

Серт. №: 25000954

Институт де Ангели С.Р.Л. Прулли 103/с- 50066
Реггелло (Флоренция) – Италия
Производственная лицензия №: аМ-87/2025 от 11/07/2025
Сертификат GMP: IT/99/H/2025

FAREVA
ISTITUTO DE ANGELI

Сертификат анализа и соответствия

Название продукта:		ГУТТАЛАКС капли для перорального приема 7,5 мг/мл 30 мл RU	
Номер серии:	631100A	№ анализа:	26000535-2-1
Продукт №:	464537	Дата производства:	26.01.2026
Серия полуфабриката	631100	Срок годности:	12.2027
VIX код/упак. Материал:	ФЛАКОН (полиэтилен высокой плотности)	Дата печати:	17.02.2026
Спецификация для проведения испытаний №:	VVQUAL0778809 1.0+ND	Код заказчика:	863140
Производственная спецификация №:	VV-QUAL-0778795 1.0		
Регистрационное удостоверение №:	ЛП-№ (003553) - (РГ-RU)		
Страница: 1			
Показатель	Норма	Результат	Оценка
Описание	Прозрачный, бесцветный до желтоватого или слегка желтовато-коричневого цвета, слегка вязкий раствор.	Соответствует	C
Запах	Почти неощутимый	Соответствует	C
Цветность раствора	Не более интенсивно окрашен, чем раствор сравнения В9	Соответствует	C
Прозрачность раствора	Опалесценция не более, чем у суспензии сравнения I	Соответствует	C
pH	4,5 – 5,2	5,0	C
Относительная плотность d (20/20)	1,148 – 1,168	1,164	C
Доза и однородность дозы	Масса каждой дозы не должна отклоняться на более чем ±10% от средней массы 10 доз. Общая масса 10 доз не должна отклоняться на более чем ±15% от теоретической массы 10 доз. Скорость падения каплей не должна превышать 2 капли в секунду.	Соответствует	C
Идентификация			
Натрия пикосульфат (ВЭЖХ/диодная матрица)	Соответствует стандарту	Соответствует	C
Натрия пикосульфат (ТСХ + ВЭЖХ)	Соответствует стандарту		Тест опущен
Натрия бензоат (ВЭЖХ)	Соответствует стандарту	Соответствует	C
Натрия бензоат (ТСХ)	Соответствует стандарту		Тест опущен

Распад активного ингредиента

Серт. №: 25000954

Институт де Ангели С.Р.Л. Прулли 103/с- 50066
Реггелло (Флоренция) – Италия
Производственная лицензия №: аМ-87/2025 от 11/07/2025
Сертификат GMP: IT/99/H/2025



Сертификат анализа и соответствия

Название продукта:		ГУТТАЛАКС капли для перорального приема 7,5 мг/мл 30 мл RU	
Номер серии:	631100A	№ анализа:	26000535-2-1
Продукт №:	464537	Дата производства:	26.01.2026
Серия полуфабриката	631100	Срок годности:	12.2027
VIX код/упак. Материал:	ФЛАКОН (полиэтилен высокой плотности)	Дата печати:	17.02.2026
Спецификация для проведения испытаний №:	VVQUAL0778809 1.0+ND	Код заказчика:	863140
Производственная спецификация №:	VV-QUAL-0778795 1.0		
Регистрационное удостоверение №:	ЛП-№ (003553) - (РГ-RU)		
Страница: 2			
Показатель	Результат	Оценка	
Норма			
C-LA 401 NA (ВЭЖХ)			
<= 0,76 %	0,00	C	
(эквивалентно 1,0% распавшегося натрия пикосульфата моногидрата)			
C-Оксид (ВЭЖХ)			
<= 0,2 %	0,0	C	
(эквивалентно 0,2% распавшегося натрия пикосульфата моногидрата)			
Любой неспецифический продукт распада (ВЭЖХ)			
<= 0,2 %	0,0	C	
Сумма продуктов распада (ВЭЖХ)			
<= 1,4 %	0,0	C	
Количественное содержание			
Натрия пикосульфата моногидрат (ВЭЖХ)			
713,0– 788,0 мг/100,0 мл	755,6	C	
Консервант			
Натрия бензоат (ВЭЖХ)			
180,0 – 220,0 мг/100,0 мл	198,7	C	
Объем содержимого	Соответствует	C	
Микробиологическая чистота, контролируемая периодически	-	-	

