



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

11.06.2024

№ 29688/24/10П

НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

капсули м'які по 400 мг по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14179/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № SA297

Кількість ввезеного лікарського засобу 38016

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

(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 11.06.2024 № 1661/3.

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



Начальник служби (посвідчення органу державного контролю)


(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)



COA VERSION	20	QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:	NUROFEN® EXPRESS FORTE	CERTIFICATE/СЕРТИФІКАТ	
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:	НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ	№ 348335	
Country of manufacturing / Країна-виробник	United Kingdom Велика Британія		
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:	UA/14179/01/01		
НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:	UA/14179/01/01		
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:	IBUPROFEN 400 MG / ІБУПРОФЕН 400 МГ		
Dosage form / Лікарська форма	Soft capsules / Капсули м'які		
Package size and type / Розмір та тип пакування	№20 (2x10) in blister / №20 (2x10) у блістері		
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:	SA297	DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА:	01 2024
BATCH SIZE / РОЗМІР СЕРІЇ:	1212 Ca	EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:	01 2027
Responsible for Manufacture of the in bulk:	Patheon Softgels B.V., De Posthoornstraat 7, 5048 AS Tilburg, The Netherlands		
Відповідальний за виробництво in bulk :	Патеон Софтжелс Б.В., Де Постхоонстраат 7, 5048, АС Тілбург, Нідерланди		
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:	4955F		
Responsible for product packing, quality control and release / Відповідальний за пакування, контроль якості та випуск серії:	Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, Nottingham site, Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Ноттінгем сайт, Тейн Роуд, Ноттінгем, NG90 2DB, Велика Британія		
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:	12862		
TESTS ПОКАЗНИКИ	LIMITS НОРМИ	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗУ	
Appearance/Зовнішній вигляд (visual / візуальний)	Red, oval-shaped transparent soft gelatin capsule with a «NUROFEN» logo printed in white ink / Червона овальна прозора м'яка желатинова капсула з ідентифікуючим написом «NUROFEN», надрукованим білою фарбою.	Complies / Відповідає	
Disintegration / Розпад (Ph.Eur., 2.9.1 / Євр. Фарм 2.9.1.)	Not more than 15 minutes / Не більше 15 хвилин	7 min 7 хв	
Identity of ibuprofen test A / Ідентифікація ібупрофену випробування А (HPLC/ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає	
Identity of ibuprofen test B / Ідентифікація ібупрофену випробування В (UV/VIS /УФ-ВИД, Євр. Фарм. 2.2.25)	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає	
Identity of poncseau 4R (E124)* / Ідентифікація понсе 4R (E124)* (TLC/ТЛХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.27)	Positive/Позитивна	Complies / Відповідає Last tested: Дата останнього тестування: 03 2024	
Uniformity of dosage units** / Однорідність дозованих одиниць** (Ph. Eur. 2.9.40/Євр.Фарм. 2.9.40)	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає Last tested: Дата останнього тестування Tested on the batch. / Випробувано на партії	
Assay of ibuprofen / Кількісне визначення ібупрофену (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, Євр. Фарм. 2.2.29)	380,0 - 420,0 mg/capsule / мг на капсулу 95,0 - 105,0% of stated content / від заявленої кількості	406,8 mg / caps 406,8 мг / капсулу	
Dissolution of ibuprofen* / Розчинення ібупрофену* (Ph.Eur 2.9.3/ Євр. Фарм. 2.9.3)	Not less than 75% (Q) in 30 minutes for each capsule / Не менше 75% (Q) за 30 хвилин для кожної капсули	Complies/Відповідає Last tested Дата останнього тестування: 03 2024	



