

	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 1 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 1903260708

Лікарський засіб	МЕТОДЖЕКТ® розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,15 мл (7,5 мг) розчину у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці		
Drug product	METOJECT® solution for injection, 50 mg/ml; 0.15 ml (7.5 mg) of solution in a pre-filled syringe; 1 syringe with an embedded injection needle in a contour cell blister; 1 blister in a carton		
Діюча речовина	Метотрексат		
Active ingredient	Methotrexate		
Номер серії	M250716B		
Batch number			
Дата виробництва	20.10.2025	Термін придатності	20.10.2027
Date of manufacture		Expiry date	

ПОКАЗНИК <i>TEST</i>	СПЕЦИФІКАЦІЯ <i>SPECIFICATION</i>	РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ <i>TEST RESULT</i>
Опис <i>Description</i>	Жовто-коричневого кольору прозорий розчин; без помутнінь. <i>A clear yellow-brown solution; free from turbidity.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
pH <i>pH</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.3)</i>	Від 7,5 до 9,0 <i>From 7.5 to 9.0</i>	8,4
Ідентифікація <i>Identification</i>		
ВЕРХ <i>HPLC</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>	А. Позитивно для метотрексату. <i>A. Positive for methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
УФ <i>UV</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.25)</i>	Б. Позитивно для метотрексату. <i>B. Positive for methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Кількісне визначення <i>Assay</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>	Від 95 % до 105 % від заявленої кількості. <i>From 95 % to 105 % of the declared content.</i>	102,1 %
Супутні домішки <i>Related substances</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>		
Домішка В (Аміноптерин) <i>(CI 3447)</i> <i>Impurity B (Aminopterin)</i> <i>(CI 3447)</i>	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %

	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 2 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 1903260708

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Домішка С (Метоптерин) (CI 3498) <i>Impurity C</i> (Methopterin) (CI 3498)	Не більше 1,0 % <i>Not more than 1.0 %</i>	< 0,10 %
Домішка Е, (2,4-Діаміно-N10-метилптероїнова кислота) (CI 14414) <i>Impurity E,</i> (2,4-Diamino-N10-Methylpteroic Acid) (CI 14414)	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %
Амінобензоїлглутамінова кислота (PABG) <i>Aminobenzoylglutamic acid (PABG)</i>	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %
Поодинокі невідомі домішки <i>Single unknown related compound</i>	Не більше 0,2 % <i>Not more than 0.2 %</i>	< 0,1 %
Сума домішок <i>Total related compounds</i>	Не більше 2,0 % <i>Not more than 2.0 %</i>	< 0,1 %
Стерильність <i>Sterility</i> (Ph.Eur. 2.6.1)	Препарат повинен бути стерильним. <i>The drug product must be sterile.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i> (Ph.Eur. 2.6.14)	Не більше 0,17 МО/мг метотрексату. <i>Not more than 0.17 IU/mg of methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Об'єм, що витягається <i>Extractable volume</i> (Ph.Eur. 2.9.17)	Для дозування 7,5 мг в шприці $\geq 0,15$ мл <i>For the dosage 7.5 mg in a syringe ≥ 0.15 ml</i>	0,17 мл (ml)
Видимі частки <i>Visible particles</i> (Ph.Eur. 2.9.20)	Якщо проводити випробування у належних умовах, розчин прозорий і практично вільний від видимих часток. <i>When examined under suitable conditions, the solution is clear and practically free from visible particles.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Функціональний збій шприців <i>Functional disorder of the syringes</i>	Шприци повинні спорожнітися легко. <i>Syringes can be emptied easily.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>

medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 3 / 3

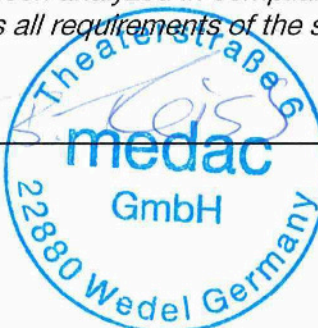
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 1903260708

