

НЕОТРИЗОЛ®, таблетки вагінальні № 8

серія № ENP23013A1

 CERTIFICATE OF ANALYSIS
 СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 21CP23100775

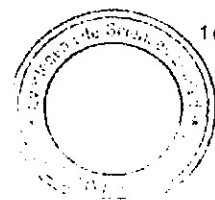
Product name / Назва продукції:	NEOTRIZOLE® / НЕОТРИЗОЛ®		
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	vaginal tablets / таблетки вагінальні		
Strength/potency / Сила дії/активність:	500 mg / 100 mg (equivalent to activity 68 000 IU) / 100 mg / 3 mg 500 мг / 100 мг (еквівалентно активності 68 000 МО) / 100 мг / 3 мг		
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковки:	8 tablets in blister; 1 blister with applicator in cardboard pack по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з аплікатором у картонній коробці		
Active substances / Діючі речовини:	1 vaginal tablet contain: Ornidazole 500mg, Neomycin Sulfate 100mg (equivalent to activity 68 000 IU), Miconazole Nitrate 100mg, Prednisolone 3mg 1 вагінальна таблетка містить: орнідазолу 500 мг, неомицину сульфату 100 мг (еквівалентно активності 68 000 МО), міконазолу нітрату 100 мг, преднізолону 3 мг		
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саянсиз Лімітед		
Address / Адреса:	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIIIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India Плот № Сс-8, Сс-9, Сс-13/Пі та Сс-14/Пі Ті Сс Ай Ай Сі, Фарма Сс І Зет, Грін Індустріал Парк, Полепаллі (Ві), Сдчерла (Ем), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія		
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення:	UA/10674/01/01	Valid upto / Дійсне до:	Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №:	19/MNIAP/2014/FIG		
Batch № / Серія №:	ENP23013A1	Batch size / Розмір серії:	28 125 packs/упак.
Date of manufacture / Дата виробництва:	12/2023	Expiry date / Термін придатності:	12/2025

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Off white elongated biconvex uncoated tablets having round on one end and plain on another end. Витягнуті двоопуклі таблетки без оболонки майже білого кольору із заокругленим одним кінцем та плоским другим кінцем	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Ornidazole Орнідазол	The retention time of peak Ornidazole on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Ornidazole on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Ornidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку орнідазолу на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку орнідазолу на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолону»	Complies (Відповідає)
Neomycin Sulfate Неомицину сульфат	The principal red spot in the chromatogram obtained with solution (1) corresponds to the principal red spot in the chromatogram obtained with solution (2) and the principal red spot in the chromatogram obtained with solution (3) appears as a single compact spot. Основна пляма червоного кольору на хроматограмі розчину (1) повинна відповідати основній плямі червоного кольору на хроматограмі розчину (2) та основній плямі червоного кольору на хроматограмі розчину (3) як на випадок цілісної компактної плями.	Complies (Відповідає)
Miconazole Nitrate Міконазолу нітрат	The retention time of peak Miconazole Nitrate on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Miconazole Nitrate on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Ornidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку міконазолу нітрату на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку міконазолу нітрату на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолону»	Complies (Відповідає)
Prednisolone Преднізолон	The retention time of peak Prednisolone on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Prednisolone on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Ornidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку преднізолону на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку преднізолону на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолону»	Complies (Відповідає)

NEOTRIZOLE®, vaginal tablets № 8

batch № ENP23013A1

1 of 2


 By. au. D 1392
 26.12.24

НЕОТРИЗОЛ®, таблетки вагінальні № 8

серія № ENP23013A1

Average weight / Середня маса	1600 mg (m) $\pm$ 5%	1608.49 mg (m)
Uniformity of mass / Однорідність маси	Not more than 2 tablets out of 20 tablets may have deviates from the average weight by more than $\pm$ 5% and none of tablet must not have a deviation of more than $\pm$ 10% Не більше ніж 2 таблетки із 20 таблеток можуть мати відхилення від середньої маси ніж $\pm$ 5% та жодна таблетка не повинна мати відхилення більше ніж $\pm$ 10%	-0.9 +1.37 %
Disintegration / Розпадання	NMT 15 minutes / Не більше 15 хвилин	6.93 min.
Uniformity of dosage units / Однорідність дозованих одиниць		
Ornidazole / Орнідазол	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Має відповідати вимогам Фармакопеї	0.85
Miconazole Nitrate / Міконазолу нітрат	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Має відповідати вимогам Фармакопеї	0.84
Prednisolone / Преднізолон	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Має відповідати вимогам Фармакопеї	14.2
Neomycin Sulfate / Неоміцину сульфат	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Має відповідати вимогам Фармакопеї	0.84
Related impurities / Супровідні домішки		
2-methyl-5-nitroimidazole / 2-метил-5-нітроімідазол	NMT 0.2 % / Не більше 0.2 %	0.06 %
Sum of impurities / Сума домішок	NMT 1.0 % / Не більше 1.0 %	0.12 %
Assay (at batch release) / Кількісне визначення (на випуск)		
Ornidazole / Орнідазол	475 – 525 mg (m) (95-105%)	4924 mg (m)
Miconazole Nitrate / Міконазолу нітрат	95 – 105 mg (m) (95-105%)	1012 mg (m)
Prednisolone / Преднізолон	2.85 – 3.225 mg (m) (95-107.5%)	30 mg (m)
Neomycin Sulfate / Неоміцину сульфат	64 600 – 88 400 IU (MO) (95-130%)	69 380 IU (MO)
Microbiological test / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC)	NMT 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC)	NMT 10 ¹ CFU/g / Не більше 10 ¹ КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)
<i>Staphylococcus aureus</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)
<i>Candida albicans</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine. In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality is defined in the MQC. I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України. Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії
G. Srinivasa Rao

