

ПУБЛІЧНЕ
АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО
«СТОМА»



Україна, 61105, м. Харків, вул. Ньютона, 3
тел. (057) 766-28-24, факс (057) 766-28-99
тел./факс (057) 766-28-79
тел./факс відділу збуту (057) 766-28-57
e-mail: stoma@stoma.kharkov.ua, http://www.stoma.kharkov.ua
Код ЄДРПОУ 00481318

ПУБЛИЧНОЕ
АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО
«СТОМА»

Украина, 61105, г. Харьков, ул. Ньютона, 3
тел. (057) 766-28-24, факс (057) 766-28-99
тел./факс (057) 766-28-79
тел./факс отдела сбыта (057) 766-28-57
e-mail: stoma@stoma.kharkov.ua, http://www.stoma.kharkov.ua
Код ЕГРПОУ 00481318

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 1

Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики № 043/2021/GMP.
Строк дії до 28.05.2024 р. Виданий Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

Свідоцтво про атестацію № 174 Хіміко-аналітичної та мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості АТ «Стома»
на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно догалузі атестації.
Видане 07.02.2013 р. Державною службою України з лікарських засобів.

1. Назва продукції	КАМФОМЕН®	
2. Країна-виробник	Україна	
3. Номер реєстраційного посвідчення	UA/4361/01/01	
4. Сила дії/активність	Дючі речовини: <i>1 балон містить: левоментолу 0,06 г; олії рицинової рафінованої 0,61 г; олії камфорної 10 % для зовнішнього застосування 0,61 г; олії евкаліптової 0,61 г; нітрофуралу 0,002 г (2 мл)</i> аерозоль	
5. Лікарська форма	по 30 г у балоні аерозольному алюмінієвому; по 1 балону з розпилювачем в пачці з маркуванням українською та російською мовами	
6. Розмір та тип пакування	010223	
7. Номер серії	10560 упаковок	
Розмір серії	15.02.2023 р.	
8. Дата виробництва (дата виготовлення)	0225	
9. Дата закінчення терміну придатності	Дільниця з виробництва лікарських засобів у формі аерозолів, спреїв та розчинів. - Україна, 61105, м. Харків, вул. Ньютона, 3 - Ліцензія на виробництво лікарських засобів Серія АВ № 598043. Строк дії ліцензії з 06.11.2012 р.	
10. Назви, адреси та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості		
11. Результати аналізів		

Найменування показників	Допустимі норми за НД: МКЯ ЛЗ до РП № UA/4361/01/01	Результати аналізів
1. Опис	Рідина зеленувато-жовтого або жовтого кольору, зі специфічним запахом.	3 відповідає
Ідентифікація Нітрофурал	При додаванні до препарату розчину натрію гідроксиду розведенногоС з'являється оранжево-червоне забарвлення.	витримує
Цинсол (олія евкаліптової), камфора рацемічна, левоментол	На хроматограмах випробованого розчину, одержаних у розділі «Кількісне визначення. 6.1. Камфора рацемічна, левоментол», відносні часи утримування піків цинсолу (олія евкаліптової), камфори рацемічної та левоментолу мають відповідати відносним часам утримування відповідних піків на хроматограмах розчину порівняння.	відповідають
Кольоровість	Забарвлення препарату має бути не інтенсивнішим за еталон ВУ, або еталонний розчин.	витримує
Випробування аерозольної упаковки Перевірка балона на герметичність	Повинен бути герметичним	витримує
Перевірка клапана	Клапан повинен відкриватися при натисканні на розпилювач, надітий на шток клапана і відразу герметично закриватися після припинення натискання. Виділення вмістимого повинно проходити тільки через отвір розпилювача. Витікання препарату при закритому клапані не допускається.	витримує
Визначення середньої маси препарату в одній дозі	Середня маса однієї дози мас бути від 0,08 г до 0,12 г.	0,09 г
Визначення відсотку виходу вмісту балону	Не менше 90 % від маси вмісту балона.	97 %
Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності мікробіологічної чистоти (ДФУ, 5.1.4): - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМО) – 10^2 КУО/мл; - загальне число дріжджів та плесневих грибів (ГУМО) – 10^1 КУО/мл; - відсутність <i>S. aureus</i> в 1 мл; - відсутність <i>P. aeruginosa</i> в 1 мл.	20 КУО/мл < 10 КУО/мл не знайдено не знайдено
Кількісне визначення Камфора рацемічна ($C_{10}H_{16}O$)	Вміст в одному балоні: від 0,055 г до 0,067 г	0,062 г
Левоментол ($C_{10}H_{20}O$)	від 0,054 г до 0,066 г	0,063 г
Нітрофурал ($C_6H_6N_4O_4$)	від 0,0017 г до 0,0023 г	0,0022 г
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	відповідає
Маркування	Повинне відповідати затвердженим текстам маркування первинної та вторинної упаковок лікарського засобу до РП № UA/4361/01/01.	відповідає

12. Коментарі:

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Термін придатності. 2 роки.

Фармакотерапевтична група. Препарат використовують при захворюваннях горла. Антисептики. Код ATХ: R02A A20.

13. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та повною. Ця серія продукту № 010223 була виготовлена (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на відповідність діяльності та повні відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що встановлені в дієчеспектаку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа (виробництво ЛЗ)
28.02.2023 р.

М.П.



Г.В. Хоменко

Влан № 08335, 101128