

Фурацилін®

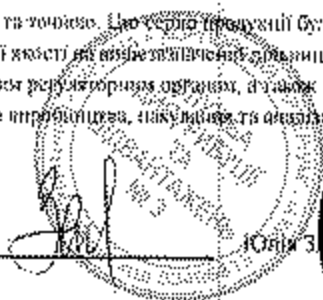
| | |
|---|---|
| Серія | 0069329 |
| Сила дії, активність, лікарська форма та розмір | таблетки для приготування розчину для зовнішнього застосування по 20 мг, по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери в пачці 1 таблетка містить: нітрофуразону (нітрофурану), у перерахуванні на 100 % речовину - 20 мг |
| Назва та телефон виробника | АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22 |
| Назва країни/ країни призначення для серії | Україна |
| Регістраційне посвідчення, термін дії | №UA/5187/01/01, діє безстроково |
| Розмір серії | 11,422 тис. уп. |
| Дата виробництва | 12.01.2023 |
| Термін придатності | 5,00 р. |
| Призначений до | 12.2023 |
| Умови зберігання | В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С. |
| Виробнича діяльність | Діяльність №1 сексу з виробництва твердих форм готових лікарських засобів. Діяльність №2 сексу з виробництва твердих форм готових лікарських засобів |
| Адреса виробничої діяльності | Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139 |
| Адреса та місце проведення контролю якості | Україна, 01052, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості |
| Ліцензія на виробництво | ЛБ №295498 |
| Свідчення про адекватність | №293 від 30.03.2016 р. |
| Пробоконтрольована відповідно до вимог | МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ №730 від 19.07.2016), зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ від 17.02.2022 №318), зміна р. "Морхуваяня" до РП №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ від 07.10.2021 №2174), текст маркування до РП №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ від 17.02.2022 №318). (Результати аналізу наведені в Додатку 1) |

Дозволено до реалізації

Цим я заявляю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була вироблена (включючи пакування та маркування) та проведена контроль її якості на виробничій діяльності у повній відповідності з ліцензійними умовами, законодавчими місцевими регуляторними актами, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному акті. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були передані та встановлено відповідність ліцензійних умов.

Уповноважена особа з якості

25.01.2023



Військова аптека №15004

09.03.23 р.



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 114402

Фурацилін®

| № | Найменування показника | Вимоги МКЯ/АНД | Результат аналізу | Висновок |
|---|------------------------|----------------|-------------------|------------|
| 9 | Упаковка | Згідно МКЯ | Відповідає | Відповідає |

Термін придатності: 3.00 років

Примітки до: 31.12.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ДЗ до реєстраційного посвідчення №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ №730 від 19.07.2016), зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ від 17.02.2022 №318), зміна Д. "Маркування" до РП №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ від 07.10.2021 №2174), текст маркування до РП №UA/5187/01/01 (наказ МОЗ від 17.02.2022 №318)

Начальник ВКЯ:

