

Элизиум фармасьютикалз, ЛТД  
Post Dabhasa, Tal - Padra, Dist. Baroda, Gujarat-391 440, India

Аналитический отчет

Продукт:	Баралгин® М, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг/мл	Дата:	30.05.2020
GMID:	411170	Номер РУ:	Р N011538/02
Номер серии:	2120020	Дата производства:	МАЙ-2020
Подразделение:	Инъекционные формы	Срок годности:	АПРЕЛЬ-2024
Размер серии:	450 л	Получено:	11.05.2020
Ссылка на номер тестирования:	SAF200652	-	-

Тесты	Результаты	Спецификация
Описание	Прозрачная, слегка окрашенная жидкость. Практически свободная от частиц.	Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость. Практически свободная от частиц.
Подлинность 1. ВЭЖХ	Соответствует	Соответствует
Прозрачность	Соответствует	Препарат должен быть прозрачным (степень его опалесценции не должна превышать степени опалесценции стандартной суспензии I).
Цветность	Соответствует	Интенсивность окраски препарата не должна превышать интенсивность окраски эталонного раствора цветности Y <sub>4</sub> .
pH	6,85	От 6,0 до 8,0
Извлекаемый объем, мл	5,2   5,2   5,4   5,2   5,4 5,4   5,4   5,2   5,4   5,2	Не менее от указанного на этикетке (т.е. не менее 5,0 мл).
Посторонние примеси (ВЭЖХ) 4-метиламиноантипирин	2,4 %	не более 4,0 %
Стерильность	Соответствует	Соответствует
Бактериальные эндотоксины	Соответствует	Не более 0,14 ЕЭ/мг
Механические включения: Частиц размером ≥ 10 мкм Частиц размером ≥ 25 мкм Видимые невооруженным глазом	264/ампула 9/ ампула Отсутствуют	не более 3000/ампула не более 300/ампула Соответствует
Количественное определение (УФ) метамизола натрия	497,9мг/мл	От 450,0 до 550,0 мг метамизола натрия в 1 мл препарата.
Упаковка и маркировка	Соответствует	Должны соответствовать НД , зарегистрированной в РФ



Элизиум фармасьютикалз, ЛТД  
Post Dabhasa, Tal - Padra, Dist. Baroda, Gujarat-391 440, India

Аналитический отчет

Продукт:	Баралгин® М, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 500 мг/мл	Дата:	30.05.2020
GMID:	411170	Номер РУ:	Р N011538/02
Номер серии:	2120020	Дата производства:	МАЙ-2020
Подразделение:	Инъекционные формы	Срок годности:	АПРЕЛЬ-2024
Размер серии:	450 л	Получено:	11.05.2020
Ссылка на номер тестирования:	SAF200652	-	-

Тесты	Результаты	Спецификация
АФИ: Метамизол натрия моногидрат	АФИ, использованный при производстве данной серии: Hoechst AG Hoechst Marion Russel Deutschland GmbH Санофи-Авентис Дойчланд ГмБХ Industriepark Hochst, 65926 Frankfurt am Main, Germany Phone: +49(0)180/2 222010	Производитель АФИ должен быть: Санофи-Авентис Дойчланд ГмБХ Industriepark Hochst, 65926 Frankfurt am Main, Germany

Примечание:

Настоящим я подтверждаю, что эта серия протестирована по всем показателям качества, перечисленным в спецификации Нормативной Документации, зарегистрированной в настоящее время в Российской Федерации.

Настоящим подтверждается, что серия соответствует требованиям разделов Упаковка и Маркировка спецификации Нормативной Документации, зарегистрированной в настоящее время в Российской Федерации (Маркировка в соответствии с последними версиями одобренных макетов упаковочных материалов и инструкции по медицинскому применению. Упаковка в полном соответствии с требованиями спецификации Нормативной Документации и переменная информация нанесена в соответствующих полях.)

