

Номер серии 4281091021

Количество упаковок в серии 20 556

Дата производства 24.10.2021

Анализ выполнен по НД ЛСР-001900/10-231019, изм. № 1, 2

Пор. ном.	Наименование показателей	Требования нормативной документации	Результаты анализа
1	2	3	4
1.	Описание	Прозрачная зеленовато-желтого цвета жидкость	Соответствует
2.	Подлинность	В соответствии с требованиями НД	Соответствует
3.	Прозрачность	Препарат должен быть прозрачным	Соответствует
4.	Цветность	Препарат должен выдерживать сравнение с эталоном GY ₁	Менее эталона GY ₁
5.	pH	От 4,3 до 5,3	4,9
6.	Механические включения	Видимые частицы: препарат должен выдерживать требования для парентеральных лекарственных форм	Соответствует
		Невидимые частицы: количество частиц размером 10 мкм и более не должно превышать 6000 в одном контейнере; количество частиц 25 мкм не должно превышать 600 в одном контейнере	Соответствует
7.	Осмоляльность	От 270 до 330 мОсм/кг	295
8.	Родственные примеси	Единичная примесь не более 0,2 %	Отсутствует
		Сумма примесей не более 0,6 %	Отсутствует
9.	Извлекаемый объем	Не менее номинального	Соответствует
10.	Бактериальные эндотоксины	Не более 0,7 ЕД на 1 мг левофлоксацина	Соответствует
11.	Аномальная токсичность	Препарат должен быть нетоксичным	Нетоксичен
12.	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Стерилен
13.	Количественное определение: Левофлоксацин	От 4,5 до 5,5 мг в 1 мл препарата	5,1
	Натрия хлорид	От 8,1 до 9,9 мг в 1 мл препарата	9,1
14.	Упаковка	100 мл в бутылки стеклянные вместимостью 100 мл, герметично закупоренные пробками резиновыми, обжатые колпачками алюминиевыми или комбинированными. На бутылку наклеивают этикетку. 1 бутылка с инструкцией по применению в пачке картонной. Для стационаров: - 12 бутылок с равным количеством инструкций по применению в ящике гофрокартонном. - от 1 до 12 бутылок с равным количеством инструкций по применению в ящике гофрокартонном. 100 мл в контейнеры полимерные из пленки полиолефиновой с одним или двумя портами. На контейнер наносят текст этикетки методом горячего тиснения или наклеивают этикетку.	100 мл в контейнеры полимерные из пленки полиолефиновой с двумя портами. На контейнер нанесен текст этикетки методом горячего тиснения. 1 контейнер с инструкцией по применению в пачке картонной. Соответствует

1	2	3	4
		1 контейнер с инструкцией по применению в пачке картонной. Допускается нанесение на торцевые клапаны пачки с контейнером наклейки контроля первого вскрытия. Для стационаров: - 12 контейнеров в пакетах из пленки полиэтиленовой или полипропиленовой с равным количеством инструкций по применению в ящике гофрокартонном; - от 1 до 12 контейнеров в пакетах из пленки полиэтиленовой или полипропиленовой с равным количеством инструкций по применению в ящике гофрокартонном; Допускается укладка контейнеров без пакетов. На ящики наклеивают этикетку.	
15.	Маркировка	На этикетке бутылки (контейнера) для упаковки в пачку указывают: торговое наименование препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственную форму, концентрацию, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес и товарный знак, состав, теоретическую осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Отпускают по рецепту», регистрационный номер, номер серии (последние четыре цифры в номере обозначают месяц и год производства препарата), срок годности (ММ.ГГГГ). На пачке для 1 бутылки (контейнера) указывают: торговое наименование препарата, лекарственную форму, концентрацию, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес, телефон/факс и товарный знак, состав, теоретическую осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Не применять по истечении срока годности», «Применять по назначению врача», «Отпускают по рецепту», регистрационный номер, штрих-код. На этикетке бутылки (контейнера) в упаковку для стационаров указывают: торговое наименование препарата, лекарственную форму, концентрацию, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес и товарный знак, состав, теоретическую осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Для стационаров», регистрационный номер, номер серии, срок годности, штрих-код. На этикетке упаковки для стационаров указывают: торговое наименование препарата, лекарственную форму, концентрацию, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес, телефон/факс и товарный знак, состав, теоретическую осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Не применять по истечении срока годности», «Применять по назначению врача», «Для стационаров», регистрационный номер, количество бутылок (контейнеров), штрих-код. На этикетке упаковки для стационаров от 1 до «Х» бутылок (контейнеров) дополнительно указывают номер	На этикетке контейнера для упаковки в пачку указано: торговое наименование препарата (совпадает с международным непатентованным наименованием), лекарственная форма, концентрация, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес и товарный знак, состав, теоретическая осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Отпускают по рецепту», регистрационный номер, номер серии (последние четыре цифры в номере обозначают месяц и год производства препарата), срок годности (ММ. ГГГГ). На пачке для 1 контейнера указано: торговое наименование препарата, лекарственная форма, концентрация, объем в миллилитрах, предприятие-производитель, его адрес, телефон/факс и товарный знак, состав, теоретическая осмолярность, «Стерильно», «Внутривенно», условия хранения, «Хранить в недоступном для детей месте», «Не применять

