

Сертификат качества серии № 3019 от 31.03.2022

Мельдоний, раствор для инъекций 100 мг/мл, ампула 5 мл

торговое наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, дозировка

Регистрационное удостоверение ЛП-004141

Номер серии	010322
Дата начала производства	04.03.2022
Количество	21081 упаковок
Анализ выполнен по нормативному документу	ЛП-004141-250719, Изм. №1

Наименование показателя	Метод контроля Нормативное значение	Результат контроля
Описание	<u>Визуальный</u> Прозрачная бесцветная жидкость.	Прозрачная бесцветная жидкость.
Подлинность	<u>ТСХ</u> Основное пятно на хроматограмме испытуемого раствора по положению, окраске и величине должно соответствовать пятну на хроматограмме раствора стандартного образца мельдония дигидрата. <u>Качественная реакция с реагентом Драгендорфа</u> Образование осадка оранжевого цвета.	Соответствует Соответствует
Прозрачность	<u>ГФ РФ</u> Препарат должен быть прозрачным.	Соответствует
Цветность	<u>ГФ РФ</u> Препарат должен быть бесцветным.	Соответствует
pH	<u>ГФ РФ, Потенциометрический</u> От 7,0 до 9,0.	7,7
Механические включения	<u>ГФ РФ, Визуальный</u> Не более 9 ампул с включениями. <u>ГФ РФ, Счетно-фотометрический</u> Невидимые частицы: ≥ 10 мкм – не более 6000 на ампулу; ≥ 25 мкм – не более 600 на ампулу.	Не обнаружено 190 5
Родственные примеси	<u>ТСХ</u> Одно пятно примеси не более 0,5%.	Не обнаружено
Извлекаемый объем	<u>ГФ РФ</u> Не менее 5,0.	> 5,0 мл
Бактериальные эндотоксины	<u>ГФ РФ</u> Не более 0,35 ЕЭ/мг мельдония дигидрата.	менее 0,35 ЕЭ/мг
Стерильность	<u>ГФ РФ, Мембранный фильтрация или прямой посев</u> Препарат должен быть стерильным.	Стерильно
Количественное определение	<u>Титриметрический</u> Содержание C ₆ H ₁₄ N ₂ O ₂ x 2H ₂ O (мельдония дигидрата) в 1 мл препарата должно быть от 95,0 до 105,0 мг.	100,3 мг
Упаковка	По 5 мл препарата в ампулы бесцветного нейтрального стекла тип I с цветной точкой и насечкой или с цветным кольцом излома. На ампулы дополнительно может наноситься одно цветное кольцо. На ампулы наклеивают этикетку самоклеящуюся. По 5, 10 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).	По 5 мл препарата в ампулы бесцветного нейтрального типа I с цветной точкой и насечкой. На ампуле наклеена этикетка самоклеящаяся. 5 ампул помещены в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной. 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещены в картонную упаковку (пачку).
Маркировка	На этикетке ампулы указывают торговое наименование лекарственного препарата, концентрацию в мг/мл, объем лекарственного препарата в ампуле в мл, путь введения: «Смотри инструкцию по медицинскому применению	На этикетке ампулы указано: торговое наименование лекарственного препарата, концентрация в мг/мл, объем лекарственного препарата в ампуле в мл, путь введения: «Смотри инструкцию по медицинскому

	(листок-вкладыш), наименование производителя лекарственного препарата, фарм-код, номер серии (включающий месяц и год производства), дату истечения срока годности (месяц и год). На картонной упаковке (пачке) указывают торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), путь введения: «Смотри инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)» наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, город), электронный адрес и сайт производителя, адрес держателя регистрационного удостоверения (страна), лекарственную форму, концентрацию в мг/мл, объем препарата в ампуле в мл, количество ампул в упаковке, информацию о составе лекарственного препарата (наименование действующего вещества и его количество, перечень вспомогательных веществ), номер серии (включающий месяц и год производства), дату истечения срока годности (годен до: месяц и год), условия хранения, условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, логотип производителя, фарм-код, штриховой код, двумерный штриховой код с полной или частичной расшифровкой информации, содержащейся в двумерном штриховом коде или без него, «Стерильно», «По истечении срока годности не должно применяться», «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) дублируется торговое наименование и концентрация с использованием шрифта Брайля.	применению (листок-вкладыш), наименование производителя лекарственного препарата, фарм-код, номер серии (включающий месяц и год производства), дата истечения срока годности (месяц и год). На картонной упаковке (пачке) указано: торговое наименование лекарственного препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), путь введения: «Смотри инструкцию по медицинскому применению (листок-вкладыш)» наименование держателя регистрационного удостоверения и наименование производителя лекарственного препарата, адрес производителя лекарственного препарата (страна, область, город), электронный адрес и сайт производителя, адрес держателя регистрационного удостоверения (страна), лекарственная форма, концентрация в мг/мл, объем препарата в ампуле в мл, количество ампул в упаковке, информация о составе лекарственного препарата (наименование действующего вещества и его количество, перечень вспомогательных веществ), номер серии (включающий месяц и год производства), дата истечения срока годности (годен до: месяц и год), условия хранения, условия отпуска, номер регистрационного удостоверения, логотип производителя, фарм-код, штриховой код, двумерный штриховой код с частичной расшифровкой информации, содержащейся в двумерном штриховом коде, «Стерильно», «По истечении срока годности не должно применяться», «Хранить в недоступном для детей месте». Дополнительно на картонной упаковке (пачке) продублированы торговое наименование и концентрация с использованием шрифта Брайля.
Срок годности	3 года	Годен до: 02/2025
Хранение	В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C. Не замораживать.	

Заключение: соответствует/ не соответствует требованиям ЛП-004141-250719, Изм. №1
 (необходимо подчеркнуть)

Начальник ОКК


/Кирилина Л.Ф.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации
лекарственных средств по состоянию на 02.02.2023 14:19»

Дата внесения в АИС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стадиях производства	Нормативная документация	Организация, выпустившая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на ИЛП
13.04.2022	Мельдоний-СОЛОфарм; раствор для инъекций 100 мг/мл 1 шт. (5 мл), ампулы (10), пачки картонные/ ~	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Гротекс" (ООО "Гротекс"), Россия	ЛП-004194-051219	ООО "Гротекс"	010322	-
01.04.2022	Мельдоний; раствор для инъекций 100 мг/мл 1 шт. (5 мл), ампулы (10), пачки картонные/ ~	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Россия	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия	ЛП-004141-250719; Изм. №1 к ЛП-004141-250719	ООО Озон	010322	-