

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3967-1

Назва лікарського засобу
Номер реєстраційного посвідчення
Сила дії/активність
Лікарська форма
Розмір та тип пакування
Номер серії
Розмір серії
Дата виробництва
Придатний до
Юридична адреса

НАТРІЮ ХЛОРИД
UA/8331/01/01
1 мл розчину містить натрію хлориду 9,0 мг
розчин для інфузій
по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA11235/1-1
1 216 шт.
23.12.2025
12.2027
Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10
тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм»
Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108
тел. (0472) 71-00-98
AB 598091
105/2025/GMP



Назва дільниці виробництва та контролю якості

Адреса дільниці виробництва та контролю якості

Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів
Сертифікат GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Безбарвна, прозора рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Натрій	А. Препарат дає реакцію (а) на натрій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	В. Утворюється білий сирнистий осад	МКЯ	Відповідає
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Препарат повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2 (метод II)	Відповідає
5	pH	Від 4,50 до 7,50	ДФУ 2.2.3	5,83
6	Залізо	Не більше 2 ppm	ДФУ 2.4.9	Менше 2 ppm
7	Важкі метали	Не більше 10 ppm	ДФУ 2.4.8 метод А	Менше 10 ppm
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	3 030
9	Кількісне визначення:			
10	Натрію хлорид	Від 8,55 мг/мл до 9,45 мг/мл	МКЯ	9,01
11	Механічні включення:			
	Видимі	Прозорий розчин, що практично не містить включень	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі			
	Об'єм більше 100 мл	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі.	ДФУ 2.9.19 метод 1	0,3 0,2
12	Стерильність	Препарат повинен витримувати	ДФУ 2.6.1	Відповідає

Натрію хлорид, розчин для інфузій 9 мг/мл по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA11235/1-1

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		випробування на стерильність		
13	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Менше 0,5 МО/мл

Висновок:

лікарський засіб НАТРІЮ ХЛОРИД відповідає вимогам НД до РП UA/8331/01/01 зі зміною Наказ МОЗ України № 1605 від 30.07.2021.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати в оригінальній упаковці.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилам належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»



Г.А. Аргатюк



07.01.2026

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3967-1

Назва лікарського засобу
Номер реєстраційного посвідчення
Сила дії/активність
Лікарська форма
Розмір та тип пакування
Номер серії
Розмір серії
Дата виробництва
Придатний до
Юридична адреса

НАТРІЮ ХЛОРИД
UA/8331/01/01
1 мл розчину містить натрію хлориду 9,0 мг
розчин для інфузій
по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA11235/1-1
1 216 шт.
23.12.2025
12.2027
Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10
тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм»
Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108
тел. (0472) 71-00-98
AB 598091
105/2025/GMP



Назва дільниці виробництва та контролю якості

Адреса дільниці виробництва та контролю якості

Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів
Сертифікат GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Безбарвна, прозора рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Натрій	А. Препарат дає реакцію (а) на натрій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	В. Утворюється білий сирнистий осад	МКЯ	Відповідає
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Препарат повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2 (метод II)	Відповідає
5	pH	Від 4,50 до 7,50	ДФУ 2.2.3	5,83
6	Залізо	Не більше 2 ppm	ДФУ 2.4.9	Менше 2 ppm
7	Важкі метали	Не більше 10 ppm	ДФУ 2.4.8 метод А	Менше 10 ppm
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	3 030
9	Кількісне визначення:			
10	Натрію хлорид	Від 8,55 мг/мл до 9,45 мг/мл	МКЯ	9,01
11	Механічні включення:			
	Видимі	Прозорий розчин, що практично не містить включень	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі			
	Об'єм більше 100 мл	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі.	ДФУ 2.9.19 метод 1	0,3 0,2
12	Стерильність	Препарат повинен витримувати	ДФУ 2.6.1	Відповідає

Натрію хлорид, розчин для інфузій 9 мг/мл по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA11235/1-1

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		випробування на стерильність		
13	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Менше 0,5 МО/мл

Висновок:

лікарський засіб НАТРІЮ ХЛОРИД відповідає вимогам НД до РП UA/8331/01/01 зі зміною Наказ МОЗ України № 1605 від 30.07.2021.

Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати в оригінальній упаковці.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилам належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»



Г.А. Аргатюк



07.01.2026

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3869-1



Назва лікарського засобу	НАТРІЮ ХЛОРИД
Номер реєстраційного посвідчення	UA/8331/01/01
Сила дії/активність	1 мл розчину містить натрію хлориду 9,0 мг
Лікарська форма	розчин для інфузій
Розмір та тип пакування	по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
Номер серії	AA10745/1-1
Розмір серії	1 212 шт.
Дата виробництва	16.12.2025
Придатний до	12.2027
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091
Сертифікат GMP	105/2025/GMP

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Безбарвна, прозора рідина	Візуальний	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	Натрій	А. Препарат дає реакцію (а) на натрій	ДФУ 2.3.1	Відповідає
	Хлориди	В. Утворюється білий сирнистий осад	МКЯ	Відповідає
3	Прозорість	Препарат повинен бути прозорим	ДФУ 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Препарат повинен бути безбарвним	ДФУ 2.2.2 (метод II)	Відповідає
5	pH	Від 4,50 до 7,50	ДФУ 2.2.3	5,70
6	Залізо	Не більше 2 ppm	ДФУ 2.4.9	Менше 2 ppm
7	Важкі метали	Не більше 10 ppm	ДФУ 2.4.8 метод А	Менше 10 ppm
8	Об'єм, що витягається	Не менше номінального об'єму	ДФУ 2.9.17	3 040
9	Кількісне визначення:			
10	Натрію хлорид	Від 8,55 мг/мл до 9,45 мг/мл	МКЯ	9,05
11	Механічні включення:			
	Видимі	Прозорий розчин, що практично не містить включень	ДФУ 2.9.20	Відповідає
	Невидимі			
	Об'єм більше 100 мл	Середня кількість часток з розміром 10 мкм і більше не перевищує 25 в одному мілілітрі і кількість часток з розміром 25 мкм і більше не перевищує 3 в одному мілілітрі.	ДФУ 2.9.19 метод 1	0,3 0,0
12	Стерильність	Препарат повинен витримувати	ДФУ 2.6.1	Відповідає

Натрію хлорид, розчин для інфузій 9 мг/мл по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA10745/1-1

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
		випробування на стерильність		
13	Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,5 МО/мл	ДФУ 2.6.14	Менше 0,5 МО/мл

Висновок:

лікарський засіб НАТРІО ХЛОРИД відповідає вимогам НД до РП UA/8331/01/01 зі зміною Наказ МОЗ України № 1605 від 30.07.2021.

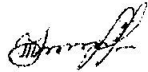
Коментарі:

Зберігати при температурі не вище 25 °С. Зберігати в оригінальній упаковці.

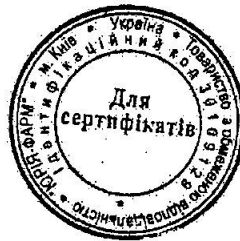
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами та правилами належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам та правилам належної виробничої практики.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»



Н.М. Трунова



02.01.2026

Натрію хлорид, розчин для інфузій 9 мг/мл по 3000 мл у контейнерах полімерних (у вигляді пакету)
AA10745/1-1