SKU 3146120


**Reckitt
Benckiser**
6.7

6.7

6,7

pH (Ph.Eur.2.2.3/ Євр. Фарм. 2.2.3)	6.0 – 7.0	6,7
Degradation Products of Ibuprofen/Продукти розкладу (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, метод компанії, Євр.Фарм. 2.2.29)		
Esters of ibuprofen and macrogol / ефіри ібупрофену і макроголу	Not more than 0.6 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,6 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Sorbitol ester-1/Сорбітний ефір 1	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 % <0,1 %
Sorbitol ester-2/Сорбітний ефір 2	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 % <0,1 %
Total esters of ibuprofen/Загальний вміст ефірів ібупрофену	Not more than 0.8 % / Не більше 0.8 %	0.1 % 0,1 %
(2RS)-2-[4-(2-methylpropanoyl)phenyl]propanoic acid (2,4-IBPA, BTS 47711)/ (2RS)-2-[4-(2-метилпропанойл)феніл]пропіонова кислота (2,4-ІВРА, BTS 47711)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]ethanone (PIBAP) BTS 40655 / 1-[4-(2-метилпропіл) феніл]етанон (PIBAP) BTS 40655	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Any individual unspecified impurities (ibuprofen related) / будь-яка окрема невизначена домішка (ібупрофену)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Total degradation products of ibuprofen (excluding esters)/Загальний вміст продуктів розкладу ібупрофену (виключаючи ефіри)	Not more than 0.2 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,2 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Microbiological tests*/Мікробіологічна чистота* (Ph.Eur. 5.1.4 / Євр. Фарм. 5.1.4)	Last tested: Дата останнього тестування: 03 2024	
a) Total bacteria/total aerobic microbial Count/ Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
b) Total fungal count / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
c) відсутність (absence) Escherichia coli	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
d) відсутність (absence) Salmonella	Absent from 10 g / Має бути відсутнім в 10 г	Complies / Відповідає
e) Enterobacteria and certain other Gramnegative bacteria (EOGN)/ Тolerantni до жовчі грамнегативні бактерії	≤ 10 ² CFU/g / ≤ 10 ² КУО/г	Complies / Відповідає
Certification statement: / Заява про сертифікацію: 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 site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.		
Comments / Коментарі: * not performed routinely; will be carried out on the first 10 batches and then every 10th batch or at least once a year/ *регулярно не контролюють; контролюють перші 10-ть серій, а потім кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік ** not performed routinely; will be carried out every 10th batch or at least once a year/** регулярно не контролюють; контролюють кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 72 consumer packs. Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 72 споживачів упаковок.		
Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:
Martha Mukange. QP / QA Technical Support Manager.	Signature: <i>Martha Mukange</i> Email: Martha.Mukange@reckitt.com	Electronically signed by: Martha Mukange Reason: I approve this document. Date: Apr 2, 2024 15:26 GMT+1

Signature: *Andrew Godber*

Email: Andrew.Godber@reckitt.com

Electronically signed by: Andrew Godber
Reason: I am the author of this document
Date: Mar 27, 2024 21:02 GMTSignature: *Philip Knight*

Email: Philip.Knight@reckitt.com

Electronically signed by: Philip Knight
Reason: I have reviewed this document
Date: Mar 27, 2024 21:04 GMT



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

24.09.2024

№ 46801/24/10

НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14179/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № SM386

Кількість ввезеного лікарського засобу 103680

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

(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 24.09.2024 № 2775/1.

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

Начальник Державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками
(посада, яка надає офіційний документ державного контролю)




(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)



