



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛОМ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

просп. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85

E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

25.12.2023

№ 67198/23/26

ВОКАРА®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

краплі оральні, по 50 мл у фляконах-крапельницах; по 1 флякону у картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6410/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 2320036A

Кількість ввезеного лікарського засобу 4320

Виробник

Ріхард Біттер АГ, Австрія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ПЕРРИГО
УКРАЇНА", ідент. код: 37063312**

(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 25.12.2023 № 4107/6.

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

В.о. начальника

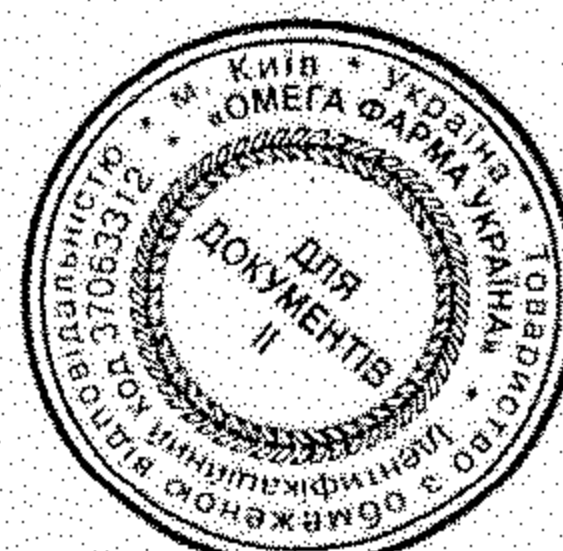
(посадова особа органу державного контролю)

М.П.

Іван ЗАДВОРНИХ

(ініціали та прізвище)

(підпис)



Ріхард Бітнер АГ
Оссіахерштрассе 7
9560 Фельдкірхен/ Австрія

ЛОГО ОМЕГА
БІТНЕР

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ
Сторінка 1 з 1

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № Ukr 2320036A-50/23

| | |
|-------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Назва продукції: | ВОКАРА® |
| Країна-імпортер: | Україна |
| Номер реєстраційного посвідчення: | UA/6410/01/01 |
| Термін дії: | необмежений |
| Сила дії/активність: | 100 мл містить: Salvia D1 7 мл, Belladonna D6 10 мл, Phytolacca D6 10 мл, Lachesis D12 10 мл, Mercurius solubilis Hahnemanni D12 10 мл |
| Лікарська форма: | Краплі оральні |
| Розмір та тип пакування | 50 мл у флаконах-крапельницях, 1 флакон в упаковці |
| Номер серії: | 2320036A |
| Розмір серії: | 12960 упаковок |
| Дата виробництва: | 05/2023 |
| Дата закінчення терміну придатності: | 05/2028 |
| Назви, адреси та номери ліцензій всіх дільниць виробництва та контролю якості | Ріхард Бітнер АГ Оссіахерштрассе 7, A-9560 Фельдкірхен, Австрія №: INS-480748-101435909-17828458 |
| Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених вище | №: INS-480748-101435909-17828456 |

Результати аналізів

| Показники | Вимоги згідно специфікації | Результати |
|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Органолептичний контроль | | |
| Опис: | Прозора злегка жовтуватого кольору рідина | Відповідає |
| Запах | Без специфічного запаху | Відповідає |
| Фізичні показники | | |
| Густота (г/мл) | 0,925 - 0,933 | 0,927 |
| Вміст етанолу % (по масі) | 41,5 - 44,5 | 43,9 |
| Ідентифікація | | |
| Тонкошарова хроматографія: | Зони на хроматограмі досліджуваного розчину відповідають зонам на хроматограмі матричної настоїки | Відповідає |
| Мікробіологічна чистота | | |
| TAMC / мл | < 10 ² | 0/мл |
| TYMC/ мл | < 10 ¹ | 0/мл |
| E. coli / мл | відсутні | Відсутні |
| Номінальний об'єм | Середній об'єм всієї серії повинен бути не менше номінального об'єму | 50,0 мл |
| Доза і однорідність дози для пероральних крапель | Границі показники Eur. Ph. «Рідкі препарати для орального застосування» | Відповідає |

Коментарі: Умови зберігання: Зберігати в оригінальній картонній упаковці при температурі не вище 30°C в недоступному для дітей місці.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії: Дипломований Інженер Томас Вальд
Уповноважена особа з якості

Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Дата підписання: 31.07.2023

Лабораторія з контролю за якістю, Ріхард Бітнер АГ, Оссіахерштрассе 7, 9560 Фельдкірхен, Австрія

