



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000027860

- 1. Найменування продукції:**
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) **ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ**
1 мл розчину містить диклофенаку натрію 25 мг
розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл (mg/ml) 2,5 % по 3 мл в ампулі
№ 10 (5x2) в пачці з маркуванням українською мовою
- 2. Номер серії:** 1АН31023
- 3. Розмір серії:** 30,250 ТУП
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1
- 7. Дата виробництва:** 10.2023
- 8. Дата закінчення терміну придатності**
(місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується): 10.2026
- 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 № 071/2023/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ від 20.01.2021 до РП UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1 від 01.12.2022

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора, безбарвна або зі злегка жовтуватим відтінком рідина з легким специфічним запахом	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Диклофенак натрію", часи утримування піка диклофенака натрію мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Пропіленгліколь, бензиловий спирт", часи утримування піків пропіленгліколю та бензинового спирту, відповідно, мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація С	Препарат дає реакцію (b) на сульфіти (натрію метабісульфіт)	Відповідає
5	Ідентифікація D	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (275±2) нм	Відповідає
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
7	Колір	Оптична густина препарату повинна бути не більше 0,05	0,01
8	Об'єм, що витікає з едрпоу/іпн	Препарат має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.17	Відповідає
9	Механічні включення: видимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.20	Відповідає



10	Механічні включення: невидимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.19, метод 1.B	Відповідає
11	pH	7,8 - 8,8	8,1
12	Супровідні домішки	Диклофенак домішки А - не більше 1,0 %	0,0 %
13	Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
14	Супровідні домішки	Сума будь-яких неідентифікованих домішок - не більше 0,5 %	0,1 %
15	Бензальдегід	Не більше 0,01 %	Відповідає
16	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
17	Аномальна токсичність	Препарат має бути нетоксичним	Не токсичний
18	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - не більше 116 МО/мл	Відповідає
19	Кількісне визначення диклофенаку натрію	23,8 - 26,3 мг/мл	25,0 мг/мл
20	Кількісне визначення бензилового спирту	38 - 42 мг/мл	41 мг/мл
21	Кількісне визначення пропіленгліколю	190 - 210 мг/мл	203 мг/мл
22	Кількісне визначення натрію метабісульфіту	Не більше 0,66 мг/мл	0,55 мг/мл
23	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
24	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	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 22.11.2023

Затверджую

ПІБ: Охотнікова Т.М.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 22.11.2023 10:10

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)
00481212_20231122_Certificate_170000027860.pdf

Документ відправлено: 10:15 22.11.2023

Власник документу

Електронний підпис

10:15 22.11.2023

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА ДАРНИЦЯ

провідний інспектор-уповноважена особа: Охотнікова Тетяна Миколаївна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 10:15 22.11.2023

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 32BA6ADA8780FF45040000000E1C000077500000

Тип підпису: кваліфікований



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000027861

1. Найменування продукції: **ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ**
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить диклофенаку натрію 25 мг розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл (mg/ml) 2,5 % по 3 мл в ампулі № 10 (5x2) в пачці з маркуванням українською мовою
2. Номер серії: 1АН41123
3. Розмір серії: 30,307 ТУП
4. Країна-виробник: Україна
5. Найменування країни / країн призначення для серії: Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення: UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1
7. Дата виробництва: 11.2023
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 № 071/2023/GMP
10. Аналіз виконаний згідно: МКЯ ЛЗ від 20.01.2021 до РП UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1 від 01.12.2022

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора, безбарвна або зі злегка жовтуватим відтінком рідина з легким специфічним запахом	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Диклофенак натрію", часи утримування піка диклофенака натрію мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація Б	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Пропіленгліколь, бензиловий спирт", часи утримування піків пропіленгліколю та бензинового спирту, відповідно, мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація В	Препарат дає реакцію (b) на сульфіти (натрію метабісульфіт)	Відповідає
5	Ідентифікація Г	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (275±2) нм	Відповідає
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
7	Колір	Оптична густина препарату повинна бути не більше 0,05	0,01
8	Об'єм, що випадає	Препарат має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.17	Відповідає
9	Механічні включення, видимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.20	Відповідає





