



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел.: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 07

1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції):	НАТРІЮ ХЛОРИД 1 мл розчину містить: натрію хлориду 9 мг розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках		
2.	Номер серії готової продукції:	CA020125	Розмір серії:	146832 упак.
3.	Країна-виробник:	Україна		
4.	Назва країни/країн призначення для серії:	Україна		
5.	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/8438/01/01		
6.	Дата виробництва:	13.01.2025		
7.	Дата закінчення терміну придатності:	01.2028		
8.	Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	вироблено, включаючи маркування/пакування та проведено контроль якості на ТОВ фірмі "Новофарм-Біосинтез" за адресою: ЦЕХ № 1 (ліцензія серії АВ № 578998 на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів): 11700, Житомирська обл., Звягельський р-н., місто Звягель, вул. Житомирська, будинок 38 Відділ контролю якості (свідцтво про атестацію фізико-хімічної та мікробіологічної лабораторій Відділу контролю якості № 104)		
9.	Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць, наведених в п.8:	099/2023/GMP строк дії до: 24.08.2025		
10.	Результати аналізів:	наведені в Сертифікаті аналізу (додаток 1)		
11.	Коментарі:	зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці		

Заява про сертифікацію

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення.

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа/ Заступник директора з якості	 Оксана КАРПІНСЬКА (ім'я та прізвище)	03.02.2025 (дата)
---	---	----------------------

	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ" тел: +38 (04141) 3-21-11 E-mail: info@novofarm.com.ua, http://www.novofarm.com.ua
---	---

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 07

Найменування продукції:	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій, 9 мг/мл		
Розмір та тип пакування:	по 100 мл у пляшках		
Номер серії:	CA020125	Розмір серії:	146832 упак.
Аналіз виконано згідно з МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.			

Результати аналізу:

Найменування показників	Вимоги НД	Методи контролю	Результати аналізу
Опис	Прозора, безбарвна рідина.	За п.1, візуально.	Відповідає
Ідентифікація Натрій	Лікарський засіб дає реакції на натрій.	За п.2, ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Хлориди	Лікарський засіб дає реакцію (а) на хлориди.	ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	За п.3, ДФУ, 2.2.1.	Відповідає
Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним.	За п.4, ДФУ, 2.2.2, метод II.	Відповідає
рН	Від 4.5 до 7.5.	За п.5, ДФУ, 2.2.3, потенціометрично	5.7
Залізо	Не більше 0.0002 % (2 ppm).	За п.6, ДФУ, 2.4.9.	< 0.0002%
Важкі метали	Не більше 0.001 % (10 ppm).	За п.7, ДФУ, 2.4.8, метод А.	< 0.001%
Механічні включення	Видимі частки: практично мають бути відсутні. Невидимі частки: Частки ≥ 10 мкм – не більше 6000/пляшка Частки ≥ 25 мкм – не більше 800/пляшка;	За п.8, ДФУ, 2.9.20. ДФУ, 2.9.19, метод I.	Відповідає Відповідає
Об'єм, що витягається	Об'єм, що витягається, має бути не меншим за номінальний об'єм, зазначений на етикетці.	За п.9, ДФУ, 2.9.17.	Відповідає
Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	За п.10, ДФУ, 2.6.1.	Стерильний
Бактеріальні ендотоксини	Менше 0.5 МО/мл.	За п.11, ДФУ, 2.6.14.	< 0.25 МО/мл
Кількісне визначення Натрію хлорид	Має бути від 8.55 мг/мл до 9.45 мг/мл.	За п.12.	8.95 мг/мл
Упаковка	Відповідно до МКЯ.		Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування. (від 30.10.2023 р).		Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Відповідно до затвердженого оригінального зразка, розміщеного в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікслужби України (чинний від 01.12.2023 р.).		

Термін придатності: 3 роки.

До: 01.2028 р.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Зберігати у недоступному для дітей місці.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.

начальник ВКЯ

[Підпис]
/підпис/



[Підпис] 2025 р.



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 48

Найменування продукції:	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій, 9 мг/мл		
Розмір та тип пакування:	по 100 мл у пляшках		
Номер серії:	CA170425	Розмір серії:	146664 упак.
Аналіз виконано згідно з МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.			

