



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

пров. Світличної 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

22.09.2023

№ 46475/23/10

СОМАЗИНА®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
розчин для перорального застосування, 100 мг/мл, по 30 мл у флаконі; по 1 флакону разом із дозуючим
шприцом у коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3198/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № T002

Кількість ввезеного лікарського засобу 10147

Виробник

Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Фармасофт", ідент. код: 30440702

(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 22.09.2023 № 2956/2.

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)

Ірина ПАЛАМАР

(ініціали та прізвище)



Сертифікат аналізу ФЕРРЕР ІНТЕРНАСІОНАЛЬ, С.А.

Препарат: СОМАЗИНА® розчин для перорального застосування 100 мг/мл, 30 мл у флаконі №1
 Код: 1300608 Серія: T002

Кількість: 10147,000 УП Дата виробництва: 05-06-2023
 Проміжна серія: 23E2234 2044756 Термін придатності: 06-2026

Показники	Результат	Вимоги
ФІЗИКО-ХІМІЧНИЙ КОНТРОЛЬ		
ОПИС	Витримує	Прозорий і безбарвний до злегка жовтуватого розчин
ІДЕНТИФІКАЦІЯ		
ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЦИТИКОЛІНА (ВЕРХ)	Позитивно	Відповідає стандарту (ВЕРХ)
ТЕСТИ		
pH	6.0	5.9 – 6.1
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ КОНСЕРВАНТІВ (ВЕРХ)		
МЕТИЛПАРАБЕН	99.8	(1.45 мг/мл) 90.0-110.0 (%)
ПРОПІЛПАРАБЕН	99.3	(0.250 мг/мл) 90.0-110.0 (%)
СОРБАТ КАЛІЮ	99.7	(3.00 мг/мл) 90.0-110.0 (%)
СУПРОВІДНІ ДОМІШКИ (ВЕРХ) (Дивись Примітки при Випуску)		
УДФХ	<0.05	<=1.0(%)
5'ЦМФ	<0.05	<=0.2(%)
БУДЬ - ЯКА ІНША ДОМІШКА	<0.05	<=0.10(%)
СУММА ДОМІШОК	<0.05	<=2.0(%)
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ (ВЕРХ) (Дивись Примітки при Випуску)		
ЦИТИКОЛІН НАТРІЮ	99.7	(104.5 мг/мл) 95.0-105.0 (%)
МІКРОБІОЛОГІЧНИЙ КОНТРОЛЬ		
ТАМС	<1	≤ 10 ² КОЕ/мл
ТУМС	<1	≤ 10 ¹ КОЕ/мл
ESCHERICHIA COLI	Витримує	Відсутність в 1 мл зразку
КОНТРОЛЬ НАПОВНЕННЯ	Витримує	
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ ДОЗ, ЩО ВИТЯГАЮТЬСЯ ІЗ БАГАТОДОЗОВИХ КОНТЕЙНЕРІВ	Витримує	У відповідності з Евр.Ф. 2.9.27
ПЕРВИННА УПАКОВКА – ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД	Витримує	У відповідності з діючими стандартами
ПЕРВИННА УПАКОВКА – ТИП	Скляний флакон	Скляний флакон
ГЕРМЕТИЧНІСТЬ / ЗАКРИТТЯ	Витримує	Водостійка упаковка
ПЕРВИННА УПАКОВКА – НАНЕСЕННЯ СЕРІЇ	Витримує	Розбірливо
ПЕРВИННА УПАКОВКА – НАНЕСЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ	Витримує	У відповідності зі стандартами терміну придатності
КОНТРОЛЬ УПАКОВКИ		
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД	Витримує	Відповідно до діючого стандарту

Дата аналізу: 29-06-2023 10:30 Дата: 30-06-2023 10:05
 Статус: СХВАЛЕНО Схвалено зі сторони Забезпечення якості СХВАЛЕНО
 Жорді Томе Гарсія підпис: Беатріс Вуест Хімено
 Контроль якості Забезпечення якості

печатка



Специфікація: 1300608 СОМАЗИМА РОЗЧИН 30МЛ УП УКР (gen/ver:9/1)
 2044756 ЦИТИКОЛІН 100 МГ/МЛ СЕО (gen/ver:4/1)

підпис



Сертифікат_випуск_FISA_мл_укр.друк./в 1.0

Переклад виконаний компанією «Ф...»

