



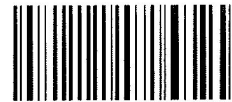
Сертифікат якості № 040000120580

КЕЙВЕР® САШЕ, гранули для орального розчину, по 25 мг, по 2,5 г у саше, по 30 саше у пачці

1САШЕ МІСТИТЬ ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛУ 36, 9 МГ, ЩО ЕКВІВАЛЕНТНО ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ 25 МГ

Номер серії:	10325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	7.666 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18685/01/01
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	13.04.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18685/01/01 від 13.04.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Сипучий гранульований порошок білого або майже білого кольору із запахом лимону	Відповідає
Ідентифікація		
декскетопрофену	На хроматограмі випробуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", час утримування піка декскетопрофену має співпадати з часом утримування піка декскетопрофену на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %	Відповідає
декскетопрофену	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 230 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (261 ± 2) нм	261 нм
Час розчинення	Не більше 2 хв	Відповідає
Середня маса вмісту саше		
	Від 2,375 г до 2,625 г	2,441 г
	2,5 г ± 5 %	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
R - енантіомер	Не більше 1,0 %	0,1 %
Супровідні домішки		
домішка 1	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка 2	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
Сума домішок	Не більше 0,6 % (На момент випуску). Не	



більше 1,2 %

0,0 % (<МКВ)

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні

Кількісне визначення

декскетопрофену	Від 23,75 мг до 26,25 мг в саше	24,16 мг/саше
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 03.2027

Умови зберігання: Не потребує особливих умов зберігання

Коментарі:

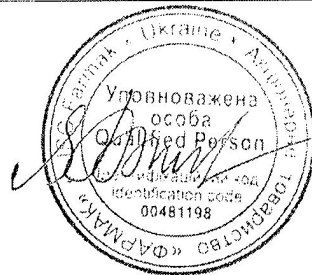
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



24.03.2025

Виробнича дільниця:

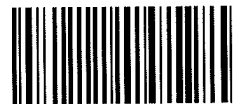
УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вх. ан. № 883 від 27.03.2025



Сертифікат якості № 040000121914

КЕЙВЕР® САШЕ, гранули для орального розчину, по 25 мг, по 2,5 г у саше, по 30 саше у пачці

1 САШЕ МІСТИТЬ ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ ТРОМЕТАМОЛУ 36, 9 МГ, ЩО ЕКВІВАЛЕНТНО ДЕКСКЕТОПРОФЕНУ 25 МГ

Номер серії:	60525	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	7.507 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18685/01/01
Дата виробництва:	05.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	13.04.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18685/01/01 від 13.04.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Сипучий гранульований порошок білого або майже білого кольору із запахом лимону	Відповідає
Ідентифікація		
декскетопрофену	На хроматограмі випробуваного розчину, отриманий в розділі "Кількісне визначення", час утримування піка декскетопрофену має співпадати з часом утримування піка декскетопрофену на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %	Відповідає
декскетопрофену	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 230 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (261 ± 2) нм	260 нм
Час розчинення	Не більше 2 хв	Відповідає
Середня маса вмісту саше	Від 2,375 г до 2,625 г $2,5 \text{ г} \pm 5 \%$	2,502 г Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
R - енантіомер	Не більше 1,0 %	0,1 %
Супровідні домішки		
домішка 1	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка 2	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
Сума домішок	Не більше 0,6 % (На момент випуску). Не	

Рх аа № 0514 від 09.06.21 *Павел*



більше 1,2 %

0,0 % (<МКВ)

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні

Кількісне визначення

декскетопрофену	Від 23,75 мг до 26,25 мг в саше	25,21 мг/саше
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 05.2027

Умови зберігання: Не потребує особливих умов зберігання

Коментарі:

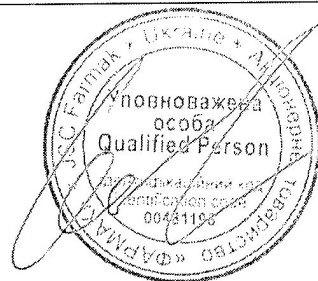
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСТАВП

Лантух Ю.М.



05.06.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019