

UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES
ЮНИК ФАРМАСЬЮТИКАЛ ЛАБОРАТОРИЗ
 (A division of «J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.»)
 (Отделение фирмы «Дж. Б. Хемикалс энд Фармасьютикалс Лтд.»)
 Ворли, Мумбай 400 030, Индия - Worli, Mumbai 400 030, India

CERTIFICATE OF ANALYSIS

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

QUALITY CONTROL DEPARTMENT

ОТДЕЛ КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА

| | | | |
|--|---|----------------------|------------|
| Name of the product Название препарата | METROGYL® 100 ml bottle (Solution for intravenous injection 5 mg/ml) МЕТРОГИЛ® 100 мл флакон (раствор для внутривенного введения 5 мг/мл) | | |
| Registration certificate and date Номер и дата Регистрационного удостоверения | П N011666/01 от 07.06.2010 | | |
| Batch # Серия № | ПХ20204 | | |
| Manufactured Произведено | 05/2020 | Valid to Годен до | 04/2023 |
| Analytical Report № Аналитический Отчет № | 17FP2000037 | Date Дата | 28/05/2020 |
| API, manufacturer of API Наименование активной субстанции, производитель | Metronidazole USP - Aarti Drugs Ltd., India Метронидазол Ф.США - Аарти Драгс Лтд., Индия | | |
| The analysis was carried out according to Normative document Анализ выполнен по НД | П N011666/01-100517 | | |
| Manufacturer (All manufacturing stages) Производитель (Все стадии производства) | Unique Pharmaceutical Laboratories (A division of J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.), India Юник Фармасьютикал Лабораториз (Отделение фирмы «Дж. Б. Хемикалс энд Фармасьютикалс Лтд.»), Индия | | |
| Site address Адрес производственной площадки | Plot №. 4, Phase IV, G.I.D.C. Industrial Area, Panoli: 394 116, Gujarat State, Dist. - Bharuch, India. Участок № 4, Фаза IV, Г.И.Д.К. Индастриал Ареа, Паноли: 394 116, Штат Гуджарат, округ - Бхаруч, Индия | | |
| Storage Хранение | At temperature not exceed 30 °C protected from light. Don't freeze. При температуре не выше 30 ° С в защищенном от света месте. Не замораживать. | | |
| Shelf life Срок годности | 3 years 3 года | | |

| TESTS ПОКАЗАТЕЛИ | RESULTS РЕЗУЛЬТАТЫ | STANDARDS СТАНДАРТЫ |
|---|--|---|
| Description Описание | Comply with requirements Соответствует требованиям | A clear colourless to pale yellow solution Прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета |
| Identification Подлинность A. Metronidazole А. Метронидазол | Keeps requirements Выдерживает требования | The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution should correspond to peak of metronidazole in the chromatogram of the standard solution Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания пика метронидазола на хроматограмме стандартного раствора. |
| B. Sodium Б. Натрий | Keeps requirements Выдерживает требования | Formation of dense white precipitate with solution of potassium pyroantimonate. Образование плотного осадка белого цвета с калием пироантимоната раствором. |
| C. Chlorides В. Хлориды | Keeps requirements Выдерживает требования | Formation of white curd-like precipitate with solution of silver nitrate. Образование белого творожистого осадка с раствором серебра нитрата. |
| Extractable Volume Извлекаемый объем | 103.17 ml 103,17 мл | Not less than nominal (100 ml) Не менее номинального (100 мл) |
| pH рН | 5,9 | 4,5 - 7,0 4,5 - 7,0 |
| Sterility Стерильность | Sterile Стерильный | The solution shall be sterile Раствор должен быть стерильным |
| Bacterial Endotoxins Бактериальные эндотоксины | Less than 0.35 EU per 1 mg Менее 0,35 ЕД на 1 мг | Not more than 0.35 EU per 1 mg of metronidazole Не более 0,35 ЕД на 1 мг метронидазола |
| Anomalous toxicity Аномальная токсичность | Non-toxic Нетоксичный | The solution should be non-toxic Раствор должен быть нетоксичным |
| Particulate Matter Механические включения Visible Видимые | Absent Отсутствуют | Particulate contamination should be absent by visual inspection Механические включения должны отсутствовать при визуальном контроле |
| Invisible | Particles ≥ 10 µm: 0 per container Particles ≥ 25 µm: 0 per container Частицы ≥ 10 микрон: | Particles ≥ 10 microns - not more than 6000 per container. Particles ≥ 25 microns - not more than 600 per container. |