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Невидимі частки <i>Sub-visible particles</i> <i>(Ph.Eur. 2.9.19)</i>	Не більше 6000 часток на шприц ≥ 10 мкм <i>Not more than 6000 particles per syringe $\geq 10 \mu m$</i>	0
Однорідність дозованих одиниць <i>Uniformity of dosage units</i> <i>(Ph.Eur. 2.9.40)</i>	Не більше 600 часток на шприц ≥ 25 мкм <i>Not more than 600 particles per syringe $\geq 25 \mu m$</i> 1. L1 = 15,0. 2. L2 = 25,0. 1. L1 = 15.0. 2. L2 = 25.0.	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Осмоляльність <i>Osmolality</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.35)</i>	Від 250 до 350 мОсмоль/кг <i>From 250 to 350 mOsmol/kg</i>	316 мОсмоль/кг <i>(mOsmol/kg)</i>

Цей сертифікат засвідчує, що ця серія лікарського засобу пройшла перевірку відповідно до GMP та затверджених процедур контролю. Лікарський засіб відповідає всім вимогам специфікації.

It is hereby certified that this product batch has been analyzed in compliance with GMP and with the approved control procedures. The product meets all requirements of the specification.

Заст. керівника Відділу контролю якості
Deputy Head of Quality Control



[Birthe Theiss]

Дата / Date 19.03.2026

Name of product: МЕТОДЖЕКТ®, Розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл –
METOJECT®, Solution for Injection, 50 mg/ml

Importing Country:	Ukraine	MA-No.:	UA/5873/01/02
Strength / Potency:	7,5 mg	Batch No.:	M250716B
Dosage form:	Sol. f. inj.	Batch No. (Bulk):	2510090A
Licence Holder:	medac	Manufacturing date:	20.10.2025
Package size:	1 FS	Expiry date:	20.10.2027
Package type:	Blister	Date of release:	18.03.2026
Amount released:	2672		

Name and address of manufacturer:	Stage of manufacturing	No. of manufacturing licence or GMP certificate	Name of Qualified Person
Oncotec Pharma Produktion GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau Germany	Bulk product	DE_ST_01_MIA_2025_0008	Dr. S. Huth

medac GmbH Theaterstraße 6 22880 Wedel Germany	Finished product and release	DE_SH_01_MIA_2025_0014	A. Bußmeyer
---	---------------------------------	------------------------	-------------

Results of analysis: see separate Certificate of Analysis
Comments/remarks: none

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned sites in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. Above mentioned batch is released for export.

Name and position of person authorising the batch release:

- ☐ Steffen Dirks
- ☐ Dr. Christoph Mühlenbrock
- ☐ Agnes Bußmeyer
- ☒ Aron Westendorf
- ☐ Jan Voß

Pharmacist, QP according Article 48, Directive 2001/83/EC

19.03.2026

Date of Signature

Signature Qualified Person



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Номер: 1903260708

Назва препарату: МЕТОДЖЕКТ®, розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл –
METOJECT®, Solution for Injection, 50 mg/ml

Країна-імпортер:	Україна	Реєстраційне посвідчення №:	UA/5873/01/02
Сила дії / Активність:	7,5 мг	Серія №:	M250716B
Лікарська форма:	Роз. д. ін'єкц.	Серія № (Bulk):	2510090A
Власник ліцензії:	«медак» (medac)	Дата виробництва:	20.10.2025
		Термін придатності:	20.10.2027
Розмір упаковки:	1 шприц FS	Дата випуску:	18.03.2026
Тип упаковки:	Блістер		
Об'єм випуску:	2672		

Назва та адреса виробника	Етап виробництва	Номер Ліцензії на виробництво або Сертифікату НВП (GMP)	Ім'я уповноваженої особи
«Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ» (Oncotec Pharma Produktion GmbH) Ем Фармапарк (Am Pharmapark) 06861 Дессау-Росслау Німеччина	Bulk-продукт	DE_ST_01_MIA_2025_0008	д-р С. Гут (S. Huth)
«медак ГмбХ» (medac GmbH) Театерштрассе 6 (Theaterstraße 6) 22880 Ведель Німеччина	Готовий продукт та випуск	DE_SH_01_MIA_2025_0014	А. Буссмеєр (A. Bußmeyer)
Результати аналізу:	дивіться окремий Сертифікат аналізу		
Коментарі/зауваження:	немає		

