



Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ОНДАНСЕТРОН

розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 4 мл в ампулах, №5

Номер серії 0610223
Кількість в серії 3988 шт.
Дата виробництва 09.02.2023

Країна Україна
Регстраційне посвідчення № UA/3803/02/01
Термін дії реєстраційного посвідчення необмежений

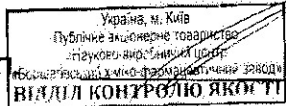
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-098-05

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація Ондансетрон	A. Метод СФ згідно з тестом B. Метод РХ згідно з тестом	Відповідає Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 3,3 до 4,0	3,50
Супровідні домішки		
- домішка D	Не більше 0,15 %	< 0,04 %
- неспецифікована домішка	Не більше 0,2 %	0,06 %
- сума домішок	Не більше 0,5 %	0,06 %
Об'єм, що витягається	Не менше 4,0 мл	Відповідає
Механічні включення		
- видимі частки	Повинні бути практично відсутні	Відповідає
- невидимі частки:		
≥ 10 μm	Не більше 6000 в контейнері	17
≥ 25 μm	Не більше 600 в контейнері	0
Бактеріальні ендотоксини	Не більше 9,9 МО в 1 мг Ондансетрону гідрохлориду	Відповідає
Стерильність	Мас витримувати випробування на стерильність	Відповідає
Кількісне визначення ондансетрон (C ₁₆ H ₁₉ N ₃ O)	Від 1,90 мг до 2,10 мг (2,0 мг ± 5 %) в 1 мл препарату	2,01 мг
сума хлоридів	Від 8,5 мг до 10,3 мг, у перерахунку на натрію хлорид, у 1 мл препарату	9,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 02.2026

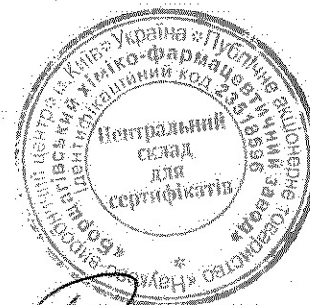
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-098-05

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 17 " 02 20 23 р.



Рх ач 50026 от 06.03.23



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна

Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;

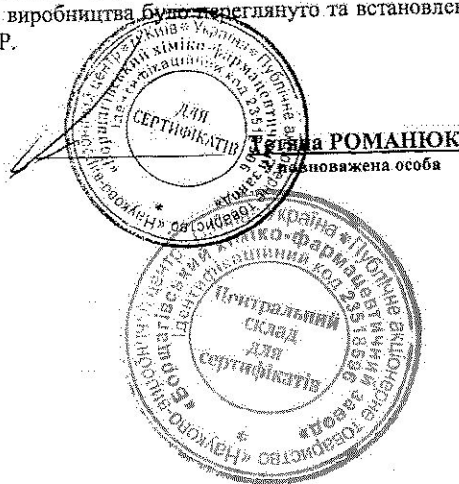
(+38044) 205-03-83, (+38044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Ондансетрон, розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | ОНДАНСЕТРОН |
| 2 | Лікарська форма | Розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл |
| 3 | Сила дії/активність | 1 мл розчину препарату містить ондансетрону гідрохлориду дигідрату (у перерахуванні на ондансетрон) – 2 мг |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 4 мл в ампулі, по 5 ампул в касеті, по 1 касеті в пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/3803/02/01 |
| 7 | Номер серії | 0610223 |
| | Розмір серії | 3 956 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 09.02.2023 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2026 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна;
ліцензія АВ №598003;
свідчення про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | № 014/2022/GMP до 10.12.2023 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | <u>27.02.2023 р.</u>
Дата підпису

Тетяна РОМАНЮК
Уповноважена особа |





СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ОНДАНСЕТРОН

розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл по 4 мл в ампулах, №5

Номер серії	1351224	Країна	Україна
Кількість в серії	4432 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/3803/02/01
Дата виробництва	24.12.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

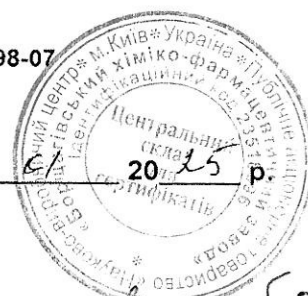
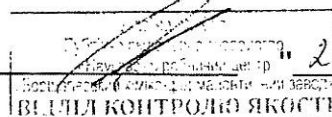
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-098-07

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація <i>Ондансетрон</i>	А. Метод СФ згідно з тестом	Відповідає
	В. Метод РХ згідно з тестом	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
pH	Від 3,3 до 4,0	3,42
Супровідні домішки - домішка D - неспецифікована домішка - сума домішок	Не більше 0,15 %	0,04 %
	Не більше 0,2 %	< 0,04 %
	Не більше 0,5 %	0,04 %
Об'єм, що витягається	Не менше 4,0 мл	Відповідає
Механічні включення - видимі частки - невидимі частки: ≥ 10 μm ≥ 25 μm	Повинні бути практично відсутні	Відповідає
	Не більше 6000 в контейнері	642
	Не більше 600 в контейнері	20
Бактеріальні ендотоксини	Не більше 9,9 МО в 1 мг Ондансетрону гідрохлориду	Відповідає
Стерильність	Має витримувати випробування на стерильність	Відповідає
Кількісне визначення <i>ондансетрон (C₁₈H₁₉N₃O)</i> <i>сума хлоридів</i>	Від 1,90 мг до 2,10 мг (2,0 мг ± 5 %) в 1 мл препарату	1,98 мг
	Від 8,5 мг до 10,3 мг, у перерахунку на натрію хлорид, у 1 мл препарату	9,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 12.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-098-07

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



67. ан. № 0826
27.03.25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Ондансетрон, розчин для ін'єкцій, 2 мг/мл

1	Найменування продукції	ОНДАНСЕТРОН
2	Лікарська форма	Розчин для ін'єкцій, 2 мг/ мл
3	Сила дії/активність	1 мл розчину препарату містить ондансетрону гідрохлориду дигідрату (у перерахуванні на ондансетрон) – 2 мг
4	Розмір і тип упаковки	По 4 мл в ампулі, по 5 ампул в касеті, по 1 касеті в пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/3803/02/01
7	Номер серії	1351224
	Розмір серії	4 400 пак.
8	Дата виробництва	24.12.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 12.2027
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна; ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№ 106/2023/GMP до 04.08.2025
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	<u>21.01.2025 р.</u> Дата підпису Гариса ШВЕЦЬ Уповноважена особа

