

Аналитический паспорт № 1220

Препарат: **ЦИКЛОФЕРОН®** раствор для внутривенного и внутримышечного введения
125 мг/мл

Серия: 271121

P N001049/03

Форма выпуска: (ампула) 2 мл х 5 (пачка картонная)

Количество: 44886 уп.

Дата изготовления: ноябрь 2021 г.

Показатель	Требования НД Р N001049/03-091118, изм. № 1	Данные анализа
1	2	3
1. Описание	Прозрачная жидкость жёлтого цвета (Визуальный метод, ГФ РФ*)	Прозрачная жидкость жёлтого цвета
2. Подлинность: - акридонуксусная кислота	Спектры поглощения испытуемого раствора и раствора сравнения (b) в области от 340 до 450 нм должны иметь максимумы и минимумы при одних и тех же длинах волн (Спектрофотометрия в ультрафиолетовой и видимой областях, ГФ РФ*) Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора, приготовленного для количественного определения, должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме раствора сравнения (b) (ВЭЖХ, ГФ РФ*)	Соответствуют
- соединения акридонного ряда	Испытуемый раствор, приготовленный для количественного определения, имеет характерную фиолетово-синюю люминесценцию (Визуальный метод, ГФ РФ*)	Соответствует
- меглюмин (N-метилглюкамин)	Пятно розовато-оранжевого цвета меглюмина на хроматограмме испытуемого раствора по положению, окраске и величине должно соответствовать пятну меглюмина на хроматограмме раствора сравнения (ТСХ, ГФ РФ*)	Присутствует
3. Прозрачность	Должен быть прозрачным (ГФ РФ*)	Прозрачный
4. pH	От 6,5 до 8,0 (ГФ РФ*, потенциметрически)	7,8
5. Механические включения: - видимые механические включения	Должен соответствовать требованиям (ГФ РФ*, визуальный метод)	Соответствует
- невидимые механические включения	Среднее число частиц размером 10 мкм и более не должно превышать 6000 в одной ампуле, среднее число частиц размером 25 мкм и более не должно превышать 600 в одной ампуле (ГФ РФ*, Метод 1)	10 мкм и более – 1409 на ампулу 25 мкм и более – 16 на ампулу
6. Родственные примеси	Единичная неидентифицированная примесь – не более 0,20 % (ВЭЖХ, ГФ РФ*) Сумма примесей – не более 0,50 % (ВЭЖХ, ГФ РФ*)	Менее 0,10 Менее 0,10
7. Извлекаемый объём, мл	Не менее номинального (ГФ РФ*)	2,1
8. Бактериальные эндотоксины, ЕЭ/мг акридонуксусной кислоты	Предельное содержание не более 0,5 (ГФ РФ*, метод А)	Менее 0,5
9. Стерильность	Должен быть стерильным (ГФ РФ*, метод прямого посева)	Стерильный Серия выпущена по параметрам
10. Количественное определение	От 118 до 131 мг/мл C ₁₅ H ₁₁ NO ₃ (акридонуксусной кислоты) (ВЭЖХ, ГФ РФ*) От 87 до 106 мг/мл C ₇ H ₁₇ NO ₅ (N-метилглюкамина) (Титриметрия, ГФ РФ*)	122 92
11. Упаковка	По 2 мл в ампулы из коричневого стекла. На ампулу наклеивают этикетку самоклеящуюся. По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из плёнки поливинилхлоридной. Контурную ячейковую упаковку термосклеивают с плёнкой покровной или фольгой алюминиевой или оставляют открытой. 1 контурную ячейковую упаковку вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Для контроля первого вскрытия боковые клапаны пачки могут быть заклеены этикетками.	По 2 мл в ампулах из коричневого стекла. На ампулу наклеена этикетка самоклеящаяся. 5 ампул помещены в контурную ячейковую упаковку из плёнки поливинилхлоридной. Контурная ячейковая упаковка термосклеена с плёнкой покровной. 1 контурная ячейковая упаковка вместе с инструкцией по применению помещена в пачку из картона. Требования НД к упаковке соблюдены.

1	2	3
12 Маркировка	<p>1) Первичная упаковка. На ампулах на самоклеящейся этикетке указывают: товарный знак производителя, торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, концентрацию в мг/мл, объём в миллилитрах, номер серии, срок годности, лекарственную форму.</p> <p>2) Промежуточная упаковка. На плёнке покровной или фольге алюминиевой указывают: товарный знак производителя. На контурной ячейковой упаковке, склеенной с фольгой алюминиевой, дополнительно указывают номер серии и срок годности.</p> <p>3) Вторичная упаковка. На пачке указывают: наименование производителя, его товарный знак, адрес, тел./факс, торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование лекарственного препарата, лекарственную форму, концентрацию в мг/мл, объём препарата в миллилитрах, состав с указанием наименования и количества действующего и вспомогательного веществ, условия хранения, «Применять по назначению врача», «Хранить в недоступном для детей месте!», «СТЕРИЛЬНО», условия отпуска, способ применения, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, количество ампул в упаковке, штриховой код EAN-13, фармакод (pharmacode), графическое изображение ампулы , дополнительные надписи: пиктограммы, расшифровка пиктограмм « лекарственная форма ЖИДКАЯ», « способ применения ВНУТРИВЕННО», « способ применения ВНУТРИМЫШЕЧНО», « фармакотерапевтическая группа ПРОЧИЕ ИММУНОСТИМУЛЯТОРЫ». Допускается нанесение средств идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов.</p>	<p>1) Первичная упаковка. На ампулах на самоклеящейся этикетке указаны: товарный знак производителя, торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, концентрация в мг/мл, объём в миллилитрах, номер серии, срок годности, лекарственная форма.</p> <p>2) Промежуточная упаковка. На плёнке покровной указаны: товарный знак производителя.</p> <p>3) Вторичная упаковка. На пачке указаны: наименование производителя, его товарный знак, адрес, тел./факс, торговое наименование лекарственного препарата с предупредительной маркировкой ®, группировочное наименование лекарственного препарата, лекарственная форма, концентрация в мг/мл, объём препарата в миллилитрах, состав с указанием наименования и количества действующего и вспомогательного веществ, условия хранения, «Применять по назначению врача», «Хранить в недоступном для детей месте!», «СТЕРИЛЬНО», условия отпуска, способ применения, номер регистрационного удостоверения, номер серии, срок годности, количество ампул в упаковке, штриховой код EAN-13, фармакод (pharmacode), графическое изображение ампулы , дополнительные надписи: пиктограммы, расшифровка пиктограмм  «лекарственная форма ЖИДКАЯ»,  «способ применения ВНУТРИВЕННО»,  «способ применения ВНУТРИМЫШЕЧНО»,  «фармакотерапевтическая группа ПРОЧИЕ ИММУНОСТИМУЛЯТОРЫ». Нанесено средство идентификации для системы мониторинга движения лекарственных препаратов.</p>
13. Хранение	В защищённом от света месте при температуре от 0 до 25 °С.	В защищённом от света месте при температуре от 0 до 25 °С.
14. Срок годности	5 лет	5 лет

* - действующее издание Государственной Фармакопеи Российской Федерации

Заключение: соответствует требованиям НД Р N001049/03-091118, изм. № 1

Дата выдачи паспорта: 16.12.2021

Срок годности до: 11 2026

Заведующий КАНЛ



А. С. Власова

Начальник ОКК

А. И. Фёдорова

/ Директор по качеству

С. И. Скорик