



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

28.02.2025

№ 9262/25/10

ГЕМЦИТАБІН "ЕБЕВЕ"

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл; по 5 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10475/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **108664**

Кількість ввезеного лікарського засобу 1250

Виробник

ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна",
ідент. код: 38419586**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 28.02.2025 № 0597/4.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В.о. начальника служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

Сертифікат Відповідності

Назва матеріалу	ГЕМЦИТАБІН ЕБВ 200МГ/5МЛ 1ЛІВІ УКР		
Торгова назва продукту	ГЕМЦИТАБІН «ЕБЕВЕ», КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЇ, 40 МГ/МЛ, 5 МЛ (200 МГ) У ФЛАКОНАХ №1		
№ Матеріалу	44051365	№ серії	108664
№ Матеріалу Замовника	44051365		
Сила дії/активність	200 МГ / 5 МЛ	Лікарська форма	РОЗЧИН У ФЛАКОНІ
Тип упаковки	ФЛАКОН	Розмір упаковки	1 ШТ x 5 мл упаков
Дата виробництва	16-ЖОВ-2024	Термін придатності	16-ЖОВ-2026
Тип випуску	Сертифікація серії / Випуск з Якості	Дата випуску	11-ГРУ-2024
Випущена К-сть	1250 УП		
Країна-імпортер	Україна	№ Реєстраційного Посв.	UA/10475/01/02

Компоненти

Назва матеріалу:	ГЕМЦИТАБІН-АШХЛОР СЦИНО ФАРМ
№ Матеріалу:	11050689
Серія №:	5401028
№ серії постачальника:	71801AA030
Виробник:	СциноФарм Тайвань, Лтд.
Адреса:	Нан-Ке 8ма Дорога номер 1, 74144 Шан-Хуа, Тайнан, Тайвань
Назва матеріалу:	ГЕМЦИТАБІН-АШХЛОР СЦИНО ФАРМ
№ Матеріалу:	11050689
Серія №:	5401027
№ серії постачальника:	71801AA031
Виробник:	СциноФарм Тайвань, Лтд.
Адреса:	Нан-Ке 8ма Дорога номер 1, 74144 Шан-Хуа, Тайнан, Тайвань
Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 40МГ/МЛ АНО
№ Матеріалу:	11038118
Серія №:	107684
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеештрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія
Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 200МГ 5МЛ АБФ
№ Матеріалу:	11036118
Серія №:	107739
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеештрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія
Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 200МГ 5МЛ АБФ
№ Матеріалу:	11031118
Серія №:	107915
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеештрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія



Сертифікат Відповідності

Положення про сертифікацію:

Цим підтверджуємо достовірність і точність вищевказаної інформації. Дана серія препарату була виготовлена, включаючи упаковку/маркування і контроль якості, на вищевказаній виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами GMP місцевих державних уповноважених органів країни призначення, вказаними в Угоді з Якості / Додатку до зазначеного продукту, та специфікації в Реєстраційному Досьє країни-імпортера, що передбачена постачальником.

Дані щодо виготовлення, упаковки та аналізів серії були перевірені і підтверджено їх відповідність умовам GMP.

Всі виявленні відхилення (за наявності) були оцінені та не мали негативного впливу на якість, безпеку та ефективність виробленої серії.

Дільниця з виробництва: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з пакування: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з тестування при випуску: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з випуску серії: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Коментарі до Сертифікату:
Не застосовно



Випуск Серії:	
Випуск Сертифікату виконано:	Thomas Wimmer, Уповноважена особа
Випуск Сертифікату Дата/Час:	11-ГРВ-2024 08:46 ВКЧ
Дата/Час оформлення сертифікату:	03-ЛЮТ-2025 09:35 ВКЧ

Сертифікат Аналізу

Назва матеріалу	ГЕМЦИТАБІН ЕБВ 200МГ/5МЛ 1ЛІВІ УКР		
Назва продукту	ГЕМЦИТАБІН «ЕБЕВЕ», КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЇ, 40 МГ/МЛ, 5 МЛ (200 МГ) У ФЛАКОНАХ №1		
№ Матеріалу	44051365	№ серії	108664
Виробник	Фарева Унтерах	№ досліджуваного лоту	170000013412
Дата виробництва	16-ЖОВ-2024	Термін придатності	16-ЖОВ-2026