Левифлоксацин раствор для инфузий 5 мг/мл
Серия 4281091021 100 мл

Стр. 2 из 3

1	2	3	4
		серии, срок годности, под штрих-кодом «для одной бутылки (одного контейнера)». Контрольный идентификационный знак (КИЗ) и переменную информацию средств идентификации (глобальный идентификационный номер GTIN (01), индивидуальный серийный номер торговой единицы SGTIN (21), номер серии (10), срок годности (17)) наносят методом печати на вторичную упаковку или на стикер, наклеиваемый на вторичную упаковку: пачку для 1 бутылки (контейнера), для стационаров «Х» бутылок (контейнеров). На вторичной упаковке могут быть нанесены фарм-коды.	пометки или срока годности», «Применять по назначению врача», «Отпускают по рецепту», регистрационный номер, штрих-код. Контрольный идентификационный знак (КИЗ) и переменная информация средств идентификации (глобальный идентификационный номер GTIN (01), индивидуальный серийный номер торговой единицы SGTIN (21), номер серии (10), срок годности (17)) нанесены методом печати на вторичную упаковку: пачку для 1 контейнера. Соответствует
16.	Хранение	В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.	
17.	Срок годности	3 года	ДО 10.2024

Данные внос: Егорова М.Н.

Заключение: Соответствует ТИД ЛСР-001900/10-231019, изм. № 1, 2

Начальник



Холявка В.С.

« 12 » ноября 2021

Левифлоксацин раствор для инфузий 5 мг/мл
Серия 4281091021 100 мл

Стр. 3 из 3



ПАО «Красфарма»

Ф-01-СОП-АД-60300.74

РАЗРЕШЕНИЕ НА ВЫПУСК
лекарственного средства в обращение № 795

Настоящим подтверждается, что лекарственное средство:

Левифлоксацин раствор для инфузий 5 мг/мл

Номер регистрационного удостоверения ЛСР - 001900/10 от 12.03.2010
(дата замены 23.10.2019)

Серия № **4281091021**

Доза: **100 мл**

Упаковка: 100 мл в контейнеры полимерные с двумя портами.
1 контейнер с инструкцией по применению в пачке картонной.

Дата производства: **24.10.2021**

Годен до: **10.2024**

Количество упаковок: **20 556 шт.**

Было произведено ПАО «Красфарма», Россия

в соответствии с требованиями лицензии на производство № 00260-ЛС от 24.02.2021 г.

требованиями ПД ЛСР-001900/10-231019, изм. № 1, 2

и действующими правилами надлежащей производственной практики.

Место производства: Красноярский край, г. Красноярск, ул.60 лет Октября, зд. 2/53

Выпуск лекарственного средства в обращение разрешено
(указать «разрешено» или «запрещено»)

Уполномоченное лицо 12.11.2021 Ильин
(дата) (подпись)

Бабурина Т.П.
(Ф.И.О.)

Приказ Минздрава России об аттестации Уполномоченного лица № 359 от 15.04.2021 г.
(номер, дата)





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ

«Сведения о вводе в гражданский оборот в Российской Федерации лекарственных
средств по состоянию на 03.12.2021 13:25»

Дата внесения в АНС Росздравнадзора	Торговое наименование	Производитель (выпускающий контроль)	Страна	Сведения о стилих производства	Нормативная документация	Организация, выпустившая в гражданский оборот	Номер серии, партии	Номер, дата разрешения на И/П
15.11.2021	Левовинксацин: раствор для инфузий 5 мг/мл 1 шт. (100 мл), контейнеры (1), пакеты картонные/ ~	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Россия	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	ЛСР-001900/10-231019; Изм. №1 к ЛСР-001900/10-231019; Изм. №2 к ЛСР-001900/10-231019	ПАО "Красфарма"	4281091021	-