24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Найменування продукції:	Генатромбін
Лікарська форма:	гель, 50 000 МО/100 г
Виробник, країна:	«Хемофарм» АД, Сербія
Сила дії/активність:	100 г гелю містять: гепарин натрію 50 000 МО
Розмір та тип пакування:	по 40 г у тубі, по 1 тубі у картонній пачці
Реєстраційне посвідчення:	UA/3054/01/02
Серія:	148G2A
Дата виробництва:	10 2023
Придатний до:	10 2026
Розмір серії:	10700 упаковок
Імпортёр:	ДП «Стада-Україна» Компанії «БЕПХА Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ», Україна
Дільниця по виробництву, упаковці і контролю серії:	«Хемофарм» АД, Вршац, відділ виробнича дільниця Шабац вул. Хайдук Велькова бб, 15000, м. Шабац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-00479/2019-11 від 11.02.2019
Дільниця по випуску серії:	«Хемофарм» АД Белградський шлях б/н, 26300, м. Вршац, Республіка Сербія Ліцензія № 515-04-08166/2018-11 від 03.12.2018
Сертифікат відповідності GMP виробника:	093/2019/GMP

Аналіз виконано у відповідності до МКЯ

Назва тесту	Вимоги	Результати
Опис (візуальне визначення, вн. метод)	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація: - гепарин натрію (біологічний, вн. метод) - алантоїн (ТІХХ, вн. метод)	позитивна колір і Rf плями на хроматограмі випробовуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає Відповідає
- декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	час утримування для піку декспантенолу на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування для піку декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
- ізопропанол (ГХ, вн. метод)	має відповідати	Відповідає



м. а. № 1924 від 14.03.25 Груд

Мінімальне наповнення (метод відповідає USP «Мінімальне наповнення» <755>)	не менше 40 г	40.4 г
pH (потенціометричний, EP 2.2.3)	5,2 – 5,8	5,6
Показник заломлення (EP 2.2.6)	1,3590 – 1,3690	1,3621
В'язкість (EP 2.2.8, вн. метод)	7 – 13 Пас	12 Пас
Кількісне визначення гепарин натрію (біологічний, вн. метод)	500 МО/г на випуск: 475-525 МО/г, т.ч. 95 – 105%	503 МО/г
Кількісне визначення алантоїн (спектрофотометричний, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,49 мг/г
Кількісне визначення декспантенол (ВЕРХ, вн. метод)	2,5 мг/г (2,25 – 2,75 мг/г), т.ч. 90 – 110%	2,47 мг/г
Кількісне визначення ізопропанол (ГХ, вн. метод)	253,7 мг/г (203,0 – 279,1 мг/г), т.ч. 80 – 110%	241,69 мг/г
Мікробіологічна чистота* (Євр. Фарм. 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) $\leq 10^2$ КУО/г, Загальна кількість дріжджових і пліснявих грибів (ГУМС) $\leq 10^1$ КУО/г Не повинен містити: Staphylococcus aureus/г, Pseudomonas aeruginosa/г	- - - - - -
*частота випробування: кожна 10-а серія		

Ми даним підтверджуємо, що вищенаведена інформація являється достовірною і точною.
Дана серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування і контроль серії, на
вищезазначеній виробничій дільниці у повній відповідності вимогам GMP місцевих регуляторних
органів та специфікації реєстраційного доєє країни-імпортера.
Процес виробництва серії, упаковки і результати аналізів були розглянуті і базуються на
відповідності GMP.

Відхилення у відношенні якості і випуску продукції:

Відхилення відсутні

Так, уся необхідна додаткова інформація наявна

Коментарі/примітки: ✓

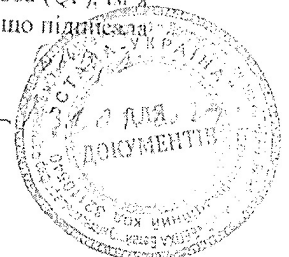
Дата випуску:

24.11.2023

Уповноважена особа (QP), ім'я
прізвище особи, що підписала:

Т.Кім

Р.Добров





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

02.04.2024

№ 4327/24/10

ГЕПАТРОМБІН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гель, 50 000 МО/100 г; по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3054/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **148G2A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 10700

Виробник

"Хемофарм" АД, Республіка Сербія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Дочірнє підприємство "СТАДА-УКРАЇНА" Компанії "БЕПХА
Бетайлігунгсгезельшафт фюр Фармаверте мбХ", ідент. код:
32110540**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 09.02.2024 № 0005/14.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 26.03.2024 № 0607

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби

(підписи особа органу державного контролю)

М.П.

(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

Україна, 04053, м. Київ, вул. Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0607 від 26.03.2024

Назва зразка: ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці
Регістраційний номер: 0370.24
Виробник: "Хемофарм" АД, Республіка Сербія
Номер серії: 148G2A
Місце відбору зразка: ДП "СТАДА - УКРАЇНА"
Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Супровідний документ: Лист № 1357-002.0.1/002.3/2-24 від 16.02.2024 р.
Акт відбору зразка: № від 19.02.2024
Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань
Дата отримання зразка: 22.02.2024
Дати виконання робіт: 22.02.2024 - 26.03.2024
Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)
Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»
НД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п. № UA/3054/01/02; зміни

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Прозорий безбарвний гель з характерним запахом сосни та ізопропанолу	Відповідає
Ідентифікація	1. Гепарин натрію. Біологічний метод. Повинна відповідати	Відповідає
	2. Алантоїн. ТШХ. Колір і Rf плями на хроматограмі досліджуваного і стандартного розчину співпадає	Відповідає
	3. Декспантенол. ВЕРХ. Час утримування для піка декспантенолу на хроматограмі досліджуваного розчину відповідає часу утримування для піка декспантенолу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
	4. Ізопропанол. ГХ. Повинна відповідати	Відповідає
Мінімальне наповнення	Не менше 40 г	Відповідає
pH	5,2 - 5,8	40,07 г
Кількісне визначення	1. Гепарин натрію (90 - 110 %): 450 - 550 МО/г	5,5
	2. Алантоїн (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	495 МО/г
	3. Декспантенол (90 - 110 %): 2,25 - 2,75 мг/г	2,51 мг/г
	4. Ізопропанол (80 - 110 %): 203,0 - 279,1 мг/г	2,49 мг/г
Упаковка	Згідно вимог МКЯ	234,6 мг/г
Маркування	Згідно вимог МКЯ	92 %
		Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0607 від 26.03.2024 підтверджує, що перевірений зразок препарату ГЕПАТРОМБІН, гель 50 000 МО/100 г, по 40 г у тубі; по 1 тубі в картонній упаковці, № серії 148G2A, виробництво "Хемофарм" АД, Республіка Сербія відповідає вимогам МКЯ до р.п. № UA/3054/01/02; зміни за наведеними вище показниками.

Директор

Роман МАРКІН

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0607 від 26.03.2024