Серт. №: 25000954

Институт де Ангели С.Р.Л. Прулли 103/с- 50066
Реггелло (Флоренция) – Италия
Производственная лицензия №: аМ-87/2025 от 11/07/2025
Сертификат GMP: IT/99/H/2025

FAREVA
ISTITUTO DE ANGELI

Сертификат анализа и соответствия

Название продукта:	ГУТТАЛАКС капли для перорального приема 7,5 мг/мл 30 мл RU		
Номер серии: 631100A		№ анализа:	26000535-2-1
Продукт №:	464537	Дата	26.01.2026
		производства:	
Серия полуфабриката	631100	Срок годности:	12.2027
VIX код/упак. Материал:	ФЛАКОН (полиэтилен	Дата печати:	17.02.2026
	высокой плотности)		
Спецификация для		Код заказчика:	863140
проведения испытаний №:	VVQUAL0778809 1.0+ND		
Производственная			
спецификация №:	VV-QUAL-0778795 1.0		
Регистрационное			
удостоверение №:	ЛП-№ (003553) - (РГ-RU)		

Страница: 3

<u>Показатель</u>	<u>Результат</u>	<u>Оценка</u>
<u>Норма</u>		
Размер выпущенной серии (шт.): 48095		
Оценка: Соответствует.		

Сертификационное заявление:

Настоящим подтверждаю, что все этапы производства данной партии готовой продукции были проведены в полном соответствии с GMP требованиями ЕС, а также с требованиями Регистрационного удостоверения страны назначения.

Уполномоченное
лицо:

Istituto De Angeli S.r.l.
Уполномоченное лицо
<подпись>

Дата:

Dr. Michela Rosi
17.02.2026

Обзор серии (Отдел фармацевтического выпуска): Dr. Beatrice Nannini

Дата: 17.02.2026

*****Конец отчета*****

Istituto De Angeli S.r.l.-Loc. Prulli n. 103/c- 50066 Reggello (FI)-Italy
 Manufacturing Authorization N°: aM - 87/2025 dated 11/07/2025
 GMP Certificate No: IT/99/H/2025

Certificate of Analysis and Conformance

Product Name: **GUTTALAX drops for peroral usage 7,5MG/ML 30 ML RU**

Batch No. : **631100A**

No. of Analysis : 26000535 - 2 - 1

Article No. : 464537

Date of Manufacture : 26.01.2026

Semifinished batch 631100

Expiry date: 12 / 2027

BIX code/ Pack. Mat. : BOTTLE HDPE

Printed on : 17.02.2026

Testing Spec. No. : VVQUAL0778809 1.0+ND

Customer code: 863140

Manufacturing Spec. No. : VV-QUAL-0778795 1.0

Marketing Authorization No: LP-N(003553)-(RG-RU)

Page: 1

<u>Test</u>	<u>Specification</u>	<u>Result</u>	<u>Evaluation</u>
Appearance			
	Clear, colourless to yellowish or slightly yellowish-brown, slightly viscous solution	Conforms	C
Odour			
	Almost imperceptible	Conforms	C
Colour of the solution			
	Not more intensely coloured than reference solution B9	Conforms	C
Clarity of the solution			
	Not more opalescent than reference suspension I	Conforms	C
pH			
	4,5 - 5,2	5,0	C
Relative density d(20/20)			
	1,148 - 1,168	1,164	C
Dose and uniformity of dose			
	The weight of each dose should not deviate by more than +/- 10% from the average weight of 10 doses. The total weight of 10 doses should not deviate by more than +/-15% from the theoretical weight of 10 doses. The dropping speed does not exceed 2 drops per second.	Conforms	C
Identification			
Sodium picosulfate (HPLC/ Diode Array)			
	Corresponding to standard	Conforms	C
Sodium picosulfate (TLC + HPLC)			
	Corresponding to standard		TO
Sodium benzoate (HPLC)			
	Corresponding to standard	Conforms	C
Sodium benzoate (TLC)			
	Corresponding to standard		TO