Тест	Методика тестування	Специфікація	Результати
Зовнішній вигляд	Візуально	Прозорий безколірний або блідо-жовтий розчин	Відповідає
Прозорість розчину	Фарм. США 641; Євр. Ф. 2.2.1	≤ еталонної суспензії I	Відповідає
Видимі частинки	Євр. Ф. 2.9.20	Без видимих часток	Відповідає
Невидимі частки ≥ 10 мкм	Фарм. США 788; Євр. Ф. 2.9.19	Макс 6000 Част/Флак	0 Част/Флак.
Невидимі частки ≥ 25 мкм	Фарм. США 788; Євр. Ф. 2.9.19	Макс 600 Част/Флак	0 Част/Флак.
Об'єм, що витягається	Фарм. США 1; Євр. Ф. 2.9.17	Мін. 5 мл	5 мл
Колір розчину	Євр. Ф. 2.2.2	≤ Y6	Безбарвний - відповідає
pH	Фарм. США 791; Євр. Ф. 2.2.3	2,0 – 2,8	2,2
Ідентифікація ТШХ	ТШХ, метод фірми	відповідає стандарту порівняння	Відповідає
Ідентифікація ВЕРХ	ВЕРХ, метод фірми	відповідає стандарту порівняння	Відповідає
Вміст	ВЕРХ, метод фірми	95,0 % - 105,0 %	100,7 %
Вміст	ВЕРХ, метод фірми	38,0 – 42,0 мг/мл	40,3 мг/мл
Домішка А	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Домішка В	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Домішка С	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,60 %	0,07 %
Кваліфікована домішка 1	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Кваліфікована домішка 2	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Кваліфікована домішка 3	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Неідентифіковані домішки, одиничні	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Неідентифіковані домішки, сума	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,50 %	< 0,05 %
Домішки, сума (А, В, С & неідентифіковані)	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 1,50 %	0,07 %
Стерильність	Фарм. США 71; Євр. Ф. 2.6.1	Стерильний	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Фарм. США 85; Євр. Ф. 2.6.14	Не більше, ніж 2,00 МО/мл	< 1,20 МО/мл

Сертифікат Аналізу

Підтвердження:

Серія відповідає монографії тестування. Цим підтверджуємо, що вищенаведена інформація є автентичною та точною і що записи тестування було переглянуто та встановлена їх відповідність вимогам GMP.

«Ідентифікація ТШХ» = Ідентифікація Гемцитабіну (ТШХ)

«Ідентифікація ВЕРХ» = Ідентифікація Гемцитабіну (ВЕРХ)

«Вміст» = Кількісний вміст Гемцитабіну (ВЕРХ)

«Домішка А» = домішка А, 4-амінопіримидин-2(1Н)-он (цитозин, Євр. Ф.)

«Домішка В» = домішка В, 4-аміно-1-(2-деокси-2,2-дифтор- α -D-еритро-пентофуранозил) піримидин-2(1Н)-он (гемцитабін α -аномер, Євр. Ф.)

«Домішка С» = домішка С, 2',2'-дифтор-2'-деоксиуридин (не фармакопейна домішка)

«Кваліфікована домішка 1» = домішка 1, 6S-гідрокси-5,6-дигідро-2'-деокси-2',2'-дифторуридин

«Кваліфікована домішка 2» = домішка 2, 6R-гідрокси-5,6- дигідро-2'- деокси-2',2'- дифторуридин

«Кваліфікована домішка 3» = домішка 3, О6,5'-цикло-5,6- дигідро-2'- деокси-2',2'- дифторуридин

«Домішки, сума (А, В, С & неідентифіковані)» = сума всіх домішок

Коментарі:

Не застосовно

Випуск Серії:

Випуск Сертифікату виконано:	Thomas Wimmer, Уповноважена особа
Випуск Сертифікату Дата/Час:	11-ГРУ-2024 08:46 ВКЧ
Дата/Час оформлення сертифікату:	03-ЛЮТ-2025 09:35 ВКЧ



Fedochenko
Tetiana

Digitally signed by Fedochenko Tetiana
DN: cn=cert, do=notaria, ou=people,
ou=02, serialNumber=2116816,
c=Ukraine
Date: 2025.02.24 14:53:43 +0200

FAREVA

Версія 2

Оформлено:
Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеєштрассе 11
4866 Унтерах а. Аттерзее
Австрія
Тел.: +43 7665 8123 - 0