Цим я підтверджую те, що вищевказана інформація є достовірною та точною. Ця серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування та контроль якості, на вищезазначених виробничих ділянках у повній відповідності з вимогами НВП (GMP) місцевого регуляторного органу та зі специфікаціями до Реєстраційного посвідчення країни-імпортера. Процес виробництва, пакування та результати аналізу серії були перевірені та визнані такими, що відповідають вимогам НВП (GMP). Вищевказана серія випущена для експорту.

Ім'я та посада особи, що надає дозвіл на випуск серії:

- ☐ Штеффен Діркс (Steffen Dirks)
- ☐ д-р Крістоф Мюленброк (Christoph Mühlenbrock)
- ☐ Агнес Буссмеєр (Agnes Bußmeyer)
- ☒ Арон Вестендорф (Aron Westendorf)
- ☐ Ян Фосс (Jan Voß)

Фармацевт, УО згідно статті 48, Директива 2001/83/ЕС

19.03.2026
Дата підпису

/підписано/
Підпис уповноваженої особи



**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**

08.04.2026

№ 16197/26/10

МЕТОДЖЕКТ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,15 мл (7,5 мг) розчину у попередньо заповненому
шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному
чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/5873/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **K250599D**

Кількість ввезеного лікарського засобу 750

Виробник

Медак Гезельшафт фюр клініше Шпеціальпрепарате мбХ, Німеччина
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 02.04.2026 № 0913/1.

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



Заступник начальника служби

(посада, місце роботи, органу державного контролю)

(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 1 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 0903260843

Лікарський засіб

МЕТОДЖЕКТ®

розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,15 мл (7,5 мг) розчину у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці

Drug product

METOJECT®

solution for injection, 50 mg/ml; 0.15 ml (7.5 mg) of solution in a pre-filled syringe; 1 syringe with an embedded injection needle in a contour cell blister; 1 blister in a carton

Діюча речовина

Метотрексат

Active ingredient

Methotrexate

Номер серії

K250599D

Batch number

Дата виробництва

15.09.2025

Термін придатності

15.09.2027

Date of manufacture

Expiry date

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Опис <i>Description</i>	Жовто-коричневого кольору прозорий розчин; без помутнінь. <i>A clear yellow-brown solution; free from turbidity.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
pH <i>pH</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.3)</i>	Від 7,5 до 9,0 <i>From 7.5 to 9.0</i>	8,4
Ідентифікація <i>Identification</i>		
ВЕРХ <i>HPLC</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>	А. Позитивно для метотрексату. <i>A. Positive for methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
УФ <i>UV</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.25)</i>	Б. Позитивно для метотрексату. <i>B. Positive for methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Кількісне визначення <i>Assay</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>	Від 95 % до 105 % від заявленої кількості. <i>From 95 % to 105 % of the declared content.</i>	101,3 %
Супутні домішки <i>Related substances</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.29)</i>		
Домішка В (Аміноптерин) <i>(CI 3447)</i> <i>Impurity B</i> <i>(Aminopterin)</i> <i>(CI 3447)</i>	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %

:medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 2 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 0903260843