Istituto De Angeli S.r.L.-Loc. Prulli n. 103/c- 50066 Reggello (FI)-Italy
 Manufacturing Authorization N°: aM - 87/2025 dated 11/07/2025
 GMP Certificate No: IT/99/H/2025

Certificate of Analysis and Conformance

Product Name: **GUTTALAX drops for peroral usage 7,5MG/ML 30 ML RU**

Batch No. : **631100A**

No. of Analysis : 26000535 - 2 - 1

Article No. : 464537

Date of Manufacture : 26.01.2026

Semifinished batch 631100

Expiry date: 12 / 2027

BIX code/ Pack. Mat. : BOTTLE HDPE

Printed on : 17.02.2026

Testing Spec. No. : VVQUAL0778809 1.0+ND

Customer code: 863140

Manufacturing Spec. No. : VV-QUAL-0778795 1.0

Marketing Authorization No: LP-N(003553)-(RG-RU)

Page: 2

<u>Test</u>	<u>Specification</u>	<u>Result</u>	<u>Evaluation</u>
Active ingredient decomposition			
	C-LA 401 NA (HPLC)		
	<= 0,76 %	0,00	C
	(Equivalent to 1.0% degraded sodium picosulfate monohydrate)		
	C-Oxide (HPLC)		
	<= 0,2 %	0,0	C
	(Equivalent to 0.2% degraded sodium picosulfate monohydrate)		
	Any unspecified degradation product (HPLC)		
	<= 0,2 %	0,0	C
	Total degradation products (HPLC)		
	<= 1,4 %	0,0	C
Assay			
	Sodium picosulfate monohydrate (HPLC)		
	713,0 - 788,0 mg/100.0 ml	755,6	C
Preservative content			
	Sodium benzoate (HPLC)		
	180,0 - 220,0 mg/100.0 ml	198,7	C
Volume of contents			
		Conforms	C
Microbiological purity tested periodically			
		-	-

Istituto De Angeli S.r.L.-Loc. Prulli n. 103/c- 50066 Reggello (FI)-Italy
Manufacturing Authorization N°: aM - 87/2025 dated 11/07/2025
GMP Certificate No: IT/99/H/2025

Certificate of Analysis and Conformance

Product Name: **GUTTALAX drops for peroral usage 7,5MG/ML 30 ML RU**

Batch No. : **631100A**

No. of Analysis : 26000535 - 2 - 1

Article No. : 464537

Date of Manufacture : 26.01.2026

Semifinished batch 631100

Expiry date: 12 / 2027

BIX code/ Pack. Mat. : BOTTLE HDPE

Printed on : 17.02.2026

Testing Spec. No. : VVQUAL0778809 1.0+ND

Customer code: 863140

Manufacturing Spec. No. : VV-QUAL-0778795 1.0

Marketing Authorization No: LP-N(003553)-(RG-RU)

Page: 3

<u>Test</u>	<u>Specification</u>	<u>Result</u>	<u>Evaluation</u>
Batch quantity released (pcs) : 48095			
Evaluation :	Conforms		

Certification statement:

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU, and with the requirements of the Marketing Authorisation of the destination country.

Qualified Person:

Date:

Istituto De Angeli s
Qualified Person
Dr. Michela Rossi
17 Feb 2026

Batch Review (Pharmaceutical Release Dept.):

Dr. Beatrice Nannini

Date: 17.02.2026

***** End of Report *****