



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: ДИМЕКСИД
Сила дієвочинності: 1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл
Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
Розмір і тип упаковки: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном
Номер серії: 30426
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 549

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

Регістраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 30426
Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.
Дата виробництва: 04.2026 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою 196 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікелю хлоридом з'являється зеленувато-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура твердження	Не менше 18,3 °C	18,4 °C
5.	Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	1,102
6.	Кислотність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4782
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	51 мл
9.	Оптична густина	Оптична густина за довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжини хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	0,02 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (Т АМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (Г УМС) - Sterility test - Pyrogen test	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	Не проводиться Не проводиться Не проводиться Не проводиться
13.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 04.29

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 15 °C до 25 °C

Випробування проводяться паровою та теплою дієюю серії, але не рідше ніж 1 серії в рік

Дата оформлення сертифікату 09.04.2026 р.

Відомості МКЯ

Відомості МКЯ

Відомості МКЯ

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, затвердженими в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

Уповноважена особа

(підпис, яка відповідає даним на цьому серії)

(підпис)

Гольц В.О.

Л.І.Б.

09.04.2026

Л.І.Б.

Відомості МКЯ

2



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: ДИМЕКСИД
Сила дії/застосування: 1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл
Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
Розмір і тип упаковки: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном
Номер серії: 30426
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 549

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

Регістраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 30426
Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.
Дата виробництва: 04.2026 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою 1:96 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікелю хлоридом з'являється зеленувато-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура твердження	Не менше 18,3 °C	18,4 °C
5.	Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	1,102
6.	Кислотність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4782
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	51 мл
9.	Оптична густина	Оптична густина за довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжини хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	0,02 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ПАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - Sterility test - Pyrogen test	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	Не проводиться Не проводиться Не проводиться Не проводиться
13.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 04.29

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 15 °C до 25 °C

Випробування проводяться паровою та теплою дієюю засобу серії, але не рідше ніж 1 раз на рік

Дата оформлення сертифікату 09.04.2026 р.

Відомості МКЯ

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, затвердженими в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

Уповноважена особа

(підпис, яким надається підпис на запис серії)

(підпис)

Гольц В.О.

Л.І.Б.

09.04.2026

Л.І.Б.

Відомості МКЯ

2



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: ДИМЕКСИД
Сила дієвочинності: 1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл
Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
Розмір і тип упаковки: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном
Номер серії: 30426
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 549

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

Регістраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 30426
Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.
Дата виробництва: 04.2026 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою 196 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікелю хлоридом з'являється зеленувато-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура твердження	Не менше 18,3 °C	18,4 °C
5.	Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	1,102
6.	Кислотність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4782
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	51 мл
9.	Оптична густина	Оптична густина за довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжини хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	0,02 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (Т АМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (Г УМС) - Sterility test - Pyrogen test	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	Не проводиться Не проводиться Не проводиться Не проводиться
13.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 04.29

ДИМЕКСИД, рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 15 °C до 25 °C

Випробування проводяться паровою та теплою дієюю серії, але не рідше ніж 1 серії в рік

Дата оформлення сертифікату 09.04.2026 р.

Відомості МКЯ

№ 09026170426

Відомості МКЯ

№ 09026170426

Відомості МКЯ

№ 09026170426

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, затвердженими в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

Уповноважена особа

Голова, яка видає дані на цьому серії

Голова

Голова

Голова В.О.

Голова

Голова В.О.

Голова

Відомості МКЯ

2



Continued on inside back cover

[illegible]

Сентябрь 1974

ДІПЛЕКСИД різном для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі, по 1 флакону в паці з картоном

Date of birth: 27/02/55
 Height: 163 cm
 Weight: 102.5 kg

№	Найменування параметра	Метод вимірювання	Вимоги до параметрів
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою і 96 % спиртом.	Видовільняє
3.	Ідентифікація	1. 19-спектр препарату має відповідати спектру ФРС діметилефідроксенау 2. Препарат має відновлювати виномолоч, щодо відносної густини, зазначеної у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відновлювати виномолоч, щодо показника заломлення, зазначеного у показнику якості «Показник заломлення» 4. Корисова реакція: реакція із нікеном хлоридом; з'являється чорноцвіт-нове забарвлення	Видовільняє
4.	Температура плавлення	Не менше 18,3 °C	Видовільняє
5.	Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	Видовільняє
6.	Кислотність	У відсотковій частоті МНХ	Видовільняє
7.	Повторний заповнення	Від 1,478 до 1,479	Видовільняє
8.	Обсяг висхідного фізикалу	Не менше 50 мл	Видовільняє
9.	Оптимізація	Оптимізація Густина та довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, та довжини хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20, 19-спектр повинен мати області від 270 нм до 350 нм не повинні мати максимумів	Видовільняє
10.	Сировинні компоненти	1 X; не більше 1 %	Видовільняє
11.	Вода	Не більше 0,2 %	Видовільняє
12.	Мікроелементна частота: хлорофеніл (TALCD) або фенілсульфон (FASD) або фенілсульфон (FASD) або фенілсульфон (FASD)	10° КЮ/мл Не допускається наявності в 1 мл Не допускається наявності в 1 мл	Не проводиться Не проводиться Не проводиться
13.	Упаковка	У відповідності вимоги МКХ	Видовільняє
14.	Маса упаковки	Загальнодержавного типу метричного ваги	Видовільняє
15.	Легкість розчинності	3 роки	Доп 11 28

Y

[illegible]

Бюджет: Служба 2112, индивидуальное имущество МКА до республиканского назначения МКА 91 701/01, и закупка

01/12/2025 P. 11

Исходные BKI

информационно-методический, по-
срешающий, организационный и кон-
сультационный характеру.

