



Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
діетаноламін	Від 22,8 мг до 25,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 21,6 мг до 26,4 мг в 1 мл препарату	24,0 мг/мл
Ампула А+В після змішування		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
рН		
рН	Від 6,5 до 7,5	7,0
Пірогенність	Має витримувати вимоги	Відповідає
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 08.2024
Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.		
Коментарі:		

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Андрусик М.М.



06.09.2022

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №036/2022/GMP від 03.08.2022; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019


Супровідні домішки

домішка В	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МВ)
домішка С	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
домішка Е	Не більше 0,20 %	
(5-гідроксиметилфурфурол)		0,00 % (<МВ)
будь-якої неспецифікованої домішки	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
сума всіх домішок	Не більше 0,50 %	0,00 % (<МКВ)

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 2 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність

Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
--------------	---------------------	------------

Кількісне визначення

глюкозаміну сульфат	Від 190,0 мг до 210,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 180,0 мг до 220,0 мг в 1 мл препарату	206,5 мг/мл
лідоканіну гідрохлорид	Від 4,75 до 5,25 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 4,5 до 5,5 мг в 1 мл препарату	5,08 мг/мл

Ампула В

Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
------	--------------------------	------------

Ідентифікація

діетаноламін	Має витримувати вимоги тесту "Кількісне визначення"	Відповідає
--------------	---	------------

Прозорість

Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
------------	-------------------	------------

Механічні включення: невидимі частки

Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	7
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	0

Механічні включення: видимі частки

Механические включения: видимые частицы	Має витримувати випробування	Відповідає
---	------------------------------	------------

pH

pH	Від 10,5 до 11,1	11,0
----	------------------	------

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 1 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність


Сертифікат якості № 040000103205

Сінарта®, розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 2 мл в ампулі (ампула А) у комплекті з 1 мл розчинника в ампулі (ампула В), по 5 ампул А і по 5 ампул В у блістерах, по 1 блістеру з ампулами А і 1 блістеру з ампулами В у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ: ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТУ НАТРІЄВОЇ СОЛІ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ -

251,25МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ - 200МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА НАТРІЮ ХЛОРИД - 51,25МГ

Номер серії:	110822	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	113.220 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/12122/01/01
Дата виробництва:	08.2022	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/12122/01/01, зміни від 20.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Ампула А		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкозамін	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка глюкозаміну має співпадати з часом утримування піка глюкозаміну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	26
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	2
Механічні включення: видимі частки		
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати випробування	Відповідає
pH		
pH	Від 2,0 до 3,0	2,4
Сульфати	Від 16,2 % до 17,9 %	16,6 %
Хлориди	Від 30,19 мг до 33,37 мг хлоридів в 1 мл препарату	32,88 мг/мл



Сертифікат якості № 040000096990

Сінарта®, розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 2 мл в ампулі (ампула А) у комплекті з 1 мл розчинника в ампулі (ампула В), по 5 ампул А і по 5 ампул В у блістерах, по 1 блістеру з ампулами А і 1 блістеру з ампулами В у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ: ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТУ НАТРІЄВОЇ СОЛІ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ - 251,25МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ - 200МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА НАТРІЮ ХЛОРИД - 51,25МГ

Номер серії:	131121	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	111.995 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/12122/01/01
Дата виробництва:	11.2021	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/12122/01/01, зміни від 20.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
-------------------------	--------------------------	------------------------

Ампула А

Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
------	--	------------

Ідентифікація

глюкозамін	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка глюкозаміну має співпадати з часом утримування піка глюкозаміну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
------------	---	------------

Прозорість

Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
------------	-------------------	------------

Механічні включення: невидимі частки

Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	37
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	

Механічні включення: видимі частки

Механічні включення: видимі частки	Має витримувати випробування	Відповідає
------------------------------------	------------------------------	------------

pH

pH	Від 2,0 до 3,0	2,5
Сульфат	Від 16,2 % до 17,9 %	
Хлорид	Від 30,19 мг до 33,37 мг хлоридів в 1 мл препарату	





