

ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"
 24321, Україна, Вінницька обл., м.Ладизин, вул. Незалежності, 118
 тел. (04343) 6-18-47, E-mail: biolik.prat@gmail.com
 р/р UA313026890000026001055311478 в Приват Банк м. Вінниця,
 МФО 302689, ЄДРПОУ 00479712
 Ліцензія б/н від 20.05.2016 р.

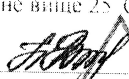
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 6

- | | |
|---|--|
| 1. Назва продукції | Сольвенцій |
| 2. Країна-виробник | Україна |
| 3. Номер реєстраційного посвідчення | UA/7882/01/01 |
| 4. Сила дії /активність | 100 г препарату містять:спиртові гомеопатичні розведення кальцію фториду D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг, сірки D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг; плауна булаво-подібного D12 - $1 \cdot 10^{-6}$ мг; барбарису звичайного D6- 0.2 мг; туї західної D6 - 0.3 мг |
| 5. Лікарська форма | Розчин оральний |
| 6. Розмір та тип пакування | по 25 мл у флаконі з маркуванням українською мовою; по 1 флакону в паці з картону з маркуванням українською та російською мовами |
| 7. Номер серії | 061020 |
| 8. Дата виробництва | 26.10.2020 р. |
| 9. Дата закінчення терміну придатності | Придатний до: 10.23 |
| 10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості | Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладизин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12Р; м. Ладизин Вінницька обл., 24321 |
| 11. Сертифікат відповідності GMP | Ліцензія на виробництво б/н |
| 12. Результати аналізів: | |

Розмір серії: 10 003 флакони

Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Прозора рідина від безбарвного до світло-жовтого кольору, зі слабким спиртовим запахом	Відповідає
Ідентифікація	Запах йодоформу	Відповідає
Спирт	Не менше 18% і не більше 24%	18,1 %
Відносна густина	Від 0,969 до 0,976	0,975
Номинальний об'єм	Не менше 25 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота	ТАМС не більше 10^3 КУО/мл ТУМС не більше 10^3 КУО/мл Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 мл	Відповідає Відповідає Відповідає
Упаковка	По 25 мл у флакон темного скла з гвинтовою горловиною, з пробкою (крапельницею чи глухою) і нагвинчуваною полімерною кришкою. Кожен флакон разом з інструкцією для медичного застосування поміщають в паку з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA /7882/01/01	Відповідає

13.Коментарі. Зберігати при температурі не вище 25 °С, в оригінальній упаковці.

Завідувач ВЛ ВКЯ 27.10.2020 р.  К.В. Погребна

14. Заява про сертифікацію. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібною торгівлі лікарськими засобами, а також відповідно до специфікацій, що містяться в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

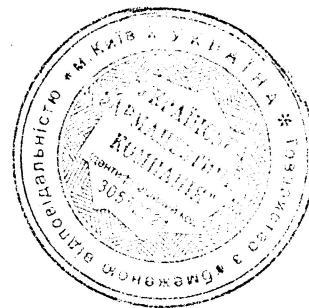


Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 27.10.2020 р.  Л.А. Заторська

Вимірювальна лабораторія відділу контролю якості атестована на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно до галузі атестації. Свідчення про атестацію № 315 від 25.10.2016 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

На підприємстві діє сертифікована система управління якістю ДСТУ ISO 9001.



ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"
 24321, Україна, Вінницька обл., м.Ладизин, вул. Незалежності, 118
 тел. (04343) 6-18-47, E-mail: biolik.prat@gmail.com
 р/р UA313026890000026001055311478 в Приват Банк м. Вінниця,
 МФО 302689, ЄДРПОУ 00479712
 Ліцензія б/н від 20.05.2016 р.

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 7

- | | |
|---|---|
| 1. Назва продукції | Сольвенцій |
| 2. Країна-виробник | Україна |
| 3. Номер реєстраційного посвідчення | UA/7882/01/01 |
| 4. Сила дії/активність | 100 г препарату містять: спиртові гомеопатичні розведення кальцію фториду D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг, сірки D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг; плауна булаво-подібного D12 - $1 \cdot 10^{-6}$ мг; барбарису звичайного D6- 0.2 мг; туї західної D6 - 0.3 мг |
| 5. Лікарська форма | Розчин оральний |
| 6. Розмір та тип пакування | по 25 мл у флаконі з маркуванням українською мовою; по 1 флакону в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами |
| 7. Номер серії | 071020 |
| 8. Дата виробництва | 28.10.2020 р. |
| 9. Дата закінчення терміну придатності | Придатний до: 10.23 |
| 10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості | Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладизин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12Р; м. Ладизин Вінницька обл., 24321 |
| 11. Сертифікат відповідності GMP | Ліцензія на виробництво б/н |
| 12. Результати аналізів: | |