SKU 3146120



COA VERSION		22		QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® EXPRESS FORTE		CERTIFICATE/СЕРТИФІКАТ	
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ		№ 363496	
Country of manufacturing / Країна-виробник		United Kingdom Велика Британія			
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:		UA/14179/01/01			
НОМЕР РЕЕСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:		UA/14179/01/01			
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:		IBUPROFEN 400 MG / ІБУПРОФЕН 400 МГ			
Dosage form / Лікарська форма		Soft capsules / Капсули м'які			
Package size and type / Розмір та тип пакування		№20 (2x10) in blister / №20 (2x10) у блістері			
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:		SM386		DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА:	
				06 2024	
BATCH SIZE / РОЗМІР СЕРІЇ:		1733 Ca		EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:	
				06 2027	
Responsible for Manufacture of the in bulk: Відповідальний за виробництво in bulk:		Patheon Softgels B.V., De Posthoornstraat 7, 5048 AS Tilburg, The Netherlands			
		Патеон Софтгелс Б.В., Де Постхоонстраат 7, 5048, АС Тілбург, Нідерланди			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		4955F			
Responsible for product packing, quality control and release / Відповідальний за пакування, контроль якості та випуск серії:		Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, Nottingham site, Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom			
		Рекітт Бенкізер Хелсхер Інтернешнл Лімітед, Ноттінгем сайт, Тейн Роуд, Ноттінгем, NG90 2DB, Велика Британія			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		12862			
TESTS		LIMITS		RESULTS OF ANALYSIS	
ДОКАЗНИКТИ		НОРМИ		РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	
Appearance/Зовнішній вигляд (visual / візуальний)		Red, oval-shaped transparent soft gelatin capsule with a «NUROFEN» logo printed in white ink / Червона овальна прозора м'яка желатинова капсула з ідентифікуючим написом «NUROFEN», надрукованим білою фарбою.		Complies / Відповідає	
Disintegration / Розпад (Ph.Eur., 2.9.1./ Євр. Фарм. 2.9.1.)		Not more than 15 minutes / Не більше 15 хвилин		7 min /хв	
Identity of ibuprofen test A / Ідентифікація ібупрофену випробування А (HPLC/ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає	
Identity of ibuprofen test B / Ідентифікація ібупрофену випробування В (UV/VIS /УФ-ВИД, Євр. Фарм. 2.2.25)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає	
Identity of poncose 4R (E124)* / Ідентифікація понсо 4R (E124)* (TLC/ТЛХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.27)		Positive/Позитивна		Complies / Відповідає	
				Last tested: Дата останнього тестування: 07 2024	
Uniformity of dosage units** / Однорідність дозованих одиниць** (Ph. Eur. 2.9.40/Євр.Фарм. 2.9.40)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає	
				Last tested: Дата останнього тестування: 07 2024	

Signature:

Email: Andrew.Godber@reckitt.com

Electronically signed by: Andrew Godber
Reason: I am the author of this document
Date: Aug 29, 2024 16:00 GMT+1

Signature:

Email: Philip.Knight@reckitt.com

Electronically signed by: Philip Knight
Reason: I have reviewed this document
Date: Sep 3, 2024 13:43 GMT+1

Reckitt Benckiser
Web: www.reckittbenckiser.com



SKU 3146120


**Reckitt
Benckiser**

Assay of ibuprofen / Кількісне визначення ібупрофену (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, Євр. Фарм. 2.2.29)	380,0 - 420,0 mg/capsule / мг на капсулу 95,0 - 105,0% of stated content / від заявленої кількості	405.9 mg / caps 405,9 мг / капсулу
Dissolution of ibuprofen* / Розчинення ібупрофену* (Ph. Eur 2.9.3 / Євр. Фарм. 2.9.3)	Not less than 75% (Q) in 30 minutes for each capsule / Не менше 75% (Q) за 30 хвилин для кожної капсули	Complies / Відповідає Last tested: Дата останнього тестування: 07 2024
pH (Ph. Eur. 2.2.3 / Євр. Фарм. 2.2.3)	6.0 - 7.0	6.5 / 6,5
Degradation Products of Ibuprofen / Продукти розкладу (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)		
Esters of ibuprofen and macrogol / ефіри ібупрофену і макроголу	Not more than 0.6 % relative to ibuprofen / Не більше 0,6 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1 %
Sorbitol ester-1 / Сорбітиний ефір 1	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 <0,1 %
Sorbitol ester-2 / Сорбітиний ефір 2	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 <0,1 %
Total esters of ibuprofen / Загальний вміст ефірів ібупрофену	Not more than 0.8 % / Не більше 0,8 %	<0.1 <0,1 %
(2RS)-2-[4-(2-methylpropanoyl)phenyl]propanoic acid (2,4-IBPA, BTS 47711) / (2RS)-2-[4-(2-метилпропанойл)феніл]пропіонова кислота (2,4-ІВРА, BTS 47711)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen / Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1 %
1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]ethanone (PIBAP) BTS 40653 / 1-[4-(2-метилпропіл)феніл]етанон (PIBAP) BTS 40653	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen / Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1 %
Any individual unspecified impurities (ibuprofen related) / будь-яка окрема невизначена домішка (ібупрофену)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen / Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1 %
Total degradation products of ibuprofen (excluding esters) / Загальний вміст продуктів розкладу ібупрофену (включаючи ефіри)	Not more than 0.2 % relative to ibuprofen / Не більше 0,2 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1 %
Microbiological tests* / Мікробіологічна чистота* (Ph. Eur. 5.1.4 / Євр. Фарм. 5.1.4)	Last tested: Дата останнього тестування: 07 2024	
a) Total bacteria / total aerobic microbial Count / Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
b) Total fungal count / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
c) відсутність (absence) Escherichia coli	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
d) відсутність (absence) Salmonella	Absent from 10 g / Має бути відсутнім в 10 г	Complies / Відповідає
e) Enterobacteria and certain other Gramnegative bacteria (EOGN) Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії	≤ 10 ² CFU/g / ≤ 10 ² КУО/г	Complies / Відповідає
Certification statement: / Заява про сертифікацію: 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 site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на експлуатаційній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, установленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному доосі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.		
Comments / Коментарі: * not performed routinely, will be carried out on the first 10 batches and then every 10th batch or at least once a year / *регулярно не контролюють; контролюють перші 10-ть серій, а потім кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік ** not performed routinely, will be carried out every 10th batch or at least once a year / ** регулярно не контролюють; контролюють кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік *The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 72 consumer packs. Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 72 споживачих упаковок.		
Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:
Natela Stylianou QP / Compliance and Validation manager.	Signature: <i>Natela Stylianou</i> Email: Natela.Stylianou@reckittbenckiser.com	29/08/2024 15:58