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Домішка С (Метоптерин) (CI 3498) <i>Impurity C</i> <i>(Methopterin)</i> (CI 3498)	Не більше 1,0 % <i>Not more than 1.0 %</i>	0,16 %
Домішка Е, (2,4-Діаміно-N10- метилптероїнова кислота) (CI 14414) <i>Impurity E,</i> <i>(2,4-Diamino-N10-</i> <i>Methylpteroic Acid)</i> (CI 14414)	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %
Амінобензоїлглута- мінова кислота (PABG) <i>Aminobenzoylgluta-</i> <i-mic (pabg)<="" acid="" i=""></i-mic>	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,10 %
Поодинокі невідомі домішки <i>Single unknown</i> <i>related compound</i>	Не більше 0,2 % <i>Not more than 0.2 %</i>	< 0,1 %
Сума домішок <i>Total related</i> <i>compounds</i>	Не більше 2,0 % <i>Not more than 2.0 %</i>	0,2 %
Стерильність <i>Sterility</i> (Ph.Eur. 2.6.1)	Препарат повинен бути стерильним. <i>The drug product must be sterile.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i> (Ph.Eur. 2.6.14)	Не більше 0,17 МО/мг метотрексату. <i>Not more than 0.17 IU/mg of methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Об'єм, що витягається <i>Extractable volume</i> (Ph.Eur. 2.9.17)	Для дозування 7,5 мг в шприці $\geq 0,15$ мл <i>For the dosage 7.5 mg in a syringe ≥ 0.15 ml</i>	0,18 мл (ml)
Видимі частки <i>Visible particles</i> (Ph.Eur. 2.9.20)	Якщо проводити випробування у належних умовах, розчин прозорий і практично вільний від видимих часток. <i>When examined under suitable conditions, the solution is clear and practically free from visible particles.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Функціональний збій шприців <i>Functional disorder of</i> <i>the syringes</i>	Шприци повинні спорожнітися легко. <i>Syringes can be emptied easily.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>

medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 3 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 0903260843

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Невидимі частки <i>Sub-visible particles</i> <i>(Ph.Eur. 2.9.19)</i>	Не більше 6000 часток на шприц ≥ 10 мкм <i>Not more than 6000 particles per syringe $\geq 10 \mu m$</i>	0
	Не більше 600 часток на шприц ≥ 25 мкм <i>Not more than 600 particles per syringe $\geq 25 \mu m$</i>	0
Однорідність дозованих одиниць <i>Uniformity of dosage units</i> <i>(Ph.Eur. 2.9.40)</i>	1. L1 = 15,0. 2. L2 = 25,0. 1. L1 = 15.0. 2. L2 = 25.0.	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Осмоляльність <i>Osmolality</i> <i>(Ph.Eur. 2.2.35)</i>	Від 250 до 350 мОсмоль/кг <i>From 250 to 350 mOsmol/kg</i>	315 мОсмоль/кг <i>(mOsmol/kg)</i>

Цей сертифікат засвідчує, що ця серія лікарського засобу пройшла перевірку відповідно до GMP та затверджених процедур контролю. Лікарський засіб відповідає всім вимогам специфікації.

It is hereby certified that this product batch has been analyzed in compliance with GMP and with the approved control procedures. The product meets all requirements of the specification.

Заст. керівника Відділу контролю якості
Deputy Head of Quality Control


medac
GmbH
22880 Wedel Germany
[Simone Dietrich]

Дата / Date 09.03.2026

Name of product: МЕТОДЖЕКТ®, Розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл –
METOJECT®, Solution for Injection, 50 mg/ml

Importing Country:	Ukraine	MA-No.:	UA/5873/01/02
Strength / Potency:	7,5 mg	Batch No.:	K250599D
Dosage form:	Sol. f. inj.	Batch No. (Bulk):	2509079A
Licence Holder:	medac	Manufacturing date:	15.09.2025
Package size:	1 FS	Expiry date:	15.09.2027
Package type:	Blister	Date of release:	09.03.2026
Amount released:	2528		

Name and address of manufacturer:	Stage of manufacturing	No. of manufacturing licence or GMP certificate	Name of Qualified Person
Oncotec Pharma Produktion GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau Germany	Bulk product	DE_ST_01_MIA_2025_0008	Dr. S. Huth

medac GmbH Theaterstraße 6 22880 Wedel Germany	Finished product and release	DE_SH_01_MIA_2025_0014	Aron F. Westendorf
---	------------------------------	------------------------	--------------------

Results of analysis: see separate Certificate of Analysis
Comments/remarks: none

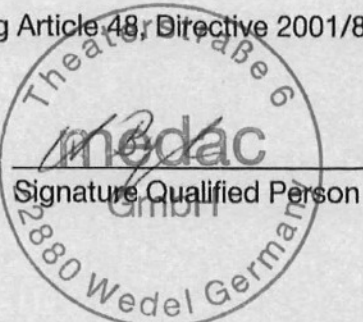
I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned sites in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. Above mentioned batch is released for export.