| TESTS ПОКАЗАТЕЛИ | RESULTS РЕЗУЛЬТАТЫ | STANDARDS СТАНДАРТЫ |
|--|--|--|
| Невидимые | 0 / флакон Частицы ≥ 25 микрон: 0 / флакон | Частицы ≥ 10 микрон - не более 6000 /флакон Частицы ≥ 25 микрон - не более 600 /флакон |
| Colour | Does not exceed the reference standard GY ₅ | The color of the solution should not exceed the reference standard GY ₅ |
| Цветность | Не превышает эталон GY ₅ | Окраска раствора не должна превышать эталон GY ₅ |
| Clarity | Keeps requirements | The solution should be clear or the opalescence of the solution should not exceed the opalescence of reference suspension I. |
| Прозрачность | Выдерживает требования | Раствор должен быть прозрачным или опалесценция раствора не должна превышать опалесценцию эталона I. |
| Related impurities | 0.03 % 0.04 % 0.07 % | Tinidazole related compound A – NMT 0.15 % Any other unidentified impurity – NMT 0.15 % Total impurities – NMT 1.0 % Родственная примесь А тинидазола – не более 0,15 % Любая другая неидентифицированная примесь не более 0,15 % Сумма примесей – не более 1,0 % |
| Nitrites | Does not exceed | The optical density of the test solution at a wavelength of 524 nm shall not exceed that of the standard solution. |
| Нитриты | Не превышает | Оптическая плотность испытуемого раствора при длине волны 524 нм не должна превышать оптическую плотность стандартного раствора. |
| Assay of Metronidazole Количественное содержание Метронидазола | 101.1 % i.e. 5,05 mg/ml 101.1 % т.е. 5,05 мг/мл | 90.0 - 110.0 % of the label claim , i.e. 4.5 - 5.5 mg/ml 90.0 - 110,0 % от номинального содержания, т.е. 4,5 – 5,5 мг/мл |
| Assay of Sodium chloride Количественное содержание Натрия хлорида | 99.9 % i.e. 7.889 mg/ml 99.9 % т.е. 7,889 мг/мл | 95.0 - 105.0 % of the label claim, i.e. 7.505 – 8.295 mg/ml 95,0 - 105,0 % от номинального содержания, т.е. 7,505 – 8,295 мг/мл |
| Pack Упаковка | Solution for intravenous injection 5 mg/ml. 100 mL in a low density polyethylene vial. One vial wrapped in cellophane along with the package insert are placed into a cardboard box. Раствор для внутривенного введения 5 мг/мл. По 100 мл во флакон из полизтилена низкой плотности. 1 флакон в целлофановой обертке помещают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению. | Solution for intravenous injection 5 mg/ml. 100 mL in a low density polyethylene vial. One vial wrapped in cellophane along with the package insert are placed into a cardboard box. Раствор для внутривенного введения 5 мг/мл. По 100 мл во флакон из полизтилена низкой плотности. 1 флакон в целлофановой обертке помещают в картонную пачку вместе с инструкцией по применению. |
| Labelling Маркировка | On a vial label in Russian is Specified: trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), name and content of active substance per 1 mL, list of excipients, product volume per vial, "Sterile", cautionary warning "Attention: even invisible damage of the plastic vial during storage or transportation can cause product contamination. Don't use, if pressing the vial causes leakage or the vial content is not clear." | Specify on a vial label in Russian: trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), name and content of active substance per 1 mL, list of excipients, product volume per vial, "Sterile", cautionary warning "Attention: even invisible damage of the plastic vial during storage or transportation can cause product contamination. Don't use, if pressing the vial causes leakage or the vial content is not clear." |