Reckitt Benckiser
Web: www.reckittbenckiser.com

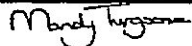


SKU 3146120


**Reckitt
Benckiser**

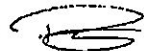
COA VERSION		24		QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® EXPRESS FORTE		CERTIFICATE/CERTИФІКАТ	
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ		№ 381893	
Country of manufacturing / Країна-виробник		United Kingdom / Велика Британія			
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:		UA/14179/01/01			
НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:		UA/14179/01/01			
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:		IBUPROFEN 400 MG / ІБУПРОФЕН 400 МГ			
Dosage form / Лікарська форма		Soft capsules / Капсули м'які			
Package size and type / Розмір та тип пакування		№20 (2x10) in blister / №20 (2x10) у блистері			
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:	TC107	DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА:		11 2024	
BATCH SIZE / РОЗМІР СЕРІЇ:	1108 Ca	EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:		11 2027	
Responsible for Manufacture of the in bulk: Відповідальний за виробництво in bulk:		Pätheon Softgels B.V., De Posthoornstraat 7, 5048 AS Tilburg, The Netherlands Патеон Софтгелс Б.В., Де Постхоонстраат 7, 5048, АС Тілбург, Нідерланди			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		4955F			
Responsible for product packing, quality control and release / Відповідальний за пакування, контроль якості та випуск серії:		Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, Nottingham site, Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom Рекітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Ноттінгем сайт, Тейн Роуд, Ноттінгем, NG90 2DB, Велика Британія			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		12862			
TESTS / ПОКАЗНИКИ		LIMITS / НОРМИ		RESULTS OF ANALYSIS / РЕЗУЛЬТАТИ	
Appearance/Зовнішній вигляд (visual / візуальний)		Red, oval-shaped transparent soft gelatin capsule with a «NUROFEN» logo printed in white ink / Червона овальна прозора м'яка желатинова капсула з ідентифікуючим написом «NUROFEN», надрукованим білого фарбою		Complies / Відповідає	
Disintegration / Розпад (Ph.Eur., 2.9.1 / Євр. Фарм 2.9.1.)		Not more than 15 minutes / Не більше 15 хвилин		7 min / хв	
Identity of ibuprofen test A / Ідентифікація ібупрофену випробування А (HPLC/ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає	
Identity of ibuprofen test B / Ідентифікація ібупрофену випробування В (UV/VIS / УФ-ВИД, Євр. Фарм. 2.2.25)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає	
Identity of reference 4R (E124)* / Ідентифікація ронсо 4R (E124)* (TLC/ТШХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.27)		Positive/Позитивна		Complies / Відповідає Last tested: / Дата останнього тестування: 01 2025	
Uniformity of dosage units** / Однорідність дозованих одиниць** (Ph. Eur. 2.9.40/Євр. Фарм. 2.9.40)		Complies / Відповідає		Complies / Відповідає Last tested: / Дата останнього тестування: 01 2025	
Dissolution of ibuprofen* / Розчинення ібупрофену* (Ph.Eur 2.9.3/ Євр. Фарм. 2.9.3)		Not less than 75% (Q) in 30 minutes for each capsule / Не менше 75% (Q) за 30 хвилин для кожної капсули		104% 01 2025	
Assay of ibuprofen / Кількісне визначення ібупрофену (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, Євр. Фарм. 2.2.29)		380,0 - 420,0 mg/capsule / мг на капсулу 95,0 - 105,0% of stated content / від заявленої кількості		407,6 mg / caps 407,6 мг / капсулу	
pH (Ph.Eur.2.2.3/ Євр. Фарм. 2.2.3)		6,0 - 7,0		6,8 / 6,8	
Degradation Products of Ibuprofen/Продукти розкладу (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)					

