



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконадзора



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000014157

1. Найменування продукції: Санідар®
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить декаметоксину 0,2 мг, розчин для зовнішнього застосування, 0,2 мг/мл по 400 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
2. Номер серії: 1TF41124
3. Розмір серії: 28,739 ТФЛ
4. Країна-виробник: Україна
5. Найменування країни / країн призначення для серії: Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення: UA/18909/01/01 Діє до 18.08.2026
7. Дата виробництва: 11.2024
8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується): 11.2026
9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць: вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 066/2024/GMP
10. Аналіз виконаний згідно: МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/18909/01/01 від 18.08.2021 № 1752, зі змінами

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння, одержаних в розділі "Кількісне визначення. Декаметоксин", часи утримування піка декаметоксину мають співпадати (декаметоксин)	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за забарвленням та розміром (декаметоксин)	Відповідає
4	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
5	Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
6	pH	Від 4,2 до 6,2	5,5
7	Об'єм, що витягається	Не менше номінального	Відповідає
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
9	Кількісне визначення Декаметоксин	Не менше 0,20 мг і не більше 0,22 мг в 1 мл препарату	0,22 мг/мл
10	Кількісне визначення Натрію хлорид	Не менше 8,55 мг і не більше 9,45 мг в 1 мл препарату	9,11 мг/мл
11	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

Іх. ач 10637 68 20. 11. 24



11. Коментарі: Без коментарів

12. Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 10.12.2024

Затверджую

ПІБ: Назаренко М.В.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 10.12.2024 10:28



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20241210_Certificate_170000014157.pdf



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармако нагляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000026385

- 1. Найменування продукції:** САНІДАР®
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить декаметоксину 0,2 мг розчин для зовнішнього застосування 0,2 мг/мл по 400 мл у флаконах із захисним ковпачком. Маркування українською мовою
- 2. Номер серії:** ZY11125
- 3. Розмір серії:** 11,326 ТФЛ
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/18909/01/01 Діє до 18.08.2026
- 7. Дата виробництва:** 11.2025
- 8. Дата закінчення терміну придатності** (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується): 11.2027
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:** вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 129/2025/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/18909/01/01 від 18.08.2021 № 1752, зі змінами

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння, одержаних в розділі "Кількісне визначення. Декаметоксин", часи утримування піка декаметоксину мають співпадати (декаметоксин)	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за забарвленням та розміром (декаметоксин)	Відповідає
4	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
5	Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
6	рН	Від 4,2 до 6,2	5,6
7	Об'єм, що витягається	Не менше номінального	Відповідає
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
9	Кількісне визначення Декаметоксин	Не менше 0,20 мг і не більше 0,22 мг в 1 мл препарату	0,22 мг/мл
10	Кількісне визначення Натрію хлорид	Не менше 8,55 мг і не більше 9,45 мг в 1 мл препарату	9,16 мг/мл
11	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

Крамаренко
Ольга
Володимирівна

СДРПОУЛНН
00481212

Підписано у вчасно

Вх.ан №1323 від 05.06.26



12 Маркування

Відповідно до затвердженого тексту маркування

Відповідає

11. Коментарі:

Без коментарів

12. Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 09.02.2026**Затверджую**

ПІБ: Крамаренко О.В.

Посада: Директор з якості/Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 09.02.2026 12:10



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20260209_Certificate_170000026385.pdf

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)

00481212_20260209_Certificate_170000026385.pdf

Номер документу: 170000026385

Документ відправлено: 12:13 09.02.2026

Відправник документу

Електронний підпис

12:13 09.02.2026

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА "ДАРНИЦЯ"

Уповноважена Особа: Крамаренко Ольга Володимирівна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 12:13 09.02.2026

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

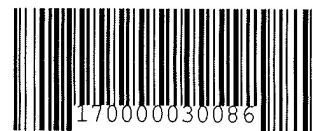
Серійний номер: 2DBD5940D955E12A0400000099C30500CED1F00

Тип підпису: кваліфікований

Тип сертифікату: кваліфікований



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармако нагляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000030086