Name / Прізвище

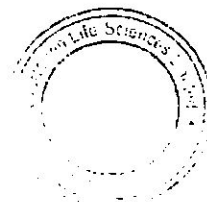
Manager QA

Position / Посада

Signature / Підпис

06-05-2024

Date of signature / Дата підписання


NEOTRIZOLE®, vaginal tablets № 8

batch № ENP23013A1

2 of 2



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

пров. 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

08.08.2024

№ 40368/24/26

НЕОТРИЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки вагінальні по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з аплікатором у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10674/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № ENP23013A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 308

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД", ідент. код: 24377666

(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 21.01.2024 № 139/17.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія з контролю якості лікарських засобів ТОВ "ДОБРОБУТ-ЛІКИЛАБ" (м. Київ, вул. Новгород-Сіверська, буд.3, нежитлові приміщення 92)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 07.08.2024 № 173-24

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



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

пров. 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

08.08.2024

№ 40370/24/26П

НЕОТРИЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки вагінальні; по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з аплікатором у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10674/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № ENP23013A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 25256

Виробник Евертодркен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД", ідент. код: 24377666

(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 07.03.2024 № 765/2.

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

Начальник
(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО
(ініціали та прізвище)

НЕОТРИЗОЛ®, таблетки вагінальні № 8

серія № ENP23012A1

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 21CP23100531

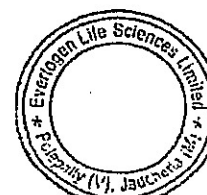
Product name / Назва продукції:	NEOTRIZOLE® / НЕОТРИЗОЛ®
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	vaginal tablets / таблетки вагінальні
Strength/potency / Сила дії/активність:	500 mg /100 mg (equivalent to activity 68 000 IU) / 100 mg/ 3 mg 500 мг /100 мг (еквівалентно активності 68 000 МО) / 100 мг / 3 мг
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковок:	8 tablets in blister; 1 blister with applicator in cardboard pack по 8 таблеток у блистері; по 1 блистеру разом з аплікатором у картонній коробці
Active substances / Діючі речовини:	1 vaginal tablet contain: Omidazole 500mg, Neomycin Sulfate 100mg (equivalent to activity 68 000 IU), Miconazole Nitrate 100mg, Prednisolone 3mg 1 вагінальна таблетка містить: орнідазолу 500 мг, неоміцину сульфату 100 мг (еквівалентно активності 68 000 МО), міконазолу нітрату 100 мг, преднізолону 3 мг
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоген Лайф Сاینс Лмітед
Address Адреса:	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India Плот № Ес-8, Ес-9, Ес-13/Пі та Ес-14/Пі ТІ Ес Ай Ай Сі, Фарма Ес І Зет, Грін Індустріал Парк, Полепаллі (Ві), Єдчерла (Ем), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення:	UA10674/01/01 Valid upto / Дійсно до: Unlimited term / не обмежений
License No. Ліцензія №:	19/IMN/AP/2014/FIG
Batch № / Серія №:	ENP23012A1
Date of manufacture / Дата виробництва:	09/2023
Batch size / Розмір серії:	28 125 packs/упак.
Expiry date / Термін придатності:	09/2025

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Off white elongated biconvex uncoated tablets having round on one end and plain on another end. Витягнуті двоопуклі таблетки без оболонки майже білого кольору із заокругленим одним кінцем та плоским другим кінцем	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Omidazole Орнідазол	The retention time of peak Omidazole on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Omidazole on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Omidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку орнідазолу на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку орнідазолу на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення. Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолон»	Complies (Відповідає)
Neomycin Sulfate Неоміцину сульфат	The principal red spot in the chromatogram obtained with solution (1) corresponds to the principal red spot in the chromatogram obtained with solution (2) and the principal red spot in the chromatogram obtained with solution (3) appears as a single compact spot. Основа плями червоного кольору на хроматограмі розчину (1) повинна відповідати основній плямі червоного кольору на хроматограмі розчину (2) та основній плямі червоного кольору на хроматограмі розчину (3) має вигляд цілісної компактної плями.	Complies (Відповідає)
Miconazole Nitrate Міконазолу нітрат	The retention time of peak Miconazole Nitrate on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Miconazole Nitrate on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Omidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку міконазолу нітрату на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку міконазолу нітрату на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення. Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолон»	Complies (Відповідає)
Prednisolone Преднізолон	The retention time of peak Prednisolone on the chromatogram of the test solution must comply with the retention time of peak Prednisolone on the chromatogram of the standard solution under test conditions "Assay, Omidazole, miconazole nitrate and prednisolone" Час утримування піку преднізолону на хроматограмі випробовуваного розчину повинен співпадати з часом утримування піку преднізолону на хроматограмі стандартного розчину в умовах проведення випробування «Кількісне визначення. Орнідазол, міконазолу нітрат та преднізолон»	Complies (Відповідає)