Супровідні домішки

домішка В	Не більше 0,20 %	0,00 % (< МКВ)
домішка С	Не більше 0,20 %	0,00 % (< МКВ)
домішка Е	Не більше 0,20 %	
(5-гідроксиметилфурфурол)		0,00 % (< МВ)
будь-якої неспецифікованої домішки	Не більше 0,20 %	
сума всіх домішок	Не більше 0,50 %	0,00 % (< МКВ) 0,00 % (< МКВ)

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 2 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність

Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
--------------	---------------------	------------

Кількісне визначення

глюкозаміну сульфат	Від 190,0 мг до 210,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 180,0 мг до 220,0 мг в 1 мл препарату	202,4 мг/мл
лідокайну гідрохлорид	Від 4,75 до 5,25 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 4,5 до 5,5 мг в 1 мл препарату	4,99 мг/мл

Ампула В

Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
------	--------------------------	------------

Ідентифікація

діетаноламін	Має витримувати вимоги тесту "Кількісне визначення"	Відповідає
--------------	---	------------

Прозорість

Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
------------	-------------------	------------

Механічні включення: невидимі частки

Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	13
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	

Механічні включення: видимі частки

Механические включения: видимые частицы	Має витримувати випробування	
---	------------------------------	--

pH

pH	Від 10,5 до 11,1	
----	------------------	--

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 1 мл	
-----------------------	---------------	--

Стерильність



Відповідає



Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
діетаноламін	Від 22,8 мг до 25,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 21,6 мг до 26,4 мг в 1 мл препарату	23,2 мг/мл
Ампула А+В після змішування		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
рН		
рН	Від 6,5 до 7,5	6,7
Пірогенність	Має витримувати вимоги	Відповідає
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 11.2023
Умови зберігання:	Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.	
Коментарі:		

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Андрусик М.М.

08.12.2021

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №076/2019/GMP від 06.11.2019; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Вс. Ан. № 1354

Handwritten signature



Сертифікат якості № 040000106462

Сінарта®, розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 2 мл в ампулі (ампула А) у комплекті з 1 мл розчинника в ампулі (ампула В), по 5 ампул А і по 5 ампул В у блістерах, по 1 блістеру з ампулами А і 1 блістеру з ампулами В у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ: ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТУ НАТРІЄВОЇ СОЛІ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ -

251,25МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ - 200МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА НАТРІЮ ХЛОРИД - 51,25МГ

Номер серії:	20223	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	87.075 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/12122/01/01
Дата виробництва:	02.2023	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/12122/01/01, зміни від 20.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Ампула А		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкозамін	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка глюкозаміну має співпадати з часом утримування піка глюкозаміну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	17
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	1
Механічні включення: видимі частки		
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати випробування	Відповідає
pH		
pH	Від 2,0 до 3,0	2,5
Сульфати	Від 16,2 % до 17,9 %	16,7 %
Хлориди	Від 30,19 мг до 33,37 мг хлоридів в 1 мл препарату	32,50 мг/мл



Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
діетаноламін	Від 22,8 мг до 25,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 21,6 мг до 26,4 мг в 1 мл препарату	23,9 мг/мл
Ампула А+В після змішування		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
pH		
pH	Від 6,5 до 7,5	6,8
Пірогенність	Має витримувати вимоги	Відповідає
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 02.2025
Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.		
Коментарі:		

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Андрусик М.М.



28.02.2023

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019


Супровідні домішки

домішка В	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МВ)
домішка С	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
домішка Е	Не більше 0,20 %	
(5-гідроксиметилфурфурол)		0,00 % (<МВ)
будь-якої неспецифікованої домішки	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
сума всіх домішок	Не більше 0,50 %	0,00 % (<МКВ)

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 2 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність

Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
--------------	---------------------	------------

Кількісне визначення

глюкозаміну сульфат	Від 190,0 мг до 210,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 180,0 мг до 220,0 мг в 1 мл препарату	207,9 мг/мл
лідокайну гідрохлорид	Від 4,75 до 5,25 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 4,5 до 5,5 мг в 1 мл препарату	4,95 мг/мл

Ампула В

Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
------	--------------------------	------------