Name and position of person authorising the batch release:

- ☐ Steffen Dirks
- ☐ Dr. Christoph Mühlenbrock
- ☒ Agnes Bußmeyer
- ☐ Aron Westendorf
- ☐ Jan Voß

Pharmacist, QP according Article 48, Directive 2001/83/EC

09.03.2026
Date of Signature


Signature Qualified Person

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Номер: 0903260843

Назва препарату: МЕТОДЖЕКТ®, розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл –
METOJECT®, Solution for Injection, 50 mg/ml

Країна-імпортер:	Україна	Реєстраційне посвідчення №:	UA/5873/01/02
Сила дії / Активність:	7,5 мг	Серія №:	K250599D
Лікарська форма:	Роз. д. ін'єкц.	Серія № (Bulk):	2509079A
Власник ліцензії:	«медак» (medac)	Дата виробництва:	15.09.2025
		Термін придатності:	15.09.2027
Розмір упаковки:	1 шприц FS	Дата випуску:	09.03.2026
Тип упаковки:	Блістер		
Об'єм випуску:	2528		

Назва та адреса виробника	Етап виробництва	Номер Ліцензії на виробництво або Сертифікату НВП (GMP)	Ім'я уповноваженої особи
«Онкотек Фарма Продакшн ГмбХ» (Oncotec Pharma Produktion GmbH) Ем Фармапарк (Am Pharmapark) 06861 Дессау-Росслау Німеччина	Bulk-продукт	DE_ST_01_MIA_2025_0008	д-р С. Гут (S. Huth)
«медак ГмбХ» (medac GmbH) Театерштрассе 6 (Theaterstraße 6) 22880 Ведель Німеччина	Готовий продукт та випуск	DE_SH_01_MIA_2025_0014	Арон Ф. Вестендорф (Aron F. Westendorf)

Результати аналізу: дивіться окремий Сертифікат аналізу
Коментарі/зауваження: немає

Цим я підтверджую те, що вищевказана інформація є достовірною та точною. Ця серія продукту була виготовлена, включаючи пакування/маркування та контроль якості, на вищезазначених виробничих ділянках у повній відповідності з вимогами НВП (GMP) місцевого регуляторного органу та зі специфікаціями до Реєстраційного посвідчення країни-імпортера. Процес виробництва, пакування та результати аналізу серії були перевірені та визнані такими, що відповідають вимогам НВП (GMP). Вищевказана серія випущена для експорту.

Ім'я та посада особи, що надає дозвіл на випуск серії:

- ☐ Штеффен Діркс (Steffen Dirks)
- ☐ д-р Крістоф Мюленброк (Christoph Mühlenbrock)
- ☒ Агнес Буссмеєр (Agnes Bußmeyer)
- ☐ Арон Вестендорф (Aron Westendorf)
- ☐ Ян Фосс (Jan Voß)

Фармацевт, УО згідно статті 48, Директива 2001/83/ЕС

09.03.2026
Дата підпису

/підписано/
Підпис уповноваженої особи



**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**

25.08.2025

№ 40068/25/10

МЕТОДЖЕКТ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,15 мл (7,5 мг) розчину у попередньо заповненому
шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному
чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/5873/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **C250110WB**

Кількість ввезеного лікарського засобу **777**

Виробник

Медак Гезельшафт фюр клініше Шпецїальпрепарате мбХ, Німеччина
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-єстонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 **22.08.2025 № 2582/5.**

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

Заступник начальника Служби
(посада, посада, прізвище державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

:medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 1 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 2507250912

Лікарський засіб

МЕТОДЖЕКТ®

розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл; по 0,15 мл (7,5 мг) розчину у попередньо заповненому шприці; по 1 шприцу разом із вбудованою ін'єкційною голкою в контурному чарунковому блістері; по 1 блістеру в картонній коробці

Drug product

METOJECT®

solution for injection, 50 mg/ml; 0.15 ml (7.5 mg) of solution in a pre-filled syringe; 1 syringe with an embedded injection needle in a contour cell blister; 1 blister in a carton