NEOTRIZOLE®, vaginal tablets № 8

batch № ENP23012A1

1 of 2



НЕОТРИЗОЛ®, таблетки вагінальні № 8.
серія № ENP23012A1

Average weight / Середня маса	1600 mg (m) $\pm$ 5 %	1603.82 mg (m)
Uniformity of mass / Однорідність маси	Not more than 2 tablets out of 20 tablets may have deviates from the average weight by more than $\pm$ 5% and none of tablet must not have a deviation of more than $\pm$ 10%. Не більше ніж 2 таблетки із 20 таблеток можуть мати відхилення від середньої маси ніж $\pm$ 5% та жодна таблетка не повинна мати відхилення більше ніж $\pm$ 10%.	-1.39 +1.43 %
Disintegration / Розпадання	NMT 15 minutes / Не більше 15 хвилин	5.88 min. (хв.)
Uniformity of dosage units / Однорідність дозованих одиниць		
Onidazole / Опрідазол	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Мас відповідати вимогам Фармакопії	2.18
Miconazole Nitrate / Міконазолу нітрат	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Мас відповідати вимогам Фармакопії	2.23
Prednisolone / Преднізолон	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Мас відповідати вимогам Фармакопії	9.95
Neomycin Sulfate / Неоміцину сульфат	Must correspond Pharmacopoeia requirements. / Мас відповідати вимогам Фармакопії	4.66
Related impurities / Супровідні домішки		
2-methyl-5-nitroimidazole / 2-метил-5-нітроімідазол	NMT 0.2 % / Не більше 0.2 %	0.06 %
Sum of impurities / Сума домішок	NMT 1.0 % / Не більше 1.0 %	0.10 %
Assay (at batch release) / Кількісне визначення (на випуск)		
Onidazole / Опрідазол	475 – 525 mg (m) (95-105%)	495 mg (m)
Miconazole Nitrate / Міконазолу нітрат	95 – 105 mg (m) (95-105%)	101 mg (m)
Prednisolone / Преднізолон	2.85 – 3.225 mg (m) (95-107.5%)	3.07 mg (m)
Neomycin Sulfate / Неоміцину сульфат	64 600 – 88 400 IU (MO) (95-130%)	69 407 IU (MO)
Microbiological test / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC)	NMT 10^2 CFU/g / Не більше 10^2 KYO/ g	< 10 CFU/g (KYO/ g)
Total combine yeasts/moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC)	NMT 10^1 CFU/g / Не більше 10^1 KYO/ g	< 10 CFU/g (KYO/ g)
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)
<i>Staphylococcus aureus</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)
<i>Candida albicans</i>	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine.
In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality is defined in the MQC.
I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України.
Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ.
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії
G. Srinivasa Rao

Name / Прізвище

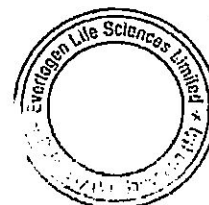
Manager QA

Position / Посада

Signature / Підпис

06-05-2024

Date of signature / Дата підписання


NEOTRIZOLE®, vaginal tablets № 8
batch № ENP23012A1
2 of 2



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

пров. 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

08.08.2024

№ 40372/24/26

НЕОТРИЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки вагінальні по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці, у
комплекті з аплікатором

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10674/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № ENP23012A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 148

Виробник **Евертоджен Лайф Саснсиз Лімітед, Індія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН
ЛТД", ідент. код: 24377666

(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 23.11.2023 № 3610/19.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія з контролю якості лікарських засобів ТОВ "ДОБРОБУТ-ЛІКИЛАБ" (м. Київ,
вул. Новгород-Сіверська, буд.3, нежитлові приміщення 92)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 07.08.2024 № 500-23

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



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

пров. 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

08.08.2024

№ 40373/24/26П

НЕОТРИЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки вагінальні по 8 таблеток у блістері; по 1 блістеру разом з аплікатором у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10674/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № ENP23012A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 24024

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН
ЛТД", ідент. код: 24377666**

(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 18.04.2024 № 1355/4.

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

Начальник

(посадова особа державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)