Ідентифікація

діетаноламін	Має витримувати вимоги тесту "Кількісне визначення"	Відповідає
--------------	---	------------

Прозорість

Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
------------	-------------------	------------

Механічні включення: невидимі частки

Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	18
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	1

Механічні включення: видимі частки

Механические включения: видимые частицы	Має витримувати випробування	Відповідає
---	------------------------------	------------

pH

pH	Від 10,5 до 11,1	10,9
----	------------------	------

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 1 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність



Супровідні домішки

домішка В	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
домішка С	Не більше 0,20 %	0,00 % (<МКВ)
домішка Е	Не більше 0,20 %	
(5-гідроксиметилфурфурол)		0,00 % (<МКВ)
будь-якої неспецифікованої	Не більше 0,20 %	
домішки		0,00 % (<МКВ)
сума всіх домішок	Не більше 0,50 %	0,00 % (<МКВ)

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 2 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність

Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
--------------	---------------------	------------

Кількісне визначення

глюкозаміну сульфат	Від 190,0 мг до 210,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 180,0 мг до 220,0 мг в 1 мл препарату	199,2 мг/мл
лідокაїну гідрохлорид	Від 4,75 до 5,25 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 4,5 до 5,5 мг в 1 мл препарату	4,83 мг/мл

Ампула В

Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
------	--------------------------	------------

Ідентифікація

діетаноламін	Має витримувати вимоги тесту "Кількісне визначення"	Відповідає
--------------	---	------------

Прозорість

Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
------------	-------------------	------------

Механічні включення: невидимі частки

Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	15
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	0

Механічні включення: видимі частки

Механические включения: видимые частицы	Має витримувати випробування	Відповідає
--	------------------------------	------------

pH

pH	Від 10,5 до 11,1	
----	------------------	--

Об'єм, що витягається

Об'єм, що витягається	Не менше 1 мл	Відповідає
-----------------------	---------------	------------

Стерильність





Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
діетаноламін	Від 22,8 мг до 25,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 21,6 мг до 26,4 мг в 1 мл препарату	23,4 мг/мл
Ампула А+В після змішування		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
pH		
pH	Від 6,5 до 7,5	6,9
Пірогенність	Має витримувати вимоги	Відповідає
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 06.2024
Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.		
Коментарі:		

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Андрусик М.М.



24.06.2022

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №076/2019/GMP від 06.11.2019; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





Сертифікат якості № 040000101091

Сінарта®, розчин для ін'єкцій, 200 мг/мл по 2 мл в ампулі (ампула А) у комплекті з 1 мл розчинника в ампулі (ампула В), по 5 ампул А і по 5 ампул В у блістерах, по 1 блістеру з ампулами А і 1 блістеру з ампулами В у пачці

1МЛ РОЗЧИНУ МІСТИТЬ: ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТУ НАТРІЄВОЇ СОЛІ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ -

251,25МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ГЛЮКОЗАМІНУ СУЛЬФАТ - 200МГ, У ПЕРЕРАХУВАННІ НА НАТРІЮ ХЛОРИД - 51,25МГ

Номер серії:	40622	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	59.705 Тис.амп.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/12122/01/01
Дата виробництва:	06.2022	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/12122/01/01, зміни від 20.01.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Ампула А		
Опис	Прозора безбарвна або світло-жовтого кольору рідина (На момент випуску). Прозора, безбарвна або від світло-жовтого до жовтого кольору рідина	Відповідає
Ідентифікація		
глюкозамін	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка глюкозаміну має співпадати з часом утримування піка глюкозаміну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Прозорість		
Прозорість	Має бути прозорим	Відповідає
Механічні включення: невидимі частки		
Частки більше або дорівнює 10 мкм	Не більше 6000/ампула	92
Частки більше або дорівнює 25 мкм	Не більше 600/ампула	1
Механічні включення: видимі частки		
Механічні включення: видимі частки	Має витримувати випробування	Відповідає
pH		
pH	Від 2,0 до 3,0	2,4
Сульфати	Від 16,2 % до 17,9 %	16,3 %
Хлориди	Від 30,19 мг до 33,37 мг хлоридів в 1 мл препарату	32,49 мг/мл