ПОДПИСАНО ОТВЕТСТВЕННЫМ ЛИЦОМ ОТДЕЛА КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

Менеджер по контролю качества:

Имя/подпись

Штамп

Дата: 25.06.2020



**Elysium pharmaceuticals Ltd.**  
Post –Dabhasa, Tal. Padra, Dist. Baroda, Gujarat-391440, INDIA.

ANALYTICAL REPORT

Product:	<b>Baralgin® M, solution for intravenous and intramuscular injection 500 mg/ml</b>	Date	30/05/2020
GMID:	<b>411170</b>	Marketing Authorization number	P N011538/02
Batch number	<b>2120020</b>	Manufacturing date	May-2020
Department)	<b>Injectable</b>	Expiry date	Apr- 2024
Batch size	<b>450 LTR</b>	Received on	11/05/2020
QC reference NO.	<b>SAF200652</b>	-	-

TESTS	RESULTS					SPECIFICATION
Description	Clear, faintly colored solution. Practically free from particles.					Clear, almost colorless to faintly colored solution. Practically free from particles.
Identification: 1. HPLC	Complies					Complies
Clarity	Complies					The product is clear (extent of its opalescence does not exceed extent of opalescence of reference suspension I).
Colour	Complies					Colour intensity of the product does not exceed colour intensity of reference colour solution BY <sub>4</sub> .
pH	6.85					From 6.0 to 8.0
Extractable Volume (ml)	5.2	5.2	5.4	5.2	5.4	Not less than labeled volume (i.e. not less than 5.0 ml).
	5.4	5.4	5.2	5.4	5.2	
Related impurities (by HPLC) - 4-methylaminoantipyrine	2.4%					Not more than 4.0 %
Sterility	Complies					Complies
Bacterial Endotoxins	Complies					Not more than 0,14 EU/mg
Particulate matter: – particles ≥ 10 µm – particles ≥ 25 µm – visible by naked eye	264/Ampoules 9/Ampoules Absent					Not more than 3000/ampoule Not more than 300/ampoule Complies
Content of metamizole sodium (by UV)	497.9 mg/ml					From 450.0 to 550.0 mg of metamizole sodium in 1 ml of the product.



**Elysium pharmaceuticals Ltd.**  
Post –Dabhasa, Tal. Padra, Dist. Baroda, Gujarat-391440, INDIA.

ANALYTICAL REPORT

Product:	<b>Baralgin® M, solution for intravenous and intramuscular injection 500 mg/ml</b>	Date	30/05/2020
GMID:	<b>411170</b>	Marketing Authorization number	P N011538/02
Batch number	<b>2120020</b>	Manufacturing date	May-2020
Department)	<b>Injectable</b>	Expiry date	Apr- 2024
Batch size	<b>450 LTR</b>	Received on	11/05/2020
QC reference NO.	<b>SAF200652</b>	-	-

TESTS	RESULTS	SPECIFICATION
Packaging and labelling*	Complies	Must confirm Rus ND
API : Metamizole Sodium monohydrate	Actual Manufacturer in the batch : Hoechst AG Hoechst Marion Roussel Deutschland GmbH Aventis Pharma Deutschland GmbH Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Hoechst 65926 Frankfurt am Main Phone: +49 (0)180/ 2 222010	API Manufacturer must be: Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Industriepark Hoechst, 65926 Frankfurt am main, Germany

**REMARKS:** I hereby certify that this batch is tested for all quality tests indicated in the Normative Document specification currently registered in the Russian Federation.

\*It is hereby certified that batch meets the requirements of Sections Packaging and Labelling of the Normative Document specification currently registered in Russian Federation (*Labelling is in full compliance with the last approved version of packaging and leaflet artworks. Packaging is in full compliance with the Normative Document specification and variable information is located in corresponding fields*).

AUTHORISED SIGNATORY, QUALITY CONTROL

Name of Authorised Signatory

*Theekse R. Padhwar*  
*QC Manager*

Company Stamp