- 1. Найменування продукції:** САНІДАР®
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить декаметоксину 0,2 мг розчин для зовнішнього застосування 0,2 мг/мл по 400 мл у флаконах із захисним ковпачком. Маркування українською мовою
- 2. Номер серії:** ZY10326
- 3. Розмір серії:** 10,870 ТФЛ
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/18909/01/01 Діє до 18.08.2026
- 7. Дата виробництва:** 03.2026
- 8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):** 03.2028
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:** вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 129/2025/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/18909/01/01 від 18.08.2021 № 1752, зі змінами

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння, одержаних в розділі "Кількісне визначення. Декаметоксин", часи утримування піка декаметоксину мають співпадати (декаметоксин)	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за забарвленням та розміром (декаметоксин)	Відповідає
4	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
5	Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
6	рН	Від 4,2 до 6,2	5,6
7	Об'єм, що витягається	Не менше номінального	Відповідає
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
9	Кількісне визначення Декаметоксин	Не менше 0,20 мг і не більше 0,22 мг в 1 мл препарату	0,21 мг/мл
10	Кількісне визначення Натрію хлорид	Не менше 8,55 мг і не більше 9,45 мг в 1 мл препарату	9,06 мг/мл
11	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

Вх.ан. №0592 від 24.06.26



12 Маркування

Відповідно до затвердженого тексту маркування

Відповідає

11. Коментарі:

Без коментарів

12. Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 15.04.2026**Затверджую**

ПІБ: Крамаренко О.В.

Посада: Директор з якості/Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 15.04.2026 17:15



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20260415_Certificate_170000030086.pdf

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)

00481212_20260415_Certificate_170000030086.pdf

Номер документу: 170000030086

Документ відправлено: 17:17 15.04.2026

Відправник документу

Електронний підпис

17:17 15.04.2026

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА "ДАРНИЦЯ"

Уповноважена Особа: Крамаренко Ольга Володимирівна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 17:17 15.04.2026

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

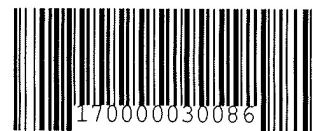
Серійний номер: 2DBD5940D955E12A0400000099C30500CDED1F00

Тип підпису: кваліфікований

Тип сертифікату: кваліфікований



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармако нагляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000030086

- 1. Найменування продукції:** САНІДАР®
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить декаметоксину 0,2 мг розчин для зовнішнього застосування 0,2 мг/мл по 400 мл у флаконах із захисним ковпачком. Маркування українською мовою
- 2. Номер серії:** ZY10326
- 3. Розмір серії:** 10,870 ТФЛ
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/18909/01/01 Діє до 18.08.2026
- 7. Дата виробництва:** 03.2026
- 8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):** 03.2028
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:** вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 129/2025/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/18909/01/01 від 18.08.2021 № 1752, зі змінами

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння, одержаних в розділі "Кількісне визначення. Декаметоксин", часи утримування піка декаметоксину мають співпадати (декаметоксин)	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за забарвленням та розміром (декаметоксин)	Відповідає
4	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
5	Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
6	рН	Від 4,2 до 6,2	5,6
7	Об'єм, що витягається	Не менше номінального	Відповідає
8	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
9	Кількісне визначення Декаметоксин	Не менше 0,20 мг і не більше 0,22 мг в 1 мл препарату	0,21 мг/мл
10	Кількісне визначення Натрію хлорид	Не менше 8,55 мг і не більше 9,45 мг в 1 мл препарату	9,06 мг/мл
11	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

Вх.ан. №0592 від 24.06.26



12 Маркування

Відповідно до затвердженого тексту маркування

Відповідає

11. Коментарі:

Без коментарів

12. Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 15.04.2026**Затверджую**

ПІБ: Крамаренко О.В.

Посада: Директор з якості/Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 15.04.2026 17:15



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20260415_Certificate_170000030086.pdf

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)

00481212_20260415_Certificate_170000030086.pdf

Номер документу: 170000030086

Документ відправлено: 17:17 15.04.2026

Відправник документу

Електронний підпис

17:17 15.04.2026

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА "ДАРНИЦЯ"

Уповноважена Особа: Крамаренко Ольга Володимирівна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 17:17 15.04.2026

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 2DBD5940D955E12A0400000099C30500CDED1F00

Тип підпису: кваліфікований

Тип сертифікату: кваліфікований