Діюча речовина
Active ingredient

Метотрексат
Methotrexate

Номер серії
Batch number

C250110WB

Дата виробництва
Date of manufacture

19.03.2025

Термін придатності
Expiry date

19.03.2027

<u>ПОКАЗНИК</u> TEST	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> SPECIFICATION	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> TEST RESULT
Опис Description	Жовто-коричневого кольору прозорий розчин; без помутнінь. A clear yellow-brown solution; free from turbidity.	Відповідає вимогам Complies
pH pH (Ph.Eur. 2.2.3)	Від 7,5 до 9,0 From 7.5 to 9.0	8,5
Ідентифікація Identification		
ВЕРХ HPLC (Ph.Eur. 2.2.29)	А. Позитивно для метотрексату. A. Positive for methotrexate.	Відповідає вимогам Complies
УФ UV (Ph.Eur. 2.2.25)	Б. Позитивно для метотрексату. B. Positive for methotrexate.	Відповідає вимогам Complies
Кількісне визначення Assay (Ph.Eur. 2.2.29)	Від 95 % до 105 % від заявленої кількості. From 95 % to 105 % of the declared content.	100,2 %
Супутні домішки Related substances (Ph.Eur. 2.2.29)		
Домішка В (Аміноптерин) (CI 3447) Impurity B (Aminopterin) (CI 3447)	Не більше 0,5 % Not more than 0.5 %	< 0,08 %

:medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 2 / 3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 2507250912

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Домішка С (Метоптерин) (CI 3498) <i>Impurity C</i> (Methopterin) (CI 3498)	Не більше 1,0 % <i>Not more than 1.0 %</i>	< 0,10 %
Домішка Е, (2,4-Діаміно-N10-метилптероїнова кислота) (CI 14414) <i>Impurity E,</i> (2,4-Diamino-N10-Methylpteroic Acid) (CI 14414)	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,06 %
Амінобензоїлглутамінова кислота (PABG) <i>Aminobenzoylglutamic acid (PABG)</i>	Не більше 0,5 % <i>Not more than 0.5 %</i>	< 0,07 %
Поодинокі невідомі домішки <i>Single unknown related compound</i>	Не більше 0,2 % <i>Not more than 0.2 %</i>	< 0,1 %
Сума домішок <i>Total related compounds</i>	Не більше 2,0 % <i>Not more than 2.0 %</i>	< 0,1 %
Стерильність <i>Sterility</i> (Ph.Eur. 2.6.1)	Препарат повинен бути стерильним. <i>The drug product must be sterile.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Бактеріальні ендотоксини <i>Bacterial endotoxins</i> (Ph.Eur. 2.6.14)	Не більше 0,17 МО/мг метотрексату. <i>Not more than 0.17 IU/mg of methotrexate.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Об'єм, що витягається <i>Extractable volume</i> (Ph.Eur. 2.9.17)	Для дозування 7,5 мг в шприці $\geq 0,15$ мл <i>For the dosage 7.5 mg in a syringe ≥ 0.15 ml</i>	0,18 мл (ml)
Видимі частки <i>Visible particles</i> (Ph.Eur. 2.9.20)	Якщо проводити випробування у належних умовах, розчин прозорий і практично вільний від видимих часток. <i>When examined under suitable conditions, the solution is clear and practically free from visible particles.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Функціональний збій шприців <i>Functional disorder of the syringes</i>	Шприци повинні спорожнітися легко. <i>Syringes can be emptied easily.</i>	Відповідає вимогам <i>Complies</i>

: medac	Certificate of Analysis	VV-QUAL-021039 1.0
Titel:	Certificate of Analysis Metoject Methotrexate Injection UA	Page: 3 / 3

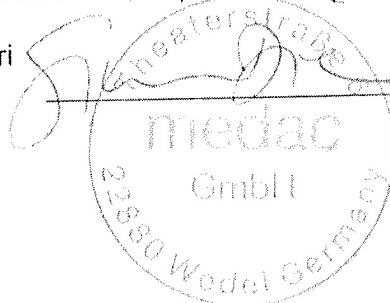
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ / CERTIFICATE OF ANALYSIS № 2507250912

