

 ГЕРОФАРМ	Аналитический паспорт № 142/2026	O-FRM-00382
		Версия: 1.0
		Стр. 1 из 3

ООО «ГЕРОФАРМ»
 ИНН 7826043970
 ОГРН 1027810343417
 КПП 783801001
 ОКПО 53222545

Юридический адрес:
 191119, Санкт-
 Петербург, ул. Звени-
 городская, д. 9

Тел.: +7 (812) 703-79-75
 Факт: +7 (812) 703-79-76
inform@geropharm.ru
www.geropharm.ru

Кортексин®

Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 10 мг

Полипептиды коры головного мозга скота

Страна-производитель:	Российская Федерация
Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-№(000636)-(РГ-RU) от 24.03.2022 (дата внесения изменений в РУ 11.08.2025)
Дозировка/активность:	10 мг
Лекарственная форма:	Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Размер и тип упаковки:	5 флаконов в контурной ячейковой упаковке, 2 контурные ячейковые упаковки с инструкцией по применению (листом-вкладышем) в пачке из картона.
Номер серии:	5771125
Количество упаковок в серии:	5 664 уп.
Дата производства:	06.11.2025
Годеи до:	31.10.2028
Страна назначения/страна экспорта:	Российская Федерация
Производитель готовой лекарственной формы (наименование и адрес производственной площадки):	ООО Фирма «ФЕРМЕНТ», Россия, Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1
Вторичная упаковка:	ООО «ГЕРОФАРМ», Россия; Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
Производитель (выпускающий контроль качества):	ООО «ГЕРОФАРМ», Россия; Московская обл., г.о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, к. 82, стр. 4
Производственная лицензия:	№ Л012-00102-77/00010575 от 10 февраля 2025 года № Л012-00102-77/00011002 от 15 июня 2022 года
Заключение о соответствии производителя лекарственных средств требованиям Правил надлежащей производственной практики:	№ GMP/EAEU/RU/01923-2025 от 23 января 2025 г., № GMP/EAEU/RU/01210-2024 от 13 февраля 2025 г., № GMP/EAEU/RU/01209-2024 от 13 февраля 2025 г., выданные Министерством промышленности и торговли Российской Федерации.
Действительно до:	22 января 2028 г. 04 марта 2027 г.
Контроль проведен на соответствие:	ЛП-№(000636)-(РГ-RU)-110825, Экспертный отчет от 01.08.2025 № 19168 (последовательность 0021), СПЦ-ГП-0361-002/16

Наименование показателей	Требование нормативной документации	Результаты испытаний
Описание	Лиофилизированный порошок или пористая масса белого или белого с желтоватым оттенком цвета (Визуальный)	Лиофилизированный порошок белого цвета
Идентификация: - Пептиды	Окрашивание раствора препарата в сине-фиолетовый цвет в присутствии биуретового реактива. (Методика фирмы, качественная реакция с биуретовым реактивом Р)	Подтверждена
- Ароматические аминокислоты	УФ-спектр поглощения раствора препарата в области длин волн от 250 до 300 нм, должен иметь максимум при (275 ± 6) нм.	$\lambda_{\text{max}} = 274,75 \text{ нм}$
- Глицин	Соотношение оптических плотностей A275/A260 должно быть не менее 1,0 (ФЕАЗС, 2.1.2.24, спектрофотометрический) На хроматограмме испытуемого раствора должно появиться пятно на уровне пятна раствора стандартного образца глицина. (ФЕАЗС, 2.1.2.26, ТСХ)	1,2 Подтверждена