


| | | |
|---|--|-------------|
|  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. Звенигородская, 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 (листком-вкладышем) в пачке из картона. |
| Номер серии: | 5771125 |
| Количество упаковок в серии: | 5 664 уп. |
| Дата производства: | 06.11.2025 |
| Годен 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 - Ароматические аминокислоты - Глицин | <p>Окрашивание раствора препарата в сине-фиолетовый цвет в присутствии биуретового реактива. (Методика фирмы, качественная реакция с биуретовым реактивом Р)</p> <p>УФ-спектр поглощения раствора препарата в области длин волн от 250 до 300 нм, должен иметь максимум при (275 ± 6) нм.</p> <p>Соотношение оптических плотностей A275/A260 должно быть не менее 1,0 (ФЕАЗС, 2.1.2.24, спектрофотометрический)</p> <p>На хроматограмме испытуемого раствора должно появиться пятно на уровне пятна раствора стандартного образца глицина. (ФЕАЗС, 2.1.2.26, ТСХ)</p> | <p>Подтверждена</p> <p>$\lambda_{max} = 274,75$ нм</p> <p>1,2</p> <p>Подтверждена</p> |