| TESTS ПОКАЗАТЕЛИ | RESULTS РЕЗУЛЬТАТЫ | STANDARDS СТАНДАРТЫ |
|---------------------|---|--|
| | <p>storage or transportation can cause product contamination. Don't use, if pressing the vial causes leakage or the vial content is not clear. Return the vial for replacement!”, storage conditions, number of manufacturing license, «® – trade mark», batch number, date of manufacture, date of expiry, manufacturer name and address. Additionally specify manufacturer's logotype in English.</p> <p>Additionally package element code is specified.</p> <p>The vial has casted indicative scale and inscription "UNIQUE".</p> <p><u>На этикетке флакона на русском языке указано:</u> торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в мг/мл), название и количество активного вещества в 1 мл, перечень вспомогательных веществ, объем препарата во флаконе, «Стерилюю», предупредительная надпись «Внимание: Даже невидимое повреждение пластикового флакона во время хранения или транспортировки может быть причиной загрязнения препарата. Не используйте, если при нажатии на флакон обнаруживается утечка или содержимое флакона непрозрачное. Возвратить флакон для замены!», условия хранения, номер производственной лицензии, «® – товарный знак», номер серии, произведено, годен до, название и адрес фирмы-производителя. Дополнительно на английском языке указан логотип фирмы-производителя. Дополнительно указан код упаковочного элемента.</p> <p>На флаконе методом литья нанесена ориентировочная шкала и надпись «UNIQUE».</p> <p><u>On a carton in Russian is specified:</u> trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), composition per 1 mL, product volume per vial, "Sterile", cautionary warnings: "For intravenous administration only", "Keep out of the reach of children", "Don't use after the expiry date", "Find enclosed instructions for use", "Attention: even invisible damage of the plastic vial during storage or transportation can cause product contamination. Don't use, if pressing the vial causes leakage or the vial content is not clear. Return the vial for</p> | <p>Return the vial for replacement!”, storage conditions, number of manufacturing license, «® – trade mark», batch number, date of manufacture, date of expiry, manufacturer name and address. Additionally specify manufacturer's logotype in English.</p> <p>Additionally specify package element code (package element code application place depends on technical specifications of manufacturing lines).</p> <p>Alphanumeric and graphic version designations (technical information) may be applied for identification of packaging material. This information may be absent as well.</p> <p>Technical information may vary depending on production batch, printing and packaging equipment used.</p> <p>The vial has casted indicative scale and inscription "UNIQUE".</p> <p><u>На этикетке флакона на русском языке указывают:</u> торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в мг/мл), название и количество активного вещества в 1 мл, перечень вспомогательных веществ, объем препарата во флаконе, «Стерилюю», предупредительную надпись «Внимание: Даже невидимое повреждение пластикового флакона во время хранения или транспортировки может быть причиной загрязнения препарата. Не используйте, если при нажатии на флакон обнаруживается утечка или содержимое флакона непрозрачное. Возвратить флакон для замены!», условия хранения, номер производственной лицензии, «® – товарный знак», номер серии, произведено, годен до, название и адрес фирмы-производителя. Дополнительно на английском языке указывают логотип фирмы-производителя.</p> <p>Дополнительно указывают код упаковочного элемента (место нанесения кода упаковочного элемента зависит от технических параметров производственных линий).</p> <p>Возможно нанесение буквенно – цифровых и графических обозначений версий (техническая информация) для идентификации упаковочного материала. Так же нанесение может отсутствовать.</p> <p>Техническая информация может меняться в зависимости от производственной серии, используемого нечтного и упаковочного оборудования.</p> <p>На флаконе методом литья нанесена ориентировочная шкала и надпись «UNIQUE».</p> <p><u>Specify on a carton in Russian:</u> trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), composition per 1 mL, product volume per vial, "Sterile", cautionary warnings: "For intravenous administration only", "Keep out of the reach of children", "Don't use after the expiry date", "Find enclosed instructions for use", "Attention: even</p> |