Ліцензія на виробництво:
484064

Сертифікат Відповідності

Назва матеріалу	ГЕМЦИТАБІН ЕБВ 200МГ/5МЛ 1ЛІВІ УКР		
Торгова назва продукту	ГЕМЦИТАБІН «ЕБЕВЕ», КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЇ, 40 МГ/МЛ, 5 МЛ (200 МГ) У ФЛАКОНАХ №1		
№ Матеріалу	44051365	№ серії	107208
№ Матеріалу Замовника	44051365		
Сила дії/активність	200 МГ / 5 МЛ	Лікарська форма	РОЗЧИН У ФЛАКОНІ
Тип упаковки	ФЛАКОН	Розмір упаковки	1 ШТ x 5 мл упаков
Дата виробництва	02-ВЕР-2024	Термін придатності	02-ВЕР-2026
Тип випуску	Сертифікація серії / Випуск з Якості	Дата випуску	07-ЖОВ-2024
Випущена К-сть	2500 УП		
Країна-імпортер	Україна	№ Реєстраційного Посв.	UA/10475/01/02

Компоненти



Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 40МГ/МЛ АНС
№ Матеріалу:	11038118
Серія №:	106813
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеєштрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія

Сторінка 1 з 3

*Завірено електронним підписом відповідно до стандартів електронних підписів
Матеріал: 44051365 Серія: 107208

Вх.ан. №0088
04.09.25

FAREVA

Версія 2

Оформлено:
Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11
4866 Унтерах а. Аттерзее
Австрія
Тел.: +43 7665 8123 - 0

Ліцензія на виробництво:
484064

Сертифікат Відповідності

Компоненти

Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 200МГ 5МЛ АБФ
№ Матеріалу:	11036118
Серія №:	106827
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеештрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія
Назва матеріалу:	ГЕМЦІ ДСТ К 200МГ 5МЛ ДСТ
№ Матеріалу:	11031118
Серія №:	106960
Виробник:	ФАРЕВА Унтерах ГмбХ
Адреса:	Мондзеештрассе 11, 4866 Унтерах, Австрія

Положення про сертифікацію:

Цим підтверджуємо достовірність і точність вищевказаної інформації. Дана серія препарату була виготовлена, включаючи упаковку/маркування і контроль якості, на вищевказаній виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами GMP місцевих державних уповноважених органів країни призначення, вказаними в Угоді з Якістю / Додатку до зазначеного продукту, та специфікації в Реєстраційному Досьє країни-імпортера, що передбачена постачальником.

Дані щодо виготовлення, упаковки та аналізів серії були перевірені і підтверджено їх відповідність умовам GMP.

Всі виявленні відхилення (за наявності) були оцінені та не мали негативного впливу на якість, безпеку та ефективність виробленої серії.

Дільниця з виробництва: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з пакування: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з тестування при випуску: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Дільниця з випуску серії: Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11; 4866 Унтерах ам Аттерзее; Австрія

Коментарі до Сертифікату:
Не застосовно



FAREVA

INTERACH

Версія 2

Оформлено:
Фарева Унтерах ГмбХ
Мондзеештрассе 11
4866 Унтерах а. Аттерзее
Австрія
Тел.: +43 7665 8123 - 0

Ліцензія на виробництво:
484064

Сертифікат Відповідності

Випуск Серії:	
Випуск Сертифікату виконано:	Thomas Wimmer, Уповноважена особа
Випуск Сертифікату Дата/Час:	07-ЖОВ-2024 11:29 ВКЧ
Дата/Час оформлення сертифікату:	24-ЛИП-2025 07:55 ВКЧ



FAREVA

Версія COA

2

Оформлено:

Фарева Унтерах ГмбХ

Мондзеештрассе 11

4866 Унтерах ам Аттерзее

Австрія

Тел.: +43 7665 8123 - 0

Ліцензія на виробництво:

484064

Сертифікат Аналізу

Назва матеріалу	ГЕМЦИТАБІН ЕБВ 200МГ/5МЛ 1ЛІВІ УКР		
Назва продукту	ГЕМЦИТАБІН «ЕБЕВЕ», КОНЦЕНТРАТ ДЛЯ РОЗЧИНУ ДЛЯ ІНФУЗІЇ, 40 МГ/МЛ, 5 МЛ (200 МГ) У ФЛАКОНАХ №1		
№ Матеріалу	44051365	№ серії	107208
Виробник	Фарева Унтерах	№ досліджуваного лоту	170000011412
Дата виробництва	02-BEP-2024	Термін придатності	02-BEP-2026