 13x an 11 09103
 070325

Esters of ibuprofen and macrogol / ефіри ібупрофену і макроголу	Not more than 0.6 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,6 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Sorbitol ester-1/Сорбітний ефір 1	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 % <0,1 %
Sorbitol ester-2/Сорбітний ефір 2	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 % <0,1 %
Total esters of ibuprofen/Загальний вміст ефірів ібупрофену	Not more than 0.8 % / Не більше 0.8 %	<0.1 % <0,1 %
(2RS)-2-[4-(2-methylpropyloxy)phenyl]propanoic acid (2,4-IBPA, BTS 47711)/ (2RS)-2-[4-(2-метилпропанол)феніл]пропіонова кислота (2,4-IBPA, BTS 47711)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]ethanone (PIBAP) BTS 40655 / 1-[4-(2-метилпропіл) феніл]етанон (PIBAP) BTS 40655	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Any individual unspecified impurities (ibuprofen related) / будь-які окремі невизначені домішки (ібупрофену)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Total degradation products of ibuprofen (excluding esters)/Загальний вміст продуктів розкладу ібупрофену (виключаючи ефіри)	Not more than 0.2 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,2 % відносно ібупрофену	<0.1 % <0,1 %
Microbiological tests*/Мікробіологічна чистота* (Ph.Eur. 5.1.4 / Євр. Фарм. 5.1.4)	Last tested: //Дата останнього тестування: 01 2025	
a) Total bacteria/total aerobic microbial Count/ Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
b) Total fungal count / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
c) відсутність (absence) Escherichia coli	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає
d) відсутність (absence) Salmonella	Absent from 10 g / Мас бути відсутнім в 10 г	Complies / Відповідає
e) Enterobacteria and certain other Gramnegative bacteria (EOGN) Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії	≤ 10 ² CFU/g / ≤10 ² КУО/г	Complies / Відповідає
Certification statement: / Заява про сертифікацію: 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 site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на відповідності діючій у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному дощі. Протокол виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.		
Comments / Коментарі: * not performed routinely; will be carried out on the first 10 batches and then every 10th batch or at least once a year/ *регулярно не контролюють; контролюють перші 10-ть серій, а потім кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік ** not performed routinely; will be carried out every 10th batch or at least once a year/** регулярно не контролюють; контролюють кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік *The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 72 consumer packs. Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 72 споживачі упаковки.		
Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:
Mandy Turgoose. QP / Operations Quality Manager.	Signature:  Email: mandy.turgoose@reckitt.com	Electronically signed by: Mandy Turgoose Reason: I approve this document. Date: Feb 10, 2025 07:19 GMT

Signature: 

Email: Andrew.Godber@reckitt.com

 Electronically signed by: Andrew Godber
 Reason: I am the author of this document
 Date: Feb 7, 2025 10:35 GMT
Signature: 

Email: Philip.Knight@reckitt.com

 Electronically signed by: Philip Knight
 Reason: I have reviewed this document
 Date: Feb 7, 2025 13:30 GMT



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світlichної 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

05.03.2025

№ 8945/25/10

НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

капсули м'які по 400 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14179/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **ТС107**

Кількість ввезеного лікарського засобу 33696

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

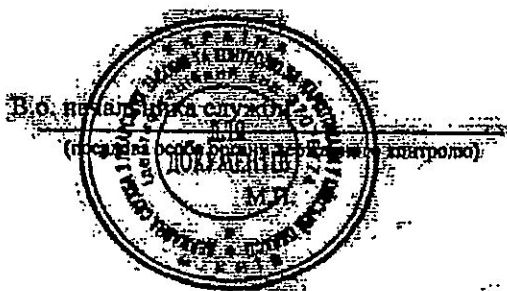
Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

(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 27.02.2025 № 0583/9.