| TESTS ПОКАЗАТЕЛИ | RESULTS РЕЗУЛЬТАТЫ | STANDARDS СТАНДАРТЫ |
|---------------------|---|--|
| | <p>replacement!», pharmacy selling terms, storage conditions, number of manufacturing license, «® - trade mark», number of registration certificate, batch number, date of manufacture, date of expiry, manufacturer name and address, bar code.</p> <p>Additionally trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), manufacturer's logotype in English is specified.</p> <p>Additionally package element code is specified.</p> <p>На картонной пачке на русском языке указано: торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в мг/мл), состав на 1 мл, объем препарата во флаконе, «Стерильно», предупредительные надписи: «Только для внутривенного введения», «Хранить в местах, недоступных для детей», «Не использовать после истечения срока годности», «Инструкция по применению находится внутри упаковки», «Внимание: Даже невидимое повреждение пластикового флакона во время хранения или транспортировки может быть причиной загрязнения препарата. Не используйте, если при нажатии на флакон обнаруживается утечка или содержимое флакона непрозрачное. Возвратить флакон для замены!», условия отпуска из аптек, условия хранения, номер производственной лицензии, «® - товарный знак», номер регистрационного удостоверения, номер серии, произведено, годен до, название и адрес фирмы-производителя, штрих-код.</p> <p>Дополнительно на английском языке указано: торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в mg/ml), логотип фирмы-производителя.</p> <p>Дополнительно на английском языке указано: торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в mg/ml), логотип фирмы-производителя.</p> | <p>invisible damage of the plastic vial during storage or transportation can cause product contamination. Don't use, if pressing the vial causes leakage or the vial content is not clear. Return the vial for replacement!», pharmacy selling terms, storage conditions, number of manufacturing license, «® - trade mark», number of registration certificate, batch number, date of manufacture, date of expiry, manufacturer name and address, bar code.</p> <p>Additionally specify trade name with warning marking ®, international non-proprietary name, pharmaceutical form, concentration (mg/mL), manufacturer's logotype in English.</p> <p>Additionally specify package element code (package element code application place depends on technical specifications of manufacturing lines).</p> <p>Alphanumeric and/or graphic version designations for identification of packaging material may be applied on outer and inner package flaps. This information may be absent as well.</p> <p>Technical information may vary depending on production batch, printing and packaging equipment used.</p> <p>На картонной пачке на русском языке указывают: торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в мг/мл), состав на 1 мл, объем препарата во флаконе, «Стерильно», предупредительные надписи: «Только для внутривенного введения», «Хранить в местах, недоступных для детей», «Не использовать после истечения срока годности», «Инструкция по применению находится внутри упаковки», «Внимание: Даже невидимое повреждение пластикового флакона во время хранения или транспортировки может быть причиной загрязнения препарата. Не используйте, если при нажатии на флакон обнаруживается утечка или содержимое флакона непрозрачное. Возвратить флакон для замены!», условия отпуска из аптек, условия хранения, номер производственной лицензии, «® - товарный знак», номер регистрационного удостоверения, номер серии, произведено, годен до, название и адрес фирмы-производителя, штрих-код.</p> <p>Дополнительно на английском языке указывают: торговое название с предупредительной маркировкой ®, международное непатентованное название, лекарственную форму, концентрацию (в mg/ml), логотип фирмы-производителя.</p> <p>Дополнительно указывают код упаковочного элемента (место нанесения кола упаковочного элемента зависит от технических параметров производственных линий).</p> <p>Возможно нанесение буквенно - цифровых и/или графических обозначений версий для идентификации упаковочного материала находящиеся на внешних и внутренних клапанах упаковки. Так же нанесение может отсутствовать.</p> <p>Техническая информация может меняться в</p> |

| TESTS ПОКАЗАТЕЛИ | RESULTS РЕЗУЛЬТАТЫ | STANDARDS СТАНДАРТЫ |
|--|--|--|
| | Дополнительно указан код упаковочного элемента. | зависимости от производственной серии, используемого печатного и упаковочного оборудования. |
| Storage conditions Условия хранения | At temperature not exceed 30 °C protected from light. Don't freeze. При температуре не выше 30 ° С в защищенном от света месте. Не замораживать. | At temperature not exceed 30 °C protected from light. Don't freeze. При температуре не выше 30 ° С в защищенном от света месте. Не замораживать. |
| Shelf life Срок годности | 3 years 3 года | 3 years 3 года |

The above sample complies with the prescribed standards of quality
Вышеуказанный образец соответствует установленным стандартам качества

Сергей
QUALITY CONTROL MANAGER
МЕНЕДЖЕР ПО КОНТРОЛЮ КАЧЕСТВА