<u>ПОКАЗНИК</u> <i>TEST</i>	<u>СПЕЦИФІКАЦІЯ</u> <i>SPECIFICATION</i>	<u>РЕЗУЛЬТАТ АНАЛІЗУ</u> <i>TEST RESULT</i>
Невидимі частки <i>Sub-visible particles</i> (Ph.Eur. 2.9.19)	Не більше 6000 часток на шприц ≥ 10 мкм <i>Not more than 6000 particles per syringe $\geq 10 \mu m$</i>	0
	Не більше 600 часток на шприц ≥ 25 мкм <i>Not more than 600 particles per syringe $\geq 25 \mu m$</i>	0
Однорідність дозованих одиниць <i>Uniformity of dosage units</i> (Ph.Eur. 2.9.40)	1. L1 = 15,0. 2. L2 = 25,0. 1. L1 = 15.0. 2. L2 = 25.0.	Відповідає вимогам <i>Complies</i>
Осмоляльність <i>Osmolality</i> (Ph.Eur. 2.2.35)	Від 250 до 350 мОсмоль/кг <i>From 250 to 350 mOsmol/kg</i>	322 мОсмоль/кг (mOsmol/kg)

Цей сертифікат засвідчує, що ця серія лікарського засобу пройшла перевірку відповідно до GMP та затверджених процедур контролю. Лікарський засіб відповідає всім вимогам специфікації.

It is hereby certified that this product batch has been analyzed in compliance with GMP and with the approved control procedures. The product meets all requirements of the specification.

Заст. керівника Відділу контролю якості
Deputy Head of Quality Control



[Simone Dietrich]

Дата / Date 25.07.2025



CERTIFICATE OF CONFORMITY

No.: 2507250912

Name of product: МЕТОДЖЕКТ®, Розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл –
METOJECT®, Solution for Injection, 50 mg/ml

Importing Country:	Ukraine	MA-No.:	UA/5873/01/02
Strength / Potency:	7,5 mg	Batch No.:	C250110WB
Dosage form:	Sol. f. Inj.	Batch No. (Bulk):	2503018A
Licence Holder:	medac	Manufacturing date:	19.03.2025
Package size:	1 FS	Expiry date:	19.03.2027
Package type:	Blister	Date of release:	25.07.2025
Amount released:	1997		

Name and address of manufacturer:	Stage of manufacturing	No. of manufacturing licence or GMP certificate	Name of Qualified Person
-----------------------------------	------------------------	---	--------------------------

Oncotec Pharma Produktion GmbH Am Pharmapark 06861 Dessau-Roßlau Germany	Bulk product	DE_ST_01_MIA_2025_0008	Dr. S. Huth
--	--------------	------------------------	-------------

Oncomed Manufacturing A.S. Karasek 2229/1b 621 00 Brno Czech Republic	Visual inspection	sukls311358/2024	A. Bubeníčková
--	-------------------	------------------	----------------

medac GmbH Theaterstraße 6 22880 Wedel Germany	Finished product and release	DE_SH_01_MIA_2023_0005	Steffen Dirks
---	---------------------------------	------------------------	---------------

Results of analysis: see separate Certificate of Analysis
Comments/remarks: none

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned sites in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the Importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. Above mentioned batch is released for export.

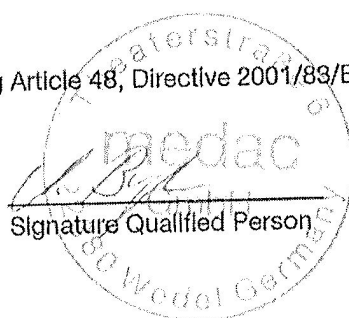
Name and position of person
authorising the batch release:

- ☐ Steffen Dirks
- ☐ Dr. Christoph Mühlenbrock
- ☒ Agnes Bußmeyer
- ☐ Aron Westendorf
- ☐ Jan Voß

Pharmacist, QP according Article 48, Directive 2001/83/EC

29.07.2025

Date of Signature



Signature Qualified Person