Вх од 51668 05 08.07.24 р

Сертифікат аналізу ФЕРРЕР ІНТЕРНАСІОНАЛЬ, С.А.

Препарат: СОМАЗИНА® розчин для перорального застосування 100 мг/мл, 30 мл у флаконі №1
 Код: 1300608 Серія: T002

Кількість: 10147,000 УП Дата виробництва: 05-06-2023
 Проміжна серія: 23E2234 2044756 Термін придатності: 06-2026

Показники	Результат	Вимоги
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – ТЕКСТ	Витримує	Відповідно до діючого стандарту
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – НАНЕСЕННЯ СЕРІЇ	Витримує	Розбірливо
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – ДАТА ВИРОБНИЦТВА	Витримує	Розбірливо
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – НАНЕСЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ	Витримує	У відповідності зі стандартами терміну придатності
УПАКОВКА ПРЕПАРАТУ – ШТРИХ-КОД	Витримує	Діючий
ІНСТРУКЦІЯ	Витримує	Відповідно до діючого стандарту
АКСЕСУАР ТИП	Дозований шприц	Дозований шприц

Примітка при випуску: ДАНА СЕРІЯ СЕРТИФІКАТУ ЯКОСТІ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ І АНАЛІЗУ ВІДПОВІДАЄ МЕТОДАМ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ

СУПРОВІДНІ ДОМІШКИ (ВЕРХ):
 - УДФХ (УДФ-холін): Уридин 5'-дифосфатхолін
 - 5'-ЦМФ: Цитидин-5'-монофосфат

КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ (ВЕРХ): Результат відповідає натрію цитиколіну (104,5 мг/мл натрію цитиколіну еквівалентно 100 мг/мл цитиколіну)

Регістраційне посвідчення в Україні: UA /3198/02/01 видане 04.08.2020 діє безстроково
 Лікарська форма: розчин для перорального застосування
 Розмір упаковки: 30 мл у флаконі №1
 Діюча речовина: 1 мл розчину містить 100 мг цитиколіну (у формі натрієвої солі)
 Номер НВП Сертифікату: NCF/2211/001/CAT
 Номер ліцензії виробника: MIA – 0183; номер Ліцензії Лабораторії Виробника – 2515-E

Дата аналізу:	29-06-2023 10:30	Дата:	30-06-2023 10:05
Статус	СХВАЛЕНО	Схвалено зі сторони Забезпечення якості	СХВАЛЕНО
Жорді Томе Гарсія	підпис	Беатріс Вуест Хімено	
Контроль якості		Забезпечення якості	
	печатка	Специфікація:	1300608 СОМАЗИМА РОЗЧИН 30МЛ VT УКР (gen/ver:9/1) 2044756 ЦИТИКОЛІН 100 МГ/МЛ SEC (gen/ver:4/1)

підпис

Сертифікат_випуск_FISA_мл_укр.друк./в 1.0

Сторінка 2 із 2

Переклад виконаний компанією «Фармасофт»



СЕРТИФІКАТ НА ВИПУСК ДЛЯ ПРОДАЖУ ТА НВП ВІДПОВІДНОСТІ

Препарат: СОМАЗИНА® розчин для перорального застосування 100 мг/мл, 30 мл у флаконі №1
Код: 1300608
Серія: T002

Дата виробництва: 05-06-2023	Поставка:
Термін придатності: 06-2026	Кількість: 10147,000 УП
Дата випуску: 31-07-2023	

ЗАЯВА ПРО СЕРТИФІКАЦІЮ:

Я цим підтверджую, що вищевказана інформація є справжньою і точною. Ця серія продукту була проведена, включаючи упаковку / маркування, і пройшла контроль якості в вищезгаданому сайті (х) в повній відповідності з вимогами НВП місцевого Регуляторного Органу і у відповідності до специфікації, що міститься в реєстраційних Матеріалах країни-імпортера, або досьє специфікації для Досліджуваних лікарських засобів. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були розглянуті і визнані відповідно до НВП.

Примітка при випуску:

Уповноважена особа
Схвалено з боку
Забезпечення якості
Едуард Комос Кайерхуес
31/07/2023 10:52

Печатка Підпис



Сторінка 1 із 1