Результати аналізу:

Найменування показників	Вимоги НД	Методи контролю	Результати аналізу
Опис	Прозора, безбарвна рідина.	За п.1, візуально.	Відповідає
Ідентифікація Натрій	Лікарський засіб дає реакції на натрій.	За п.2, ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Хлориди	Лікарський засіб дає реакцію (а) на хлориди.	ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	За п.3, ДФУ, 2.2.1.	Відповідає
Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним.	За п.4, ДФУ, 2.2.2, метод II.	Відповідає
pH	Від 4.5 до 7.5.	За п.5, ДФУ, 2.2.3, потенціометрично	5.5
Залізо	Не більше 0.0002 % (2 ppm).	За п.6, ДФУ, 2.4.9.	< 0.0002%
Важкі метали	Не більше 0.001 % (10 ppm).	За п.7, ДФУ, 2.4.8, метод А.	< 0.001%
Механічні вclusions	Видимі частки: практично мають бути відсутні. Невидимі частки: Частки ≥ 10 мкм – не більше 6000/пляшка Частки ≥ 25 мкм – не більше 600/пляшка;	За п.8, ДФУ, 2.9.20. ДФУ, 2.9.19, метод I.	Відповідає Відповідає
Об'єм, що витягається	Об'єм, що витягається, має бути не меншим за номінальний об'єм, зазначений на етикетці.	За п.9, ДФУ, 2.9.17.	Відповідає
Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	За п.10, ДФУ, 2.6.1.	Стерильний
Бактеріальні ендотоксини	Менше 0.5 МО/мл.	За п.11, ДФУ, 2.6.14.	< 0.25 МО/мл
Кількісне визначення Натрію хлорид	Має бути від 8.55 мг/мл до 9.45 мг/мл.	За п.12.	8.91 мг/мл
Упаковка	Відповідно до МКЯ.		Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування (від 30.10.2023 р).		Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Відповідно до затвердженого оригінал-макету, розміщеного в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держліксслужби України (чинний від 01.12.2023 р.).		

Термін придатності: 3 роки.

До: 04.2028 р.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Зберігати у недоступному для дітей місці.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.

В.о. начальника ВКЯ

Г.Л. Черняхів
/підпис/ Черняхів Г.Л.
ЛПЗ

« 18 » квітня 2025 р.

Вс. рек. № 2552 від 29.04.25



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел.: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

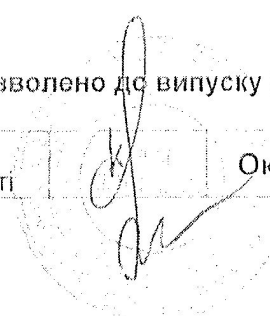
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 48

1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції):	НАТРІЮ ХЛОРИД 1 мл розчину містить: натрію хлориду 9 мг розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках	
2.	Номер серії готової продукції:	СА170425	Розмір серії: 146664 упак.
3.	Країна-виробник:	Україна	
4.	Назва країни/країн призначення для серії:	Україна	
5.	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/8438/01/01	
6.	Дата виробництва:	09.04.2025	
7.	Дата закінчення терміну придатності:	04.2028	
8.	Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	вироблено, включаючи маркування/пакування та проведено контроль якості на ТОВ фірмі "Новофарм-Біосинтез" за адресою: ЦЕХ № 1 (ліцензія серії АВ № 578998 на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів): 11700, Житомирська обл., Звягельський р-н., місто Звягель, вул. Житомирська, будинок 38 Відділ контролю якості (свідоцтво про атестацію фізико-хімічної та мікробіологічної лабораторій Відділу контролю якості № 104)	
9.	Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць, наведених в п.8:	099/2023/GMP строк дії до: 24.08.2025	
10.	Результати аналізів:	наведені в Сертифікаті аналізу (додаток 1)	
11.	Коментарі:	зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці	

Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доосьє країни призначення.

