

9



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28
Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ



Ф 50-РП-КК-20-018/11

«Здоров'я - якість Твого життя!»

Ліцензія АВ №598066
термін дії з 17.10.2013
Свідчення про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 19

Дексаметазон, розчин для ін'єкцій 4 мг/мл по 1 мл в ампулах по 5 ампул в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: дексаметазону натрію фосфату - 4 мг

Ресст. посвідчення UA/5274/02/01 від 20.02.2018

Загальна кількість в серії 333500 вип

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №815 від 18.07.13 РП №UA/5274/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 50924

Дата виробництва 09.2024

Дата видачі результату 05.11.24

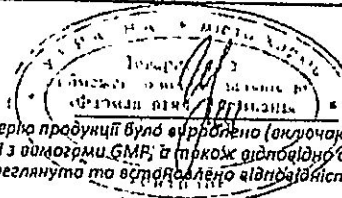
Придатний до 09/2027

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Прозора безбарвна рідина
2	Ідентифікація	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату повинен співпадати з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю повинен співпадати з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 1,5 та близько 0,63 відповідно	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату співпадає з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить близько 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю співпадає з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить близько 1,5 та близько 0,63 відповідно
3	Кольоровість	Повинен бути безбарвним	Препарат безбарвний
4	Механічні вclusions	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
5	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,04мл
6	Прозорість	Повинен бути прозорим	Препарат прозорий
7	pH	Від 7,0 до 8,5	7,75
8	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
9	Супровідні домішки	Дексаметазону основи: не більше 2,0%, жодної іншої домішки: не більше 1%; сума домішок: не більше 3%	Дексаметазону основи: 0%; жодної іншої домішки: 0,51%; сума домішок: 0,51%
10	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація бактеріальних ендотоксинів - менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату	Менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату
11	Кількісне визначення	Дексаметазону натрію фосфат: від 3,8мг до 4,2мг Метилпарагідроксибензоат: від 0,723мг до 0,977мг Пропілпарагідроксибензоат: від 0,127мг до 0,171мг Гліцерин: від 22,5мг до 27,5мг Пропіленгліколь: від 45,0мг до 55,0мг	3,9мг 0,837мг 0,159мг 25,9мг 51,5мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

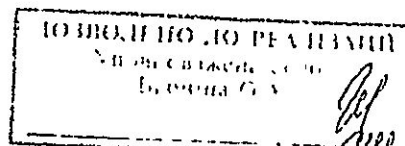
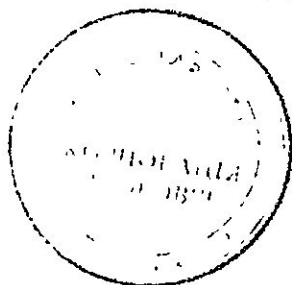
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижченазваній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання 05.11.2024 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25



Стор 1 з 1

Вх.ав. 51079
25.12.24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 20

Дексаметазон, розчин для ін'єкцій 4 мг/мл по 1 мл в ампулах по 5 ампул в пачці
 Діюча речовина 1 мл розчину містить: дексаметазону натрію фосфату - 4 мг

Регист. посвідчення UA/5274/02/01 від 20.02.2018

№ серії 61024

Загальна кількість в серії 330600 ампл

Дата виробництва 10.2024

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 06.12.24

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Придатний до 10/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №615 від 18.07.13 РП №UA/5274/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Прозора безбарвна рідина
2	Ідентифікація	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату повинен співпадати з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату співпадає з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно
		Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю повинен співпадати з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 1,5 та близько 0,63 відповідно	Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю співпадає з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить 1,5 та 0,63 відповідно
3	Кольоровість	Повинен бути безбарвним	Безбарвний
4	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
5	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,12мл
6	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
7	pH	Від 7,0 до 8,5	7,81
8	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
9	Супровідні домішки	Дексаметазону основи: не більше 2,0%; жодної іншої домішки: не більше 1%; сума домішок: не більше 3%	Дексаметазону основи: 0,29%; жодної іншої домішки: 0%; сума домішок: 0,29%
10	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація бактеріальних ендотоксинів - менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату	Менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату
11	Кількісне визначення	Дексаметазону натрію фосфат: від 3,8мг до 4,2мг	4мг
		Метилпарагідроксибензоат: від 0,723мг до 0,977мг	0,848мг
		Пропілпарагідроксибензоат: від 0,127мг до 0,171мг	0,146мг
		Гліцерин: від 22,5мг до 27,5мг	26,8мг
		Пропіленгліколь: від 45,0мг до 55,0мг	50,4мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 06 » 12 2024 р.

 Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
 Виробнича дільниця: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;
 Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25



фармацевтична компанія

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1

Дексаметазон, розчин для ін'єкцій 4 мг/мл по 1 мл в ампулах по 5 ампул в блістері, по 1
блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: дексаметазону натрію фосфату - 4 мг

Ресст. посвідчення UA/5274/02/01 від 20.02.2018

Загальна кількість в серії 353810 ампл

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №615 від 18.07.13 РП №UA/5274/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3,
зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9
№ УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

№ серії 10125

Дата виробництва 01.2025

Дата видачі результату 12.02.25

Придатний до 01/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Прозора безбарвна рідина
2	Ідентифікація	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату повинен співпадати з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю повинен співпадати з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становити близько 1,5 та близько 0,63 відповідно	Час утримування піків дексаметазону натрію фосфату, метилпарагідроксибензоату і пропілпарагідроксибензоату співпадає з часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить 10,5хв, 6,6хв, 28,0хв відповідно Відносний час утримування піків гліцерину і пропіленгліколю співпадає з відносним часом утримування відповідних піків на хроматограмі розчину порівняння і становить 1,5 та 0,63 відповідно
3	Кольоровість	Повинен бути безбарвним	Безбарвний розчин
4	Механічні включення	Невидимі частки: частки $\geq 10\mu\text{м}$ - не більше 6000 на ампулу; частки $\geq 25\mu\text{м}$ - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
5	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,005мл
6	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий розчин
7	pH	Від 7,0 до 8,5	7,74
8	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
9	Супровідні домішки	Дексаметазону основи: не більше 2,0%; жодної іншої домішки: не більше 1%; сума домішок: не більше 3%	Дексаметазону основи: 0,0%; жодної іншої домішки: 0%; сума домішок: 0%
10	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація бактеріальних ендотоксинів - менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату	Менше 31,3 МО/мг дексаметазону натрію фосфату
11	Кількісне визначення	Дексаметазону натрію фосфат: від 3,8мг до 4,2мг Метилпарагідроксибензоат: від 0,723мг до 0,977мг Пропілпарагідроксибензоат: від 0,127мг до 0,171мг Гліцерин: від 22,5мг до 27,5мг Пропіленгліколь: від 45,0мг до 55,0мг	4,19мг 0,84мг 0,146мг 22,8мг 47,6мг
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

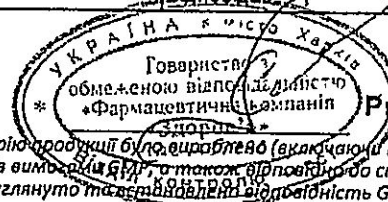
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами ГМР, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протягом виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та задоволено відповідність ГМР.

Дата підписання 20.02.25р.

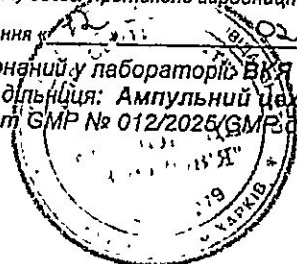
Аналіз виконаний у лабораторії ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат ГМР № 012/2025/ГМР до 20.12.26

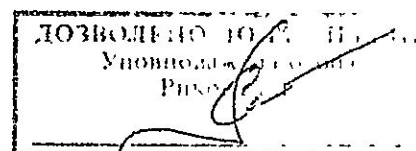


Рикова Г.І.



Стор 1 з 1

Page 1/1



Вх ак 50673
20.03.25