



Dr. Falk Pharma GmbH

Certificate of Analysis / Сертифікат аналізу

Product: / Продукт: Salofalk®, gastro-resistant prolonged release granules 1000 mg; 1860 mg granules in Granu-Sticks sachets; 50 sachets in a carton box with Ukrainian labelling
Салофальк, гранули гастрорезистентні, пролонгованої дії по 1000 мг; по 1860 мг гранул у пакетиках «Грану-Стикс»; по 50 пакетиків у коробці з картону з маркуванням українською мовою

Batch No.: / Партія №: L23519A

Batch release date: / Дата випуску серії: 13.06.2024

Manufacturing date: / Дата виробництва: 10.2023

Expiry date: / Придатний до: 10.2027

Batch size: / Розмір серії: 5802 packs / 5802 упаковок

Registration number in Ukraine: / Реєстраційне посвідчення в Україні: UA/3745/01/02 from 17.09.2020 unlimited
UA/3745/01/02 від 17.09.2020 дійсний на необмежений термін

Strength/Potency: / Сила дії/Активність: 1 sachet contains 1000 mg mesalazine
1 пакетик містить 1000 мг месалазину

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Appearance Опис	rounded, stick-formed or round particles; greyish white; filled into composite aluminium foil sachets Заокруглені частинки витягнутої або округлої форми, сірувато-білого кольору, запаковані в пакетики з алюмінієвої фольги	conforms відповідає
Particle size (Sieve analysis) Розмір часток (ситовий аналіз)	≥ 90 %: between 0.9-1.6 mm ≤ 5 %: < 0.9 mm ≥ 90 % від 0,9 до 1,6 мм ≤ 5 % < 0,9 мм	100 % < 1 % 100 % < 1 %
Average content of sachet Середній вміст пакетика	97-103 % of the target value (n = 20) Theoretical value: 1860 mg (1000 mg sachet)	1873 mg
Uniformity of dosage units [mass variation] (Ph. Eur. 2.9.40)	L1: 10 units tested: Acceptance value ≤ 15.0 L2: 10 + 20 units tested: Acceptance value ≤ 15.0 All units are within the following limits: All single values ≥ (1 - L2 x 0.01) x M All single values ≤ (1 + L2 x 0.01) x M	1.4
Однорідність дозованих одиниць [варіювання маси] (Євр. Ф. 2.9.40)	L1: 10 досліджуваних одиниць: Прийнятне значення ≤ 15,0 L2: 10+20 досліджуваних одиниць: Прийнятне значення ≤ 15,0 Усі дозовані одиниці мають знаходитись у наступних межах: Кожне окреме значення ≥ (1 - L2 x 0,01) x M Кожне окреме значення ≤ (1 + L2 x 0,01) x M	1,4

Mr. Alex 1445 by 12.12.24



Dr. Falk Pharma GmbH

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Identification 5-aminosalicylic acid (Ph.Eur. 2.2.29)	a) UPLC: Retention time of the main peak in the chromatogram of the test solution corresponds to that of the main peak in the chromatogram of the standard solution b) UV (UPLC-DAD): The UV-spectrum of the main peak in the liquid chromatogram of the standard solution corresponds to that in the chromatogram of the test solution	Conforms
Ідентифікація 5-аміносаліцилової кислоти (Євр.Ф. 2.2.29)	a) УВЕРХ: Час утримування основного піку на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування основного піку на хроматограмі стандартного розчину б) УФ (УВЕРХ-DAD): УФ-спектр основного піку на рідинній хроматограмі стандартного розчину відповідає спектру на хроматограмі досліджуваного розчину	Відповідає
Content of 5-aminosalicylic acid (UPLC) (Ph.Eur. 2.2.29)	95.0 – 105.0 % of the declared content	98.3 %
Вміст 5-аміносаліцилової кислоти (УВЕРХ, Євр.Ф. 2.2.29)	95,0 % - 105,0 % від заявленого вмісту	98,3 %
Purity (UPLC) (Ph.Eur. 2.2.29)	- 2,5 dihydroxybenzoic acid ≤ 0.15 % - any other unspecified related substances ≤ 0.10 % - sum of other unspecified related substances ≤ 1.0 % - total sum of all ≤ 1.0 %	< 0.05 % < 0.05 % < 0.05 % < 0.05 %
Чистота (УВЕРХ, Євр.Ф. 2.2.29)	- 2,5-дигідроксибензойна кислота ≤ 0,15 % - будь-які інші невизначені супутні домішки ≤ 0,10 % - сума інших невизначених супутніх домішок ≤ 1,0 % - загальна сума всіх домішок ≤ 1,0 %	< 0,05 % < 0,05 % < 0,05 % < 0,05 %
Drug release (n = 6, mean value, UV) (Ph. Eur. 2.9.3)	a) in 0.1 M HCl at 37 °C after 2 h; resistant (highest single value: ≤ 10 %) b) in phosphate buffer pH 6.8 after 0.5 h: 10-30 % (mean value) after 2 h: 40-60 % (mean value) after 7 h: ≥ 80 % (lowest single)	1 % 20 % 51 % 88 %
Вивільнення діючої речовини (Євр.Ф. 2.9.3, УФ) (n=6, середнє значення)	a) у 0,1 М НСl при 37 °С через 2 год.: стійка найбільше одиничне значення: ≤ 10 % б) у фосфатному буферному розчині рН 6,8: - через 0,5 год: 10-30 % (середнє значення) - через 2 год: 40-60 % (середнє значення) - через 7 год: ≥ 80 % (найнижче одиничне значення)	1 % 20 % 51 % 88 %
Residual solvents *(GC) Залишкові розчинники *(ГХ)	Ethanol: ≤ 1.25 % Етанол: ≤ 1,25 %	*
Identity / Dye *	titanium dioxide: positive	*
Ідентичність/Барвник *	діоксид титану: позитивна	*
Microbiological quality* (Ph. Eur. 2.6.12/2.6.13, 5.1.4)	TAMC: ≤ 10 ³ CFU/g TYMC: ≤ 10 ² CFU/g E. coli: absent in 1 g TAMC: ≤ 10 ³ КУО/г TYMC: ≤ 10 ² КУО/г E.coli відсутні в 1 г	*
Мікробіологічна чистота* (Євр. Фарм. 2.6.12/2.6.13, 5.1.4)		*

* Skip test: Every 5th batch, at least twice a year
Тест проводиться періодично, для кожної 5-ої серії не менше 2 разів на рік.

