

182-271-7

# РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

на продукцию, включенную в единый перечень продукции,  
подлежащей обязательной сертификации

№ РОСС RU.ФМ10.А02948

Срок действия с 30.12.2016 по \_\_\_\_\_

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

РОСС RU.0001.11ФМ10 Общество с ограниченной ответственностью "Сибирский центр декларирования и сертификации", адрес : 630007, г. Новосибирск, ул. Коммунистическая, 35, тел./факс (383) 209-02-54

№ 0027916

### ЗАЯВИТЕЛЬ

ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России; филиал ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России в г. Уфа "Иммунопрепарат",  
ИНН : 7722292838, Адрес : 115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д. 15; адрес пр-ва: 450014, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105. Телефон 8(347)229-92-07

### ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ФГУП "НПО "Микроген" Минздрава России ИНН 7722292838 (450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105), страна: Россия

### ПРОДУКЦИЯ

Лекарственное средство: Альбумин, раствор для инфузий 20 % 100 мл, флаконы стеклянные (1); пачки картонные, рег. № ЛС-002333 от 19.01.2012 (дата переоформления 28.11.2013), серия У490916, партия 553 упаковок, годен до 01.09.2021

код ОК 005 (ОКП):

93 8171

код ТН ВЭД России:

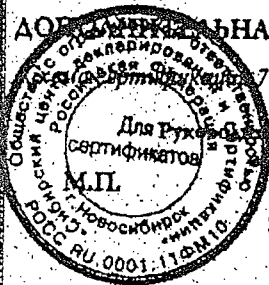
### СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ФСП 42-0504-7574-06 изм. № 1-7

### СЕРТИФИКАТ ВЫДАН НА ОСНОВАНИИ

протокола испытаний № 8739.16 от 28.12.2016 ИЛ ООО "Сибирский центр декларирования и сертификации", аттестат аккредитации RA.RU.21ФЛ15 от 06.03.2015 г., протокол испытаний № 2034 от 30.12.2016 ФГБУ науки Новосибирский институт органической химии им. Н.Н. Ворожцова Сибирского отделения РАН, аттестат аккредитации РОСС RU.0001.510483 от 03.12.2013 г.

### ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ



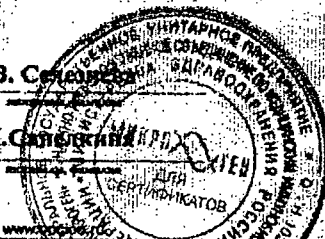
Для Руководитель (заместитель руководителя) / Главный по сертификации

Эксперт (эксперты)

*(Handwritten signature)*

Ю.В. Седов

Л.П. Сидорова



Филиал ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России в г. Уфа «Иммунопрепарат»  
450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул.Новороссийская, д. 105

ПАСПОРТ № 710

Наименование препарата по НД

Альбумин  
Альбумин человека  
раствор для инфузий 20 %

Серия У490916

Срок годности до 0921

Количество 553 уп.

Анализ выполнен по ФСП 42-0504-7574-06, изм. № 1,2,3,4,5,6,7 ЛС-002333

№ п/п	Наименование показателей	Требования по НД	Результаты анализа ОБТК (ОКК)
1.	Описание	Прозрачная жидкость желтого цвета Допускается зеленоватый оттенок	Прозрачная жидкость желтого цвета
2.	Подвижность: 1. Электрофоретическое определение 2. Иммунодиффузия в геле 3. Характерные реакции на: Натрий-ион Хлор-ион Каприлат-ион	Должен обнаруживаться основной компонент с подвижностью альбумина человека Должна образоваться полоса преципитации с антисывороткой против белков крови человека Должно образоваться желтое окрашивание Должен образоваться белый творожистый осадок с раствором серебра нитрата Должен меняться цвет раствора от фиолетового к зеленому при добавлении индикатора метилового фиолетового	Обнаруживается основной компонент с подвижностью альбумина человека Образуется полоса преципитации с антисывороткой против белков крови человека Образуется желтое окрашивание Образуется белый творожистый осадок с раствором серебра нитрата Меняется цвет раствора от фиолетового к зеленому при добавлении индикатора метилового фиолетового
3.	Прозрачность	Должен быть прозрачным	Прозрачный
4.	Цветность (темные пигменты)	Не более 0,15	0,02
5.	pH	От 6,5 до 7,2	7,1
6.	Белок	От 18,0 до 22,0 %	19,5 %
7.	Фракционный состав	Альбумин - не менее 97 %, α-и β-глобулины - не более 3 %	Альбумин - 99 % α-и β-глобулины - 1 %
8.	Полимеры и агрегаты	Не более 5 %	0,8 %
9.	Стабильность	Препарат должен соответствовать тесту на прозрачность	Прозрачный
10.	Натрий -ион Калий -ион Каприлат-ион	От 90 до 160 ммоль/л Не более 5 ммоль/л От 5,7 до 6,4 г/л	129 ммоль/л 0,4 ммоль/л 5,8 г/л
11.	Механические включения	Должен соответствовать требованиям РД 42-501-98	Соответствует
12.	Извлекаемый объем	Не менее номинального	Не менее 100 мл
13.	Пирогенность	Препарат должен быть апиrogenным	Апиrogenный
14.	Токсичность	Препарат должен быть нетоксичным	Нетоксичный
15.	Стерильность	Препарат должен быть стерильным	Стерильный
16.	Антитела к вирусу иммунодефицита человека (ВИЧ 1, 2)	Должны отсутствовать	Отсутствуют
17.	Поверхностный антиген вируса гепатита В (HBsAg)	Должен отсутствовать	Отсутствует
18.	Антитела к вирусу гепатита С	Должны отсутствовать	Отсутствуют
19.	Упаковка	По 100 мл в бутылки стеклянные для крови, трансфузионных и инфузионных препаратов или во флаконы стеклянные вместимостью 100 мл По 1 бутылке (флакону) с инструкцией по применению в пачке из картона	По 100 мл во флаконы стеклянные вместимостью 100 мл По 1 флакону с инструкцией по применению в пачке из картона
20.	Маркировка	Должна соответствовать требованиям ФСП 42-0504-7574-06, изм. №1-2,3,4,5,6,7 ЛС-002333	Соответствует
21.	Хранение	Список Б. В сухом, защищенном от света месте, при температуре от +2 до +8 °С	

Заключение: препарат сер. У490916 соответствует требованиям ФСП 42-0504-7574-06, изм. № 1,2,3,4,5,6,7 ЛС-002333

Дата выдачи паспорта

30.11.2016 г.

Микробиолог ОБТК (ОКК)

Ю.Ф. Нурлыгаянова

Начальник ОБТК (ОКК)

Т.Н. Перетрухина

Уполномоченное лицо

И.Г. Фельдо

