



Акционерное общество

"Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам
"Микротен"

Московское подразделение по производству бактериальных препаратов

РАЗРЕШЕНИЕ НА ВВОД В ГРАЖДАНСКИЙ ОБОРОТ

Номер разрешения	№830
Торговое наименование продукции	Вода для инъекций
Лекарственная форма	растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций
Дозировка	
Форма выпуска	растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций (амигула) 1 мл х 10 (пачка картонная)
(лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	
Номер серии	M300224
Объем серии	3971 пачка
Дата выпуска	02-24
Годен до	01-28
Наименование и адрес производителя	АО "НПО \"Микротен\" Россия, 115088, г.Москва, ул. 1-я Дубровская, д.15, стр.2
Номер и дата регистрационного удостоверения	ЛСР-007006/08 от 02.09.2008 (дата замены 01.02.2022)
Номер нормативной документации	НД ЛСР-007006/08-240620, изм. №1, изм. №2
Наименование и адрес держателя регистрационного удостоверения	АО "НПО \"Микротен\" Россия, 115088, г.Москва, ул. 1-я Дубровская, д.15, стр.2
Результаты контроля	Наспорт № 834 от 04.04.24

Заверение о соответствии:

Наставляем

ПОДТВЕРЖДАЮ,

Что приведенная выше информация является достоверной и точной. Указанная выше серия продукции произведена (включая упаковку/маркировку, и контроль качества) на вышеуказанной площадке/ах в соответствии с Лицензией на производство лекарственных средств Л012-00102-77/00010419 от 29.09.2022; регистрационным досье: требованиями надлежащей производственной практики, промышленным регламентом.

СЕРИЯ ПРОДУКЦИИ ОДОБРЕНА К ОТПУСКУ И РЕАЛИЗАЦИИ

Разрешение выдал:

Должность
Ведущий инженер-технолог

Подпись

Ф.И.О.
Сидоренко В.Г.



Акционерное общество
 «Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам
 «Микроген»
 Адрес места осуществления лицензируемого вида деятельности:
 Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-я Дубровская, д.15, стр.2
ПАСПОРТ № 834 от 04.04.2024 г.

Торговое наименование ЛИ

Международное непатентованное, или группироночное, или химическое наименование

Лекарственная форма

Регистрационное удостоверение

Дата государственной регистрации

Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение ЛИ (дата замены регистрационного удостоверения ЛИ)

Номер серии

Номинальный объем, мл

Количество, ед. измерения

Испытания проведены по ИД ЛСР-007006/08-240620, изм. №1, изм. №2

Вода для инъекций

вода

растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций
ЛСР-007006/08

02.09.2008 г.

Дата выпуска 02.24

01.02.2022 г.

Годен до 01.28

M300224

1,0

упаковок

Показатели	Требования по ИД ЛСР-007006/08-240620, изм. №1, изм. №2	Результаты контроля
Описание	Бесцветная прозрачная жидкость без запаха	Бесцветная прозрачная жидкость без запаха Соответствует
pH	От 5,0 до 7,0	6,7 Соответствует <i>Кислотность</i>
Кислотность или щелочность	При появлении желтого окрашивания оно должно измениться на красное или розовое от прибавления не более 0,1 мл 0,01 М раствора натрия гидроксида; при появлении красного или розового окрашивания оно должно измениться на желтое от прибавления не более 0,15 мл 0,01 М раствора хлористоводородной кислоты.	<i>Окраска изменилась от прибавления 0,1 мл 0,01 М раствора натрия гидроксида</i> Соответствует
Электропроводность	Не более 25 мкСм/см для ампул с номинальным объемом 1 мл	9,2 мкСм/см Соответствует
Механические включения Видимые частицы	Должен выдерживать требования: ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0005.18	Выдерживает требования ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0005.18 Соответствует
Невидимые частицы	ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0006.15 В одной ампуле среднее число частиц размером 10 мкм и более не должно превышать 6000, а среднее число частиц размером 25 мкм и более не должно превышать 600.	Выдерживает требования ГФ РФ, ОФС.1.4.2.0006.15 Соответствует
Сухой остаток	Не более 0,001 %	Не более 0,001 % Соответствует
Восстанавливающие вещества	Должно сохраняться розовое окрашивание	Розовое окрашивание сохраняется Соответствует
Углерода диоксид	Не должно быть помутнения в течение 1 ч	В течение 1 ч помутнение не наблюдается Соответствует
Нитраты и нитриты	Не более 0,00002 % (0,2 ppm)	Не более 0,00002 % Соответствует
Аммоний	Не более 0,00002 % (0,2 ppm)	Не более 0,00002 % Соответствует
Хлориды	Не должно быть опалесценции	Опалесценция не наблюдается Соответствует
Сульфаты	Не должно быть помутнения в течение не менее 1 ч	В течение 1 ч помутнение не наблюдается Соответствует
Кальций и магний	Должно наблюдаться чисто синее окрашивание раствора	Наблюдается чисто синее окраин-

ПАСПОРТ № 834 от 04.04.2024 г.

<i>Торговое наименование ЛП</i>	<i>Вода для инъекций</i>
<i>Номер серии</i>	<i>M300224</i>
<i>Количество, ед. измерения</i>	<i>3971 упаковок</i>

	(без фиолетового оттенка)	вание раствора (без фиолетового оттенка) Соответствует
Тяжелые металлы	Не должно быть окрашивания. Допустима слабая опалесценция от выделившейся серы.	Окрашивание и опалесценция не наблюдается Соответствует
Извлекаемый объем	Должен быть не менее номинального, если упаковки исследуются индивидуально. Для упаковок с номинальным объемом 2 мл и менее измеренный объем должен быть не менее суммы номинальных объемов исследованных упаковок.	Сумма объемов 5 ампул номинальным объемом 1 мл не менее 5 мл Соответствует
Бактериальные эндотоксины	Предельное содержание бактериальных эндотоксинов в препарате не более 0,25 ЕД/мл	менее 0,03 ЕД/мл Соответствует
Стерильность	Должен быть стерильным	Стерилен Соответствует
Упаковка	<p>По 1 мл, 2 мл, 5 мл в ампулах или по 25 мл или 50 мл в бутылках стеклянных или во флаконах стеклянных. Бутылки укупоривают пробками резиновыми и завальцовывают колпачками алюминиевыми.</p> <p>Флаконы укупориваются пробками резиновыми и завальцовываются колпачками алюминиевыми или алюминиево-пластиковыми.</p> <p>По 10 ампул с инструкцией по применению, ножом ампульным или скарификатором ампульным в пачке или коробке из картона.</p> <p>Дополнительно в пачку помещают вкладыш с личным номером укладчика (применяется на филиале в г. Уфа и в Московском подразделении по производству бактериальных препаратов).</p> <p>По 5 ампул вместимостью 1 мл или 2 мл в контурной ячейковой упаковке. По 2 контурные ячейковые упаковки с инструкцией по применению, ножом ампульным или скарификатором ампульным в пачке из картона.</p> <p>При упаковке ампул, имеющих кольцо излома или точку для вскрытия, нож ампульный или скарификатор ампульный не вкладывают.</p> <p>По 5 ампул вместимостью 1 мл, 2 мл или 5 мл в кассетной контурной упаковке. По 2 кассетные контурные упаковки с инструкцией по применению в пачке из картона.</p> <p>По одной бутылке или флакону с инструкцией по применению в пачке из картона.</p> <p>Возможна комплектация твердых лекарственных форм препаратов в соответствующих количествах.</p>	По 1 мл в ампуле. По 10 ампул в пачке из картона вместе с инструкцией по применению и вкладышем с номером укладчика Комплектность в пачке соответствует
Маркировка	1) Первоначальная упаковка лекарственного препарата. На ампуле или этикетке ампулы, бутылки или флакона указывают наименование препарата, объем в миллилитрах, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), срок годности.	1) Первоначальная упаковка лекарственного препарата. На ампуле или этикетке ампулы указано: наименование препарата – Вода для инъекций, объем в миллилитрах – 1 мл, номер серии M300224, срок годности – до 01.28.

ПАСПОРТ № 834 от 04.04.2024 г.
Торговое наименование: ИИ
Номер серии
Количество, ед. измерения

Вода для инъекций
M300224
3971
упаковок

2) Вторичная упаковка. На пачке, этикетке-бандероли указывают наименование предприятия-производителя, его товарный знак, адрес, телефон, адрес производства, телефон, наименование препарата, группировочное наименование «Вода», лекарственную форму, объем в миллилитрах в ампуле, бутылке или флаконе, количество ампул в упаковке, номер серии (буквенно-цифровое обозначение), срок годности, условия хранения, условия отпуска, способ применения: «Способ применения по Инструкции»; предупредительные надписи: «Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте»; номер регистрационного удостоверения, штрих-код, средство идентификации.

Допускается на коробке, пачке указывать номер серии (буквенно-цифровое обозначение) и срок годности методом тиснения.

2) Вторичная упаковка. На пачке указано: наименование предприятия-производителя АО «НИО «Микроген», товарный знак, адрес производства Россия, 115088, г. Москва, ул.1-я Дубровская, д. 15, стр. 2, телефон -тел. (495) 710-37-87, (495) 674-55-80, наименование препарата Вода для инъекций, группировочное наименование «Вода», лекарственная форма - растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций, объем в миллилитрах в ампуле, количество ампул в упаковке - 10 ампул по 1 мл, номер серии (буквенно-цифровое обозначение) M300224, срок годности Годен до 01.28, условия хранения Хранить при температуре от 2 до 25 °C, условия отпуска - Отпускается по рецепту, способ применения – Способ применения по Инструкции; предупредительные надписи: «Стерильно», «Хранить в недоступном для детей месте»; номер регистрационного удостоверения Р № ЛСР-007006/08, штрих-код, средство идентификации

Транспортирование	При температуре от 2 до 25 °C. Замораживание не допускается.
Хранение	При температуре от 2 до 25 °C. Замораживание не допускается.
Срок годности	4 года Дата выпуска 09.02.2024 Годен до 31.01.2028

Заключение: Вода для инъекций растворитель для приготовления лекарственных форм для инъекций серии № М300224 соответствует требованиям НД ЛСР-007006/08-240620, изм. №1, изм. №2

Дата выдачи паспорта « 04 »



Национальный научно-производственный центр «Микроген»
 (Доброуполучил) для
 приготовления лекарственных форм для инъекций
 препараты имено-группировочного типа
 поддерживающие архивы документацию
 (ФИО)
 Васильченко С.Н.
 (Подпись)