УПОМОМЕНА ОДОЊА

Índice, 862

Kocher P.A.
III 197

ALLI

[illegible]

100



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ДИМЕКСИД**
Сила дієвості: **1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл**
Лікарська форма: **рідина для зовнішнього застосування**
Розмір і тип упакування: **по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в паці з картоном 10126**
Номер серії: **10126**
Країна-виробник: **Україна**
Країна призначення: **Україна**
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 167

ДИМЕКСИД рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в паці з картоном

Рестраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 10126

Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.

Дата виробництва: 01.2026 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою і 96 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікровою хлоридом; з являється жовто-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура твердження	Не менше 18,3 °C	Відповідає 18,4 °C
5.	Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	Відповідає 1,102
6.	Кислотність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає 1,4784
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	Відповідає 51 мд
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	Відповідає
9.	Опติчна густина	Оптична густина за довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжини хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Відповідає Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	Відповідає 0,01 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТММ) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТММ) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл У відповідності вимог МКЯ	Менше 50 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає Відповідає
13.	Упаковка	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 01.29

ДИМЕКСИД рідина для зовнішнього застосування по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в паці з картоном

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 15 °C до 25 °C

* - випробування проводяться парової та масляної масляної нагрітості серії, але не рідше ніж 1 раз в рік

Висновок Серії 10126 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 03.02.2026 р.

КОНТРОЛЬ

Відділ контролю

Інспектор

Філіппов

Філіппов

Філіппов

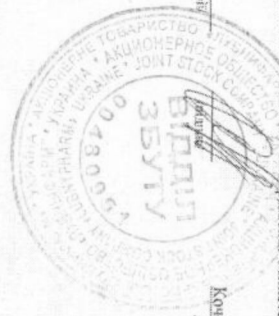
Нам підтверджуємо, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозв. України.

Уповноважена особа

Голова, яка виконала довід на випуск серії

Конєра Р.А.

Конєра Р.А.



В.А.Н. 10605 В.В. 05-03-26



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ДИМЕКСИД**
Сила дієвості: 1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл
Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
Розмір і тип упаковки: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном
Номер серії: 50526
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 729

ДИМЕКСИД,
рідина для зовнішнього застосування
по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

Реєстраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 50526

Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.

Дата виробництва: 05.2026 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою і 96 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікелю хлоридом; з'являється зеленувато-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура тверднення	Не менше 18,3 °C	18,5 °C
5.	Відносна густина	Від 1,103 до 1,104	1,101
6.	Кислотність	У відповідності з вимог МКЯ	Відповідає
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4783
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	51 мл
9.	Оптична густина	Оптична густина за довжину хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжину хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	0,01 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
13.	Упаковка	У відповідності з вимог МКЯ	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 05.29

**ДИМЕКСИД,
рідиня для зовнішнього застосування
по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном**

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 15 °С до 25 °С

С.В. Діма
підпис

- використовувати протягом першої та наступної десяти наступної серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Висновок: Серія 80525 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 06.05.2016 р.



С.В. Діма
підпис

Філоненко І.І.
ЛП.Б.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, визначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

С.В. Діма
підпис

Кочерга Р.А.
ЛП.Б.

06.05.2016
/дата/

Уповноважена особа

особа, яка веде діловодство на випуск серії

Вх. ак. №1248 від 06.05.2016



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ДИМЕКСИД**
Сила дієвості: 1 флакон містить димексиду (диметилсульфоксиду) 50 мл
Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
Розмір і тип упаковки: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном
Номер серії: 50526
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 729

ДИМЕКСИД,
рідина для зовнішнього застосування
по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

Реєстраційне посвідчення № UA/9117/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 50526

Кількість продукції в серії: 16,3 т. шт.

Дата виробництва: 05.2026 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Безбарвна рідина. Гігроскопічний
2.	Розчинність	Змішується з водою і 96 % спиртом	Відповідає
3.	Ідентифікація	1. ІЧ-спектр препарату має відповідати спектру ФСЗ диметилсульфоксиду 2. Препарат має відповідати вимогам, щодо відносної густини, зазначеним у показнику якості «Відносна густина» 3. Препарат має відповідати вимогам, щодо показника заломлення, зазначеним у показнику якості «Показник заломлення» 4. Колорова реакція: реакція із нікелю хлоридом; з'являється зеленувато-жовте забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
4.	Температура твердження	Не менше 18,3 °C	18,5 °C
5.	Відносна густина	Від 1,103 до 1,104	1,101
6.	Кислотність	У відповідності з вимог МКЯ	Відповідає
7.	Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4783
8.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 50 мл	51 мл
9.	Оптична густина	Оптична густина за довжину хвилі 275 нм має бути не більше 0,30, за довжину хвилі 285 нм і 295 нм не більше 0,20. УФ-спектр поглинання в області від 270 нм до 350 нм не повинен мати максимуму	Відповідає
10.	Супровідні домішки	ГХ: не більше 0,1 %	Менше 0,1 %
11.	Вода	Не більше 0,2 %	0,01 %
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
13.	Упаковка	У відповідності з вимог МКЯ	Відповідає
14.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
15.	Термін придатності	3 роки	До 05.29

ДИМЕКСИД,
рідиня для зовнішнього застосування
по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з картоном

16. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при
температурі від 15 °C до 25 °C

С.В. Діма
Міністр

- використовувати протягом першої та наступної десяти наступної серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Висновок: Серія 00525 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/9117/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 06.05.2016 р.



С.В. Діма
Міністр

Філоненко І.І.
ЛП.Б.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, визначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

С.В. Діма
Міністр

Кочерга Р.А.
ЛП.Б.

06.05.2016
/дату/

Уповноважена особа

особа, яка веде діловодство на випуск серії

Вх. ак. №1248 від 06.05.2016