Тест	Методика тестування	Специфікація	Результати
Зовнішній вигляд	Візуально	Прозорий безколірний або блідо-жовтий розчин	Відповідає
Прозорість розчину	Фарм. США 641; Євр. Ф. 2.2.1	≤ еталонної суспензії I	Відповідає
Видимі частинки	Євр. Ф. 2.9.20	Без видимих часток	Відповідає
Невидимі частки ≥ 10 мкм	Фарм. США 788; Євр. Ф. 2.9.19	Макс 6000 Част/Флак	0 Част/Флак.
Невидимі частки ≥ 25 мкм	Фарм. США 788; Євр. Ф. 2.9.19	Макс 600 Част/Флак	0 Част/Флак.
Об'єм, що витягається	Фарм. США 1; Євр. Ф. 2.9.17	Мін. 5 мл	5 мл
Колір розчину	Євр. Ф. 2.2.2	≤ Y6	Безбарвний - відповідає
pH	Фарм. США 791; Євр. Ф. 2.2.3	2,0 – 2,8	2,2
Ідентифікація ТШХ	ТШХ, метод фірми	відповідає стандарту порівняння	Відповідає
Ідентифікація ВЕРХ	ВЕРХ, метод фірми	відповідає стандарту порівняння	Відповідає
Вміст	ВЕРХ, метод фірми	95,0 % - 105,0 %	100,6 %
Вміст	ВЕРХ, метод фірми	38,0 – 42,0 мг/мл	40,3 мг/мл
Домішка А	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Домішка В	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Домішка С	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,60 %	0,08 %
Кваліфікована домішка 1	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Кваліфікована домішка 2	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Кваліфікована домішка 3	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,15 %	< 0,05 %
Неідентифіковані домішки, одиничні	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,10 %	< 0,05 %
Неідентифіковані домішки, сума	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 0,50 %	< 0,05 %
Домішки, сума (А, В, С & неідентифіковані)	ВЕРХ, метод фірми	Не більше 1,50 %	0,08 %
Стерильність	Фарм. США 71; Євр. Ф. 2.6.1	Стерильний	Відповідає
Бактеріальні ендотоксини	Фарм. США 85; Євр. Ф. 2.6.14	Не більше, ніж 2,00 МО	1,20 МО/мл

Сторінка 1 з 2

Матеріал: 44051365 Серія: 107208

*Завірено електронним підписом відповідно до стандартів електронного підпису



Сертифікат Аналізу

Підтвердження:

Серія відповідає монографії тестування. Цим підтверджуємо, що вищенаведена інформація є автентичною та точною і що записи тестування було переглянуто та встановлена їх відповідність вимогам GMP.

«Ідентифікація ТШХ» = Ідентифікація Гемцитабіну (ТШХ)

«Ідентифікація ВЕРХ» = Ідентифікація Гемцитабіну (ВЕРХ)

«Вміст» = Кількісний вміст Гемцитабіну (ВЕРХ)

«Домішка А» = домішка А, 4-амінопіримидин-2(1Н)-он (цитозин, Євр. Ф.)

«Домішка В» = домішка В, 4-аміно-1-(2-деокси-2,2-дифтор- α -D-еритро-пентофуранозил) піримидин-2(1Н)-он (гемцитабін α -аномер, Євр. Ф.)

«Домішка С» = домішка С, 2',2'-дифтор-2'-деоксиуридин (не фармакопейна домішка)

«Кваліфікована домішка 1» = домішка 1, 6S-гідрокси-5,6-дигідро-2'-деокси-2',2'-дифторуридин

«Кваліфікована домішка 2» = домішка 2, 6R-гідрокси-5,6-дигідро-2'-деокси-2',2'-дифторуридин

«Кваліфікована домішка 3» = домішка 3, 06,5'-цикло-5,6-дигідро-2'-деокси-2',2'-дифторуридин

«Домішки, сума (А, В, С & неідентифіковані)» = сума всіх домішок

Коментарі:

Не застосовно

Випуск Серії:	
Випуск Сертифікату виконано:	Thomas Wimmer, Уповноважена особа
Випуск Сертифікату Дата/Час:	07-ЖОВ-2024 11:29 ВКЧ
Дата/Час оформлення сертифікату:	24-ЛИП-2025 07:55 ВКЧ



Hanna
Azarenko

Digitally signed by Hanna
Azarenko
Date: 2025.08.21 10:29:47 +03'00'



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41

E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

02.09.2025

№ 41819/25/10

ГЕМЦИТАБІН "ЕБЕВЕ"

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

концентрат для розчину для інфузій, 40 мг/мл по 5 мл (200 мг) у флаконі; по 1 флакону
в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10475/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 107208

Кількість ввезеного лікарського засобу 1750

Виробник

ФАРЕВА Унтерах ГмбХ, Австрія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна",

ідент. код: 38419586

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 01.09.2025 № 2702/3.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.




(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

