



**SỞ Y TẾ THÀNH PHỐ HÀI PHÒNG
TRUNG TÂM KIỂM NGHIỆM THUỐC,
MỸ PHẨM, THỰC PHẨM HÀI PHÒNG**

Số 60 Nguyễn Văn Hới, phường Hải An, Hải Phòng

ĐT: 0225.3715658

CS2: Số 150 Quang Trung, phường Hải Dương, Hải Phòng

ĐT: 0220.3852374

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc



VILAS 703

PHIẾU KIỂM NGHIỆM

Số: 1723/PKN-KNHP

Mẫu để kiểm nghiệm: VIÊN NÉN PARACETAMOL 500 mg

Cơ sở sản xuất: CTY. CỔ PHẦN DƯỢC DANAPHA

Số lô: 040224

Ngày sản xuất: 050324

Hạn dùng: 050327

Số đăng ký lưu hành hoặc GPNK: VD-24086-16

Nơi lấy mẫu: Trung tâm y tế Tứ Kỳ - Số 40 Phan Bội Châu, xã Tứ Kỳ, thành phố Hải Phòng

Người lấy mẫu: Tạ Lan Anh

Yêu cầu kiểm nghiệm: Kiểm tra chất lượng (Theo biên bản lấy mẫu số 126L/BB-TTKN ngày 05/06/2026 của Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hải Phòng)

Ngày, tháng, năm nhận mẫu: 05/06/2026

Số đăng ký kiểm nghiệm: 528KT26

Người giao mẫu: Nguyễn Thanh Dung **Người nhận mẫu:** Trần Văn Hùng

Tiêu chuẩn áp dụng: Tiêu chuẩn cơ sở (TC 030726.3455)

Ngày kết thúc thử nghiệm: 09/07/2026

Tình trạng mẫu khi nhận và mở niêm phong để kiểm nghiệm: còn nguyên vẹn niêm phong, mẫu đóng lọ 150 viên nén, nhãn in rõ ràng.

<u>CHỈ TIÊU VÀ PHƯƠNG PHÁP ÁP DỤNG</u>	<u>YÊU CẦU CHẤT LƯỢNG</u>	<u>KẾT QUẢ VÀ KẾT LUẬN</u>
1. Tính chất:	Phải đạt yêu cầu quy định theo Tiêu chuẩn cơ sở.	Đạt
2. Độ đồng đều khối lượng:	$\pm 5,0\%$ so với khối lượng trung bình viên (0,5663 g – 0,6259 g)	0,5898 g – 0,6036 g (Đạt)
3. Định lượng: Phương pháp UV-VIS	Hàm lượng Paracetamol phải đạt từ 95,0% - 105,0% so với lượng ghi trên nhãn.	99,5% (Đạt)
4. Định tính(*) : Phương pháp quang phổ hồng ngoại	Phổ hồng ngoại thu được của mẫu thử phải phù hợp với phổ hồng ngoại của mẫu đối chiếu Paracetamol.	Đúng

*: Chỉ tiêu không trong danh mục phép thử được công nhận ISO/IEC: 17025:2017

** : Chỉ tiêu sử dụng nhà thầu phụ thử nghiệm

Các bản trích sao kết quả này sẽ không có giá trị nếu không có sự đồng ý của lãnh đạo Trung tâm Kiểm nghiệm TMPTP HP

5. Độ hòa tan: Phương pháp UV-VIS	Không được dưới 75% (Q) lượng Paracetamol so với lượng ghi trên nhãn được hòa tan trong 45 phút.	62% - 73% (Không đạt)
--------------------------------------	--	--------------------------

Kết luận: Mẫu kiểm nghiệm không đạt yêu cầu chất lượng chỉ tiêu: “Độ hòa tan” theo Tiêu chuẩn cơ sở. ✓

Hải Phòng, ngày 15 tháng 07 năm 2026

KT. GIÁM ĐỐC

PHÓ GIÁM ĐỐC



Đỗ Văn Chung

Bản Chính

*: Chỉ tiêu không trong danh mục phép thử được công nhận ISO/IEC: 17025:2017

** : Chỉ tiêu sử dụng nhà thầu phụ thử nghiệm

Các bản trích sao kết quả này sẽ không có giá trị nếu không có sự đồng ý của lãnh đạo Trung tâm Kiểm nghiệm TMPTP HP