



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

04.03.2024

№ 7943/24/10

НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1
флакону у комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8233/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AGB514**

Кількість ввезеного лікарського засобу 41472

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Велика Британія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041

(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 29.02.2024 № 0256/1.

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



В. Стефківський
(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ
(ініціали та прізвище)

Вхідний аналіз 1017
біл 06.03.24



SKU 3035145



COA VERSION		19		QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ								
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® FOR CHILDREN FORTE		CERTIFICATE/СЕРТИФІКАТ								
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ		№ 1								
Country of manufacturing / Країна-виробник		United Kingdom Велика Британія										
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:		UA/8233/01/02										
НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:		UA/8233/01/02										
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:		Ibuprofen 200 mg/ 5 ml / Ібупрофен 200 мг/ 5 мл										
Dosage form / Лікарська форма		Orange Oral suspension, 200 mg/ 5 ml / Суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл										
Package size and type / Розмір та тип пакування		100 ml of suspension in a bottle, 1 bottle with a syringe as a dosing device in carton box / 100 мл суспензії у флаконі, по 1 флакону у комплекті з шприцом-дозатором у картонній коробці										
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:		AGB514		DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА: 01 / 2024								
*BATCH SIZE / *РОЗМІР СЕРІЇ:		14061		EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ: 01 / 2026								
Manufacturer is responsible for manufacture, primary and secondary packing, quality control testing and release / Виробник відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:		Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom										
		Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Дансом Лейн, Халл, HU8 7DS, Велика Британія										
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		MIA 63										
TESTS ПОКАЗНИКИ		LIMITS НОРМИ		<table border="1"> <tr> <td>RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ</td> <td>RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ</td> <td>RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ</td> </tr> <tr> <td>10058872</td> <td>10058871</td> <td>10058870</td> </tr> </table>			RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	10058872	10058871	10058870
RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ										
10058872	10058871	10058870										
Description / Опис:		An off-white syrupy suspension with a characteristic orange odour/ Майже біла сиропоподібна суспензія з характерним апельсиновим запахом.										
Organoleptic assessment / Органолептичний метод												
Identification / Ідентифікація												
Ibuprofen / Ібупрофен: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно						
Ibuprofen / Ібупрофен: (ІЧ-спектроскопія/ FTIR)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно						
Domiphen Bromide / Доміфену бромід: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно						
pH (Євр. Ф.2.2.3/ Eur. Ph.2.2.3)		4.0 – 4.5		4.4	4.4	4.4						
Density at 20 °C, g/ml / Густина (при 20 °C), г/мл		1.14 – 1.18 g/ml / г/мл		1.15 g/ml 1.15(г/мл)	1.15 g/ml 1.15(г/мл)	1.15 g/ml 1.15(г/мл)						
Ibuprofen content/ Кількісне визначення Ібупрофену (ВЕРХ/ HPLC)		3.8 – 4.2 % w/v/ м/об		3.9 % w/v 3.9%м/об	4.0 % w/v 4.0%м/об	4.0 % w/v 4.0%м/об						
Domiphen Bromide content / Кількісне визначення Доміфену бромід (ВЕРХ/ HPLC)		0.0090 – 0.0110 % w/v/ м/об		0.0098% w/v 0.0098% м/об	0.0099% w/v 0.0099% м/об	0.0100 % w/v 0.0100% м