



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світlichної 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

08.01.2024

№ 67417/24/10

НІКОРЕТТЕ® ЗИМОВА М'ЯГА

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

гумка жувальна лікувальна по 4 мг; по 15 гумок жувальних у блістері; по 2 блістери в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10734/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **BV609**

Кількість ввезеного лікарського засобу 13632

Виробник

МакНіл АБ, Швеція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Джонсон і Джонсон Україна", ідент. код: 35893512

(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 05.01.2024 № 4294/1.

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

Заступник начальника служби
(посадова особа органу Державного контролю)




(підпис)

Віталій БОНДАРЕНКО

(ініціали та прізвище)





Product / Продукт: NICORETTE® WINTER MINT/ НІКОРЕТТЕ® ЗИМОВА М'ЯТА

a Johnson & Johnson company

Eurocode/Єврокод: 6889504

Specification / Специфікація: FRM-0002515-1

Batch number/ Номер серії: BV609

Country of manufacture / Країна виробник: Sweden / Швеція

Pharmaceutical form / Лікарська форма:

Chewing gum therapeutic 4 mg /

Гумка жувальна лікувальна по 4 мг

Manufacturing date/ Дата виробництва:

4 10 2023
day month year

Marketing Authorizaton number/ Номер реєстраційного посвідчення:

UA/10734-01/02

Date of batch release*/Дата випуску серії*:

10 11 2023
day month year

Manufacturer license number/ Номер ліцензії на виробництво:

5.9.1-2020-022962

Strength/activity / Сила дії/активність:

1 chewing gum therapeutic contains nicotine-polymer complex - 22.0 mg, corresponding nicotine 4 mg /

1 гумка жувальна лікувальна містить нікотин-полімерний комплекс - 22,0 мг, що відповідає нікотину 4 мг

Expiry Date / Термін придатності:

9 2026
month year

Batch Quantity/Кількість у серії:

13644

Consumer units/ Споживчих одиниць

Package size and type/Розмір та тип пакування:

15 chewing gums in blister; 2 blisters in carton pack/ 15 гумок жувальних у блистері; по 2 блистери в картонній упаковці

TESTS / ТЕСТИ	REQUIREMENTS / ВИМОГИ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ
Description / Опис	A square, slightly yellow pieces with a size of about 15x15x6 mm / Квадратні подушечки з покриттям світло-жовтого кольору, розміром приблизно 15x15x6 мм	Pass/Відповідає
Nicotine identity - HPLC / Ідентифікація нікотину ВЕРХ	Retention time matches standard / Час утримування відповідає стандарту	Pass/Відповідає
Nicotine identity - HPLC UV diode array / Ідентифікація нікотину ВЕРХ/УФ діодна матриця	Lambda max matches standard / Лямбда макс. відповідає стандарту	Pass/Відповідає
Quinoline yellow E 104 identity TLC/ Ідентифікація хіноліну жовтого E 104 - ТШХ	Rf value matches standard/ Значення Rf відповідає стандарту	Pass/Відповідає
Assay Nicotine Amount / Кількісне визначення нікотину	4.0 - 4.4 mg/mg	4.3 mg/mg
Uniformity of dosage Units M (Case 2)/Однорідність дозованих одиниць М (Випадок 2)	According to Eur. Ph. 2.9.40 / Відповідно до Євр.Фарм. 2.9.40	Pass/Відповідає
Impurities** / Домішки**		
Myosmine / Міозмін	≤ 0.3 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Cotinine / Котинін	≤ 0.2 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Nicotine cis-N-oxide / Нікотин cis- N-оксид	≤ 0.5 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Nicotine trans-N-oxide / Нікотин trans-N-оксид	≤ 1.0 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Normicotine / Нормнікотин	≤ 0.2 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
β - nicotine / β - нікогрин	≤ 0.2 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Any Unspecified Impurity / Кожної не ідентифікованої домішки	≤ 0.1 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Sum Impurity / Сума домішок	≤ 3.0 % of the labeled amount/від заявленої кількості	Not tested /Тест не проводився
Microbiological purity*** / Мікробіологічна чистота***	According to Ph.Eur 5.1.4. Non aqueous preparation for oral use / У відповідності з Євр.Фарм 5.1.4. Неводні препарати для перорального застосування	Not tested /Тест не проводився



Вх 000101433
17.01.2024
Х



QUALITY CERTIFICATE/ СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

TV-TMP-00927 rev.5

Product a ~~Johnson Johnson~~ ~~company~~ **NIKORETTE® WINTER MINT/ НІКОРЕТТЕ® ЗИМОВА М'ЯТА**

Eurocode/ Єврокод:	6889504	Batch number/ Номер серії:	BV609
Specification / Специфікація:	FRM-0002515-1	Pharmaceutical form / Лікарська форма:	Chewing gum therapeutic 4 mg / Гумка жувальна лікувальна по 4 мг
Country of manufacture / Країна виробник:	Sweden / Швеція	Package size and type/Розмір та тип пакування:	15 chewing gums in blister; 2 blisters in carton pack/15 гумок жувальних у блистері; по 2 блистери в картонній упаковці
Manufacturing date/ Дата виробництва:	4 10 2023 day/month/year	Manufacturer license number / Номер ліцензії на виробництво:	5.9.1-2020-022962
Date of batch release*/Дата випуску серії*:	10 11 2023 day/month/year	Batch Quantity/Кількість у серії:	13644
Expiry Date / Термін придатності:	9 2026 month/year	Consumer units/ Споживчих одиниць:	13644
Marketing Authorization number/ Номер реєстраційного посвідчення:	UA 10734.01.02		

Comments / Коментарі:

*"Date of batch release" is a date when specific batch was certified in full compliance with the GMP requirements and electronically signed for approval by Qualified Person at validated computerized system of production site /Дата випуску серії - дата коли дана серія була сертифікована в повній відповідності до вимог НВІІ та затверджена Уповноваженою Особою шляхом електронного підпису в валідованій комп'ютерній системі виробничої ділянки.

**One batch out of ten is tested for nicotine-related substances at release./При випуску споріднені речовини нікотину тестують в одній серії з десяти

***One batch out of ten is tested for microbiological quality at release. / При випуску мікробіологічна чистота контролюється в одній серії з десяти.


****"Date of signature" shows actual date when paper copy of certificate was printed and manually signed by Qualified Person in accordance with GDocP /Дата біля рукописного підпису - дата, коли паперова версія сертифікату була роздрукована та підписана Уповноваженою особою у відповідності до вимог Належної Практики Документування.

Name and address of manufacturer / Назва та адреса виробника: McNeil AB, Sweden, Norrbroplatsen 2, Helsingborg, 25109, Sweden / МакНіл АБ, Швеція, Норрбрюплатсен 2, Хельсінгборг, 25109, Швеція

Certification statements / Заява про сертифікацію:

I hereby certify that the above information on English language is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorization of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація англійською мовою є достовірною і точною. Цю серію продукту було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації місцевого регуляторного органу і у відповідності зі специфікацією до реєстраційного свідоцтва країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів переглянуто та встановлено відповідність вимогам GMP.


Handwritten signature / Підпис

13 11 2023
day/month/year

Date of signature****/Дата підпису****



Qualified Person Name / Ім'я Уповноваженої Особи