10	Механічні вclusions: невидимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.19, метод 1.8	Відповідає
11	pH	7,8 - 8,8	8,1
12	Супровідні домішки	Диклофенак домішки А - не більше 1,0 %	0,0 %
13	Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
14	Супровідні домішки	Сума будь-яких неідентифікованих домішок - не більше 0,5 %	0,1 %
15	Бензальдегід	Не більше 0,01 %	Відповідає
16	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
17	Аномальна токсичність	Препарат має бути нетоксичним	Не токсичний
18	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - не більше 116 МО/мл	Відповідає
19	Кількісне визначення диклофенаку натрію	23,8 - 26,3 мг/мл	25,1 мг/мл
20	Кількісне визначення бензилового спирту	38 - 42 мг/мл	41 мг/мл
21	Кількісне визначення пропіленгліколю	190 - 210 мг/мл	203 мг/мл
22	Кількісне визначення натрію метабісульфіту	Не більше 0,66 мг/мл	0,57 мг/мл
23	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
24	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	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 27.11.2023

Затверджую

ПІБ: Охотнікова Т.М.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 27.11.2023 13:26



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20231127_Certificate_170000027861.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 фармакогляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000027862

1. Найменування продукції: ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 мл розчину містить диклофенаку натрію 25 мг розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл (mg/ml) 2,5 % по 3 мл в ампулі № 10 (5x2) в пачці з маркуванням українською мовою
2. Номер серії: 1AH51123
3. Розмір серії: 13,831 ТУП
4. Країна-виробник: Україна
5. Найменування країни / країн призначення для серії: Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення: UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1
7. Дата виробництва: 11.2023
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 № 071/2023/GMP
10. Аналіз виконаний згідно: МКЯ ЛЗ від 20.01.2021 до РП UA/4060/01/01, Договір поставки № PHARMAROST-1 від 01.12.2022

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора, безбарвна або зі злегка жовтуватим відтінком рідина з легким специфічним запахом	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Диклофенак натрію", часи утримування піка диклофенака натрію мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), отриманих у розділі "Кількісне визначення. Пропіленгліколь, бензиловий спирт", часи утримування піків пропіленгліколю та бензинового спирту, відповідно, мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація С	Препарат дає реакцію (b) на сульфіти (натрію метабісульфіт)	Відповідає
5	Ідентифікація D	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (275±2) нм	Відповідає
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
7	Колірність	Оптична густина препарату повинна бути не більше 0,05	0,01
8	Об'єм, що відповідає	Препарат має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.17	Відповідає
9	Механічні властивості, видимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.20	Відповідає



10	Механічні вclusions: невидимі частинки	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.19, метод 1.В	Відповідає
11	pH	7,8 - 8,8	8,1
12	Супровідні домішки	Диклофенак домішки А - не більше 1,0 %	0,0 %
13	Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
14	Супровідні домішки	Сума будь-яких неідентифікованих домішок - не більше 0,5 %	0,1 %
15	Бензальдегід	Не більше 0,01 %	Відповідає
16	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
17	Аномальна токсичність	Препарат має бути нетоксичним	Не токсичний
18	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - не більше 116 МО/мл	Відповідає
19	Кількісне визначення диклофенаку натрію	23,8 - 26,3 мг/мл	24,9 мг/мл
20	Кількісне визначення бензилового спирту	38 - 42 мг/мл	41 мг/мл
21	Кількісне визначення пропіленгліколю	190 - 210 мг/мл	205 мг/мл
22	Кількісне визначення натрію метабісульфіту	Не більше 0,66 мг/мл	0,57 мг/мл
23	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
24	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	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 22.11.2023

Затверджую

ПІБ: Охотнікова Т.М.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 22.11.2023 10:13

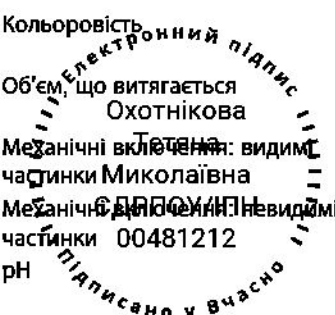


Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000013477

1. Найменування продукції: (назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції))	ДИКЛОФЕНАК-ДАРНИЦЯ 1 мл розчину містить диклофенаку натрію 25 мг розчин для ін'єкцій, 25 мг/мл по 3 мл в ампулі № 10 (5x2) в пачці з маркуванням українською мовою
2. Номер серії:	CP161124
3. Розмір серії:	30,269 ТУП
4. Країна-виробник:	Україна
5. Найменування країни / країн призначення для серії:	Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення:	UA/4060/01/01
7. Дата виробництва:	11.2024
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 № 067/2024/GMP
10. Аналіз виконаний згідно:	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/4060/01/01 від 17.08.2020 № 1896, зі змінами

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора, безбарвна або зі злегка жовтуватим відтінком рідина з легким специфічним запахом	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), одержаних у розділі "Кількісне визначення. Диклофенак натрію", часи утримування піка диклофенаку натрію мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння (а), одержаних у розділі "Кількісне визначення. Пропіленгліколь, бензиловий спирт", часи утримування піків пропіленгліколю та бензинового спирту, відповідно, мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація С	Препарат дає реакцію (b) на сульфід (натрію метабісульфіт)	Відповідає
5	Ідентифікація D	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (275±2) нм	Відповідає
6	Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
7	Кольоровість	Оптична густина препарату не повинна перевищувати 0,05	0,00
8	Об'єм, що витягається Охотнікова	Препарат має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.17	Відповідає
9	Механічні включення: видимі частинки Тетяна Миколаївна	Практично відсутні	Відповідає
10	Механічні включення: невидимі частинки Світлана Іванівна	Частинок розміром ≥ 10 мкм – не більше 6000 в контейнері; Частинок розміром ≥ 25 мкм – не більше 600 в контейнері	Відповідає
11	pH	Від 7,8 до 8,8	8,0





12	Супровідні домішки	Диклофенаку домішки А - не більше 1,0 %	0,0 %
13	Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
14	Супровідні домішки	Сума будь-яких неідентифікованих домішок - не більше 0,5 %	0,0 %
15	Бензальдегід	Не більше 0,01 %	Відповідає
16	Стерильність	Препарат має бути стерильним	Стерильний
17	Аномальна токсичність	Препарат має бути нетоксичним	Не токсичний
18	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 116 МО/мл	Відповідає
19	Кількісне визначення. Диклофенак натрію	Не менше 23,8 мг і не більше 26,3 мг в 1 мл препарату	24,6 мг/мл
20	Кількісне визначення. Бензиловий спирт	Не менше 38 мг і не більше 42 мг в 1 мл препарату	41 мг/мл
21	Кількісне визначення. Пропіленгліколь	Не менше 190 мг і не більше 210 мг в 1 мл препарату	205 мг/мл
22	Кількісне визначення. Натрію метабісульфіт	Не менше 0,66 мг в 1 мл препарату	0,62 мг/мл
23	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
24	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 09.12.2024

ПІБ: Охотнікова Т.М.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 09.12.2024 11:36

Затверджую

ДЛЯ ДОКУМЕНТІВ

"БадМ"

Міністерство охорони здоров'я України

м. Київ

31816235



Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)

00481212_20241209_Certificate_170000013477.pdf

Номер документу: 170000013477

Документ відправлено: 11:53 09.12.2024

Відправник документу

Електронний підпис

11:53 09.12.2024

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА ДАРНИЦЯ

провідний інспектор-уповноважена особа: Охотнікова Тетяна Миколаївна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 11:53 09.12.2024

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 32BA6ADA8780FF45040000000E1C0000D3CB0100

Тип підпису: кваліфікований