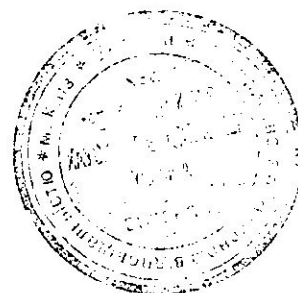
За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
ДОТРИМАННЯМ вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.




(підпис)

Ольга СЕРБОМЕНКО

(підпис та прізвище)





**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**

14.05.2025

№ 22330/25/10

НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

Капсули м'які по 400 мг по 10 капсул у блістері; по 2 блістера в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14179/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № TG163

Кількість ввезеного лікарського засобу 54432

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

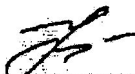
(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 12.05.2025 № 1440/1.

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

В.о. начальника служби
(посада особи, яка здійснює контроль)




(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



COA VERSION		24	QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® EXPRESS FORTE		CERTIFICATE/CERTИФІКАТ № 388617
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ЕКСПРЕС ФОРТЕ		
Country of manufacturing / Країна-виробник			United Kingdom Велика Британія	
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:			UA/14179/01/01	
НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:			UA/14179/01/01	
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:			IBUPROFEN 400 MG / ІБУПРОФЕН 400 МГ	
Dosage form / Лікарська форма			Soft capsules / Капсули м'які	
Package size and type / Розмір та тип пакування			№20 (2x10) in blister / №20 (2x10) у блістері	
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:		TG163	DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА:	01 2025
BATCH SIZE / РОЗМІР СЕРІЇ:		900Ca	EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:	01 2028
Responsible for Manufacture of the in bulk: Відповідальний за виробництво in bulk :			Patheon Softgels B.V., De Posthoornstraat 7, 5048 AS Tilburg, The Netherlands Патеон Софтжелс Б.В., Де Постхоонстраат7, 5048, АС Тілбург, Нідерланди	
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:			4955F	
Responsible for product packing, quality control and release / Відповідальний за пакування, контроль якості та випуск серії:			Reckitt Benckiser Healthcare International Limited, Nottingham site, Thane Road, Nottingham, NG90 2DB, United Kingdom Рекітт Бенкїзер Хелскер Інтернешнл Лімітед, Ноттінгем сайт, Тейн Роуд, Ноттінгем, NG90 2DB, Велика Британія	
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:			12862	
TESTS / ПОКАЗНИКИ			LIMITS / ПОРМИ	RESULTS OF ANALYSIS / РЕЗУЛЬТАТИ
Appearance/Зовнішній вигляд (visual / візуальний)			Red, oval-shaped transparent soft gelatin capsule with a «NUROFEN» logo printed in white ink / Червона овальна прозора м'яка желатинова капсула з ідентифікуючим написом «NUROFEN», надрукованим білою фарбою Complies / Відповідає	
Disintegration / Розпад (Ph.Eur., 2.9.1 / Євр. Фарм 2.9.1.)			Not more than 15 minutes / Не більше 15 хвилин 7 min / хв	
Identity of ibuprofen test A / Ідентифікація ібупрофену випробування А (HPLC/ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)			Complies / Відповідає Complies / Відповідає	
Identity of ibuprofen test B / Ідентифікація ібупрофену випробування В (UV/VIS /УФ-ВИД, Євр. Фарм. 2.2.25)			Complies / Відповідає Complies / Відповідає	
Identity of poncson 4R (E124)* / Ідентифікація понсо 4R (E124)* (TLC/ТЛХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.27)			Positive/Позитивна Complies / Відповідає Last tested / Дата останнього тестування: 01 2025	
Uniformity of dosage units** / Однорідність дозованих одиниць** (Ph. Eur. 2.9.40/Євр. Фарм. 2.9.40)			Complies / Відповідає Complies / Відповідає Last tested / Дата останнього тестування: 01 2025	
Dissolution of ibuprofen* / Розчинення ібупрофену* (Ph.Eur 2.9.3/ Євр. Фарм. 2.9.3)			Not less than 75% (Q) in 30 minutes for each capsule / Не менше 75% (Q) за 30 хвилин для кожної капсули 104% 01 2025	
Assay of ibuprofen / Кількісне визначення ібупрофену (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, Євр. Фарм. 2.2.29)			380,0 - 420,0 mg/capsule / мг на капсулу 95,0 – 105,0% of stated content / від заявленої кількості 409,5 mg / caps 409,5 мг / капсулу	
pH (Ph.Eur.2.2.3/ Євр. Фарм. 2.2.3)			6.0 – 7.0 6.6 / 6.6	
Degradation Products of Ibuprofen/Продукти розкладу (HPLC, Ph. Eur. 2.2.29 / ВЕРХ, метод компанії, Євр. Фарм. 2.2.29)				