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа/ Заступник директора з якості		Оксана КАРПІНСЬКА	28.04.2025
		(ім'я та прізвище)	(дата)



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел.: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 43

1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (Ідентично до тексту на упаковці готової продукції):	НАТРІЮ ХЛОРИД 1 мл розчину містить: натрію хлориду 9 мг розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках		
2.	Номер серії готової продукції:	CA130325	Розмір серії:	147280 упак.
3.	Країна-виробник:	Україна		
4.	Назва країни/країн призначення для серії:	Україна		
5.	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/8438/01/01		
6.	Дата виробництва:	24.03.2025		
7.	Дата закінчення терміну придатності:	03.2028		
8.	Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	вироблено, включаючи маркування/пакування та проведено контроль якості на ТОВ фірмі "Новофарм-Біосинтез" за адресою: ЦЕХ № 1 (ліцензія серії АВ № 578998 на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів): 11700, Житомирська обл., Звягельський р-н., місто Звягель, вул. Житомирська, будинок 38 Відділ контролю якості (свідцтво про атестацію фізико-хімічної та мікробіологічної лабораторій Відділу контролю якості № 104)		
9.	Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць, наведених в п.8:	099/2023/GMP строк дії до: 24.08.2025		
10.	Результати аналізів:	наведені в Сертифікаті аналізу (додаток 1)		
11.	Коментарі:	зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці		

Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення.

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа/ Заступник директора з якості	Оксана КАРПІНСЬКА (ім'я та прізвище)	15.04.2025 (дата)
---	--	-----------------------------

	ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ" тел: +38 (04141) 3-21-11 E-mail: info@novofarm.com.ua , http://www.novofarm.com.ua	

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 43

Найменування продукції:	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій, 9 мг/мл		
Розмір та тип пакування:	по 100 мл у пляшках		
Номер серії:	CA130325	Розмір серії:	147280 упак.
Аналіз виконано згідно з МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.			

Результати аналізу:

Найменування показників	Вимоги НД	Методи контролю	Результати аналізу
Опис	Прозора, безбарвна рідина.	За п.1, візуально.	Відповідає
Ідентифікація Натрій	Лікарський засіб дає реакції на натрій.	За п.2, ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Хлориди	Лікарський засіб дає реакцію (а) на хлориди.	ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	За п.3, ДФУ, 2.2.1.	Відповідає
Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним.	За п.4, ДФУ, 2.2.2, метод II.	Відповідає
pH	Від 4.5 до 7.5.	За п.5, ДФУ, 2.2.3, потенціометрично	5.6
Залізо	Не більше 0.0002 % (2 ppm).	За п.6, ДФУ, 2.4.9.	< 0.0002%
Важкі метали	Не більше 0.001 % (10 ppm).	За п.7, ДФУ, 2.4.8, метод А.	< 0.001%
Механічні включення	Видимі частки: практично мають бути відсутні. Невидимі частки: Частки ≥ 10 мкм – не більше 6000/пляшка Частки ≥ 25 мкм – не більше 600/пляшка.	За п.8, ДФУ, 2.9.20. ДФУ, 2.9.19, метод I.	Відповідає Відповідає
Об'єм, що витягається	Об'єм, що витягається, має бути не меншим за номінальний об'єм, зазначений на етикетці.	За п.9, ДФУ, 2.9.17.	Відповідає
Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	За п.10, ДФУ, 2.6.1.	Стерильний
Бактеріальні ендотоксини	Менше 0.5 МО/мл	За п.11, ДФУ, 2.6.14.	< 0.25 МО/мл
Кількісне визначення Натрію хлорид	Має бути від 3.55 мг/мл до 9.45 мг/мл.	За п.12.	8.86 мг/мл
Упаковка	Відповідно до МКЯ.		Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування (від 30.10.2023 р.).		Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Відповідно до затвердженого оригінал-макету, розміщеного в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікслужби України (чинний від 01.12.2023 р.).		Відповідає

Термін придатності: 3 роки.

До: 03.2028 р.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Зберігати у недоступному для дітей місці.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.

Начальник ВКЯ



Квітень 2025 р.



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел.: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 55