Розмір серії: 10 000 флаконів

Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Прозора рідина від безбарвного до світло-жовтого кольору, зі слабким спиртовим запахом	Відповідає
Ідентифікація	Запах йодоформу	Відповідає
Спирт	Не менше 18% і не більше 24%	18,1 %
Відносна густина	Від 0.969 до 0.976	0.975
Номинальний об'єм	Не менше 25 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота	ТАМС не більше 10^3 КУО/мл ТУМС не більше 10^2 КУО/мл Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 мл	Відповідає Відповідає Відповідає
Упаковка	По 25 мл у флакон темного скла з гвинтовою горловиною, з пробкою (крапельницею чи глухою) і нагвинчуваною полімерною кришкою. Кожен флакон разом з інструкцією для медичного застосування поміщають в пачку з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA/7882/01/01	Відповідає

13. Коментарі. Зберігати при температурі не вище 25 °С, в оригінальній упаковці.

Завідувач ВЛ ВКЯ 29.10.2020 р.  К.В. Погребна

14. Заява про сертифікацію. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності до вимог Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової, роздрібною торгівлі лікарськими засобами; а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Вх ан № 12.03.21 1532 

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 29.10.2020 р.  І.А. Сивуха

Вимірювальна лабораторія відділу контролю якості атестована на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно до галузі атестації. Свідоцтво про атестацію № 315 від 25.10.2016 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.
На підприємстві діє сертифікована система управління якістю ДСТУ ISO 9001.

ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"
 24321, Україна, Вінницька обл., м.Ладизин. вул. Незалежності, 118
 тел. (04343) 6-18-47, E-mail: biolik.prat@gmail.com
 р/р UA31302689000026001055311478 в Приват Банк м. Вінниця,
 МФО 302689, ЄДРПОУ 00479712
 Ліцензія б/н від 20.05.2016 р.

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 8

- | | | |
|--|---|--------------------------------------|
| 1. Назва продукції | Сольвенцій | |
| 2. Країна-виробник | Україна | |
| 3. Номер реєстраційного посвідчення | UA/7882/01/01 | |
| 4. Сила дії/активність | 100 г препарату містять: спиртові гомеопатичні розведення кальцію фториду D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг, сірки D12- $1 \cdot 10^{-6}$ мг; плауна булаво-подібного D12 - $1 \cdot 10^{-6}$ мг; барбарису звичайного D6- 0.2 мг; туї західної D6 - 0.3 мг | |
| 5. Лікарська форма | Розчин оральний | |
| 6. Розмір та тип пакування | по 25 мл у флаконі з маркуванням українською мовою; по 1 флакону в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами | |
| 7. Номер серії | 081020 | Розмір серії: 10 005 флаконів |
| 8. Дата виробництва | 30.10.2020 р. | |
| 9. Дата закінчення терміну придатності | Придатний до: 10.23 | |
| 10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості | Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладизин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12Р; м. Ладизин Вінницька обл., 24321 | |
| 11. Сертифікат відповідності GMP | Ліцензія на виробництво б/н | |
| 12. Результати аналізів: | | |

Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Прозора рідина від безбарвного до світло-жовтого кольору, зі слабким спиртовим запахом	відповідає
Ідентифікація	Запах йодоформу	відповідає
Спирт	Не менше 18% і не більше 24%	18,1 %
Відносна густина	Від 0,969 до 0,976	0,975
Номинальний об'єм	Не менше 25 мл	відповідає
Мікробіологічна чистота	ТАМС не більше 10^3 КУО/мл ТУМС не більше 10^2 КУО/мл Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 мл	Відповідає 135 КУО/мл Відповідає менше 10 КУО/мл Відповідає
Упаковка	По 25 мл у флакон темного скла з гвинтовою горловиною, з пробкою (крапельницею чи глухою) і нагвинчуваною полімерною кришкою. Кожен флакон разом з інструкцією для медичного застосування поміщають в пачку з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA /7882/01/01	Відповідає

13. Коментарі. Зберігати при температурі не вище 25 °С. в оригінальній упаковці.

Завідувач ВЛ ВКЯ 09.11.2020 р. К.В. Погребна

14. Заява про сертифікацію. Цим я завідаю, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва лікарських засобів, оптової роздрібною торгівлі лікарськими засобами; а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доєє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Ф 02/ДСЯ.УД-04

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 09.11.2020 р.  Л.А. Заторська

Вимірювальна лабораторія відділу контролю якості атестована на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно до галузі атестації. Свідоцтво про атестацію № 315 від 25.10.2016 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.
На підприємстві діє сертифікована система управління якості ДСТУ ISO 9001.