Esters of ibuprofen and macrogol / ефіри ібупрофену і макроголу	Not more than 0.6 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,6 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1	%
Sorbitol ester-1/Сорбітний ефір 1	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 <0,1	%
Sorbitol ester-2/Сорбітний ефір 2	Not more than 0.1 % / Не більше 0,1 %	<0.1 <0,1	%
Total esters of ibuprofen/Загальний вміст ефірів ібупрофену	Not more than 0.8 % / Не більше 0.8 %	<0.1 <0,1	%
(2RS)-2-[4-(2-methylpropanoyl)phenyl]propanoic acid (2,4-IBPA, BTS 47711)/ (2RS)-2-[4-(2-метилпропанойл)феніл]пропіонова кислота (2,4-ІВРА, BTS 47711)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1	%
1-[4-(2-methylpropyl)phenyl]ethanone (PIBAP) BTS 40655 / 1-[4-(2-метилпропіл) феніл]етанон (PIBAP) BTS 40655	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1	%
Any individual unspecified impurities (ibuprofen related) / будь-яка окрема невизначена домішка (ібупрофену)	Not more than 0.1 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,1 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1	%
Total degradation products of ibuprofen (excluding esters)/Загальний вміст продуктів розкладу ібупрофену (виключаючи ефіри)	Not more than 0.2 % relative to ibuprofen/ Не більше 0,2 % відносно ібупрофену	<0.1 <0,1	%
Microbiological tests*/Мікробіологічна чистота* (Ph.Eur. 5.1.4 / Євр. Фарм. 5.1.4)	Last tested: /Дата останнього тестування:	01 2025	
a)Total bacteria/total aerobic microbial Count/ Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає	
б) Total fungal count / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає	
с) відсутність (absence) Escherichia coli	Complies / Відповідає	Complies / Відповідає	
д) відсутність (absence) Salmonella	Absent from 10 g / Має бути відсутнім в 10 г	Complies / Відповідає	
е) Enterobacteria and certain other Gramnegative bacteria (EOGN)/ Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії	≤ 10 ² CFU/g / ≤10 ² КУО/г	Complies / Відповідає	
Certification statement: / Заява про сертифікацію:			
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 site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізи було переглянуто та встановлено відповідність GMP.			
Comments /Коментарі:			
* not performed routinely; will be carried out on the first 10 batches and then every 10th batch or at least once a year/ *регулярно не контролюють; контролюють перші 10-ть серій, а потім кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік ** not performed routinely; will be carried out every 10th batch or at least once a year/** регулярно не контролюють; контролюють кожну 10-ту серію, але не рідше ніж раз на рік The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 72 consumer packs. Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 72 споживачих упаковок.			
Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:	
Martha Mukange. QP / QA Technical Support Manager	Signature: Martha Mukange Email: Martha.Mukange@reckitt.com	Electronically signed by: Martha Mukange Reason: I approve this document. Date: Apr 15, 2025 13:14 GMT+1	

Signature: *Andrew*

Email: Andrew.Godber@reckitt.com

 Electronically signed by: Andrew Godber
 Reason: I am the author of this document
 Date: Apr 11, 2025 16:02 GMT+1
Signature: *Philip Knight*

Email: Philip.Knight@reckitt.com

 Electronically signed by: Philip Knight
 Reason: I have reviewed this document
 Date: Apr 14, 2025 13:52 GMT+1
