



**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**

28.12.2023

№ 65128/23/10

**НАЛГЕЗІН®**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг, по 10 таблеток у блістері; по 2  
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8933/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **DD3604**

Кількість ввезеного лікарського засобу 3584

Виробник

**КРКА, д.д., Ново место, Словенія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства  
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:  
21642228**


(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 26.12.2023 № 4139/59.

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

В.о. заступника начальника відділу  
Державної служби з лікарських  
засобів та контролю за наркотиками у  
Київській області

(посадова особа органу державного контролю)

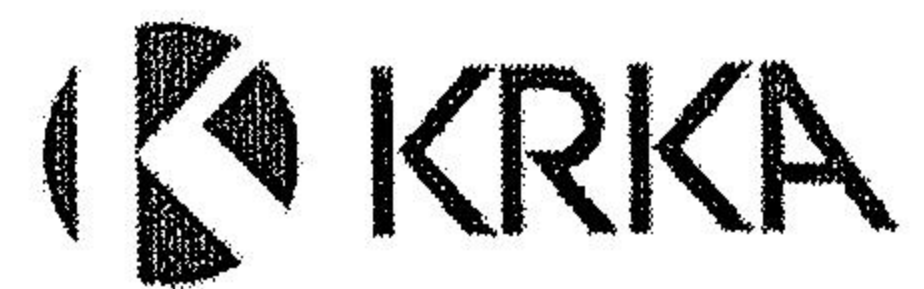
  
(підпис)

Ірина ШАЛАМАЙ

(ініціали та прізвище)



М.П.



КРКА, д. д., Ново место  
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
Шмар'єшка цеста 6  
8501 Ново место  
Словенія  
Тел.: +386 7 3312 111  
Ел. пошта: info@krka.biz

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Код №: 7G4163	
Налгезін®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг № 20 країна-виробник: Словенія 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 275 мг напроксену натрію лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці	
Номер серії: DD3604	
Дата виробництва: 06.2023	Дата закінчення терміну придатності: 06.2028
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/8938/01/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6
Розмір серії: 62.152 ШТ	

Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній дільниці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ UA/8938/01/01.

Дата випуску на ринок:  
05.12.2023

Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок  
Таня Дрновшек



Вх. ак. NO631  
Big 14. 12. 23



КРКА, д. д., Ново место  
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
Шмар'єшка цеста 6  
8501 Ново место  
Словенія  
Тел.: +386 7 3312 111  
Ел. пошта: info@krka.biz

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Код №: 7G4163

Налгезін®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 275 мг № 20  
країна-виробник: Словенія  
1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 275 мг напроксену натрію  
лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою  
розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в коробці

Номер серії: DD3604

Дата виробництва: 06.2023

Дата закінчення терміну придатності: 06.2028

Назва показників	Специфікація	Результати випробувань	Пр.*
Опис	Овальні, злегка двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, блакитного кольору	Відповідає	-
Питоме оптичне обертання	Від +61° до +68,5°	64,8	-
Супутні домішки - одинична	Не більше 0,2 %	<= 0,05	-
Супутні домішки – сума	Не більше 1,0 %	<= 0,05	-
Однорідність дозованих одиниць – однорідність маси	Значення приймального числа (AV) складає не більше 15,0	2,0	-
Ідентифікація натрію	Відповідно до аналітичної методики	Відповідає	-
Ідентифікація індигокарміну – ТШХ	Основна блакитна пляма на хроматограмі розчину зразка має відповідати за значенням Rf та забарвленням плямі на хроматограмі розчину стандарту	-	*1
Ідентифікація – напроксену ТШХ	Основна пляма на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати за значенням Rf та розміром плямі на хроматограмі розчину стандарту (SS1)	Відповідає	-
Кількісний вміст напроксену натрію	95,0 - 105,0 % від зазначеної кількості	98,6	-
Розчинення напроксену натрію	Не менше 80 % (Q) від зазначеної кількості протягом 45 хвилин	98	-
Розчинення напроксену натрію	Не менше 80 % (Q) від зазначеної кількості протягом 45 хвилин	81 -103	-
Мікробіологічна якість – Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не більше 1000 КУО в 1 г	-	*2
Мікробіологічна якість – Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	Не більше 100 КУО в 1 г	-	*2
Мікробіологічна якість - Escherichia coli	Відсутні в 1 г	-	*2

Пр.\* = Примітка

\*1 Не рутинний метод. Випробування проводиться 1 раз на рік.

\*2 випробування проводиться відповідно до програми (описана в МКЯ)



Даний сертифікат якості має електронний підпис.  
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.

Дата друку сертифікату: 06.12.2023  
Сторінка: 2/2