The results meet the specification.
Результати відповідають специфікації.

Remarks: n/a

Примітки: н/з

Salofalk Granu-Stix 1000 mg (UA)

SAG_WXXXX_M32P51_master Version 02

2/4

approved on 19.10.2023
Batch number: L23519A



Dr. Falk Pharma GmbH

Manufacturing site: / Виробник:

☒ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13 /
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Ноенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 from 15.04.2021 till 14.04.2024
Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 від 15.04.2021 до 14.04.2024

☐ Pharbil Pharma GmbH / Фарбіл Фарма ГмбХ
Reichenberger str. 43/
Райченбергер Штрассе 43
33605 Bielefeld / 33605 Байлефелд
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Pharbil Pharma GmbH:
DE_NW_02_MIA_2022_0001 from 15.03.2022
Номер ліцензії на виробництво Фарбіл Фарма ГмбХ:
DE_NW_02_MIA_2022_0001 від 15.03.2022

Number of GMP-certificate Pharbil Pharma GmbH:
DE_NW_02_GMP_2022_0020 from 11.05.2022 till 11.05.2025
Номер сертифікату GMP Фарбіл Фарма ГмбХ:
DE_NW_02_GMP_2022_0020 від 11.05.2022 до 11.05.2025

Packaging site and QC: / Виробник,
відповідальний за первинне, вторинне пакування
та контроль якості:

☐ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13/
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Ноенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 from 15.04.2021 till 14.04.2024
Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 від 15.04.2021 до 14.04.2024

☒ Losan Pharma GmbH (Eschbach site) / Лозан
Фарма ГмбХ (Ешбах сайт)
Eschbacher Strasse 2 / Ешбахер Штрассе 2
79427 Eschbach / 79427 Ешбах
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0168 from 15.04.2021 till 14.04.2024
Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0168 від 15.04.2021 до 14.04.2024

☐ Pharbil Pharma GmbH / Фарбіл Фарма ГмбХ
Reichenberger str. 43/
Райченбергер Штрассе 43
33605 Bielefeld / 33605 Байлефелд
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Pharbil Pharma GmbH:
DE_NW_02_MIA_2022_0001 from 15.03.2022
Номер ліцензії на виробництво Фарбіл Фарма ГмбХ:
DE_NW_02_MIA_2022_0001 від 15.03.2022

Number of GMP-certificate Pharbil Pharma GmbH:
DE_NW_02_GMP_2022_0020 from 11.05.2022 till 10.05.2025
Номер сертифікату GMP Фарбіл Фарма ГмбХ:
DE_NW_02_GMP_2022_0020 від 11.05.2022 до 10.05.2025



Dr. Falk Pharma GmbH

Batch release of finished product: / Відповідальний
за випуск серії кінцевого продукту:

Dr. Falk Pharma GmbH / Др.Фальк Фарма ГмбХ
Leinenweberstrasse 5 / Ляйненвеберштрассе 5
79108 Freiburg / 79108 Фрайбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 from 17.02.2021

Номер ліцензії на виробництво Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 від 17.02.2021

Number of GMP-certificate Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 from 15.11.2023

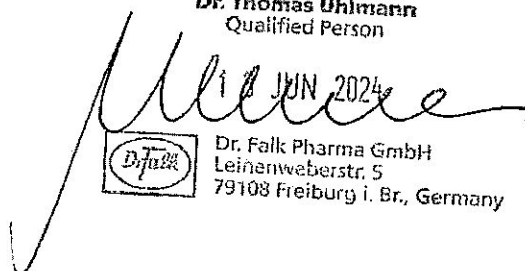
Номер сертифікату GMP Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 від 15.11.2023

I, the undersigned, certify that the above batch is truly accurate. This batch (including packaging/labeling) was produced and subjected to quality control in the above production unit in compliance with the GMP requirements established by the local regulatory authority, as well as with the specifications contained in the marketing authorization dossier or trade license of the manufacturer country or destination country, if the product is imported, or in the product specification file for the study drug. The Batch Manufacturing Record, the Batch Packaging Record, and the Batch Analysis Record have been reviewed and found to be compliant with GMP.

Я, що нижче підписався, засвідчую, що вищенаведена серія є достовірною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданому виробничому відділі у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікацією, яка міститься в реєстраційному довідку або торговій ліцензії країни-виробника або країни-імпортера, якщо продукція імпортована, чи в довідку специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність GMP.

Date and Signature:
Дата та підпис:

Dr. Thomas Uhlmann
Qualified Person


18 JUN 2024

Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg i. Br., Germany



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

09.10.2024

№ 52655/24/26

САЛОФАЛЬК

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
гранули гастрорезистентні, пролонгованої дії по 1000 мг; по 1860 мг гранул у пакетиках
«Грану-Стікс»; по 50 пакетиків у коробці з картопу
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3745/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № L23519A

Кількість ввезеного лікарського засобу 2100

Виробник

Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Приватне акціонерне товариство "НАТУРФАРМ", ідент. код:
24930169

(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 09.10.2024 № 3458/5.

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)