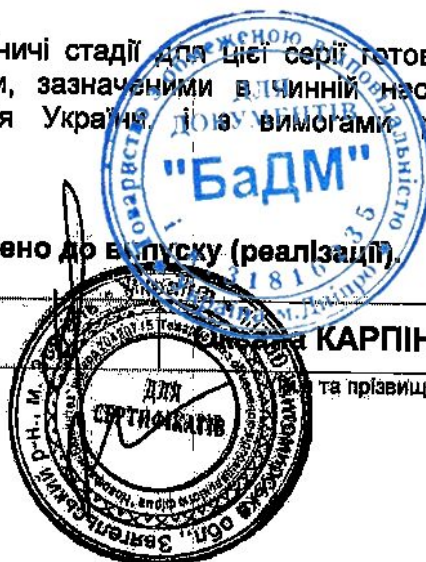
1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції):	НАТРІЮ ХЛОРИД 1 мл розчину містить: натрію хлориду 9 мг розчин для інфузій, 9 мг/мл по 100 мл у пляшках		
2.	Номер серії готової продукції:	CA230425	Розмір серії:	147532 упак.
3.	Країна-виробник:	Україна		
4.	Назва країни/країн призначення для серії:	Україна		
5.	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/8438/01/01		
6.	Дата виробництва:	26.04.2025		
7.	Дата закінчення терміну придатності:	04.2028		
8.	Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	вироблено, включаючи маркування/пакування та проведено контроль якості на ТОВ фірмі "Новофарм-Біосинтез" за адресою: ЦЕХ № 1 (ліцензія серії АВ № 578998 на провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів): 11700, Житомирська обл., Звягельський р-н., місто Звягель, вул. Житомирська, будинок 38 Відділ контролю якості (свідцтво про атестацію фізико-хімічної та мікробіологічної лабораторій Відділу контролю якості № 104)		
9.	Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць, наведених в п.8:	099/2023/GMP строк дії до: 24.08.2025		
10.	Результати аналізів:	наведені в Сертифікаті аналізу (додаток 1)		
11.	Коментарі:	зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці		

Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, доз вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа/ Заступник директора з якості	КАРПІНСЬКА	15.05.2025
	та прізвище)	(дата)





ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
ФІРМА "НОВОФАРМ-БІОСИНТЕЗ"

тел: +38 (04141) 3-21-11

E-mail: info@novofarm.com.ua, <http://www.novofarm.com.ua>

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 55

Найменування продукції:	НАТРІЮ ХЛОРИД, розчин для інфузій, 9 мг/мл		
Розмір та тип пакування:	по 100 мл у пляшках		
Номер серії:	CA230425	Розмір серії:	147532 упак.
Аналіз виконано згідно з МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.			

Результати аналізу:

Найменування показників	Вимоги НД	Методи контролю	Результати аналізу
Опис	Прозора, безбарвна рідина.	За п.1, візуально.	Відповідає
Ідентифікація Натрій	Лікарський засіб дає реакції на натрій.	За п.2, ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Хлориди	Лікарський засіб дає реакцію (а) на хлориди.	ДФУ, 2.3.1.	Відповідає
Прозорість	Лікарський засіб має бути прозорим.	За п.3, ДФУ, 2.2.1.	Відповідає
Кольоровість	Лікарський засіб має бути безбарвним.	За п.4, ДФУ, 2.2.2, метод II.	Відповідає
pH	Від 4.5 до 7.5.	За п.5, ДФУ, 2.2.3, потенціометрично	5.4
Залізо	Не більше 0.0002 % (2 ppm).	За п.6, ДФУ, 2.4.9.	< 0.0002%
Важкі метали	Не більше 0.001 % (10 ppm).	За п.7, ДФУ, 2.4.8, метод А.	< 0.001%
Механічні включення	Видимі частки: практично мають бути відсутні. Невидимі частки: Частки ≥ 10 мкм – не більше 6000/пляшка Частки ≥ 25 мкм – не більше 600/пляшка;	За п.8, ДФУ, 2.9.20. ДФУ, 2.9.19, метод I.	Відповідає Відповідає
Об'єм, що витягається	Об'єм, що витягається, має бути не меншим за номінальний об'єм, зазначений на етикетці.	За п.9, ДФУ, 2.9.17.	Відповідає
Стерильність	Лікарський засіб має бути стерильним.	За п.10, ДФУ, 2.6.1.	Стерильний
Бактеріальні ендотоксини	Менше 0.5 МО/мл.	За п.11, ДФУ, 2.6.14.	< 0.25 МО/мл
Кількісне визначення Натрію хлорид	Має бути від 8.55 мг/мл до 9.45 мг/мл.	За п.12	8.99 мг/мл
Упаковка	Відповідно до МКЯ.		Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування (від 30.10.2023 р.).		Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Відповідно до затвердженого оригінального зразка, розміщеного в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікслужби України (чинний від 01.12.2023 р.).		

Термін придатності: 3 роки.

До: 04.2028 р.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Зберігати у недоступному для дітей місці.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/8438/01/01 та змін.

Начальник ВКЯ



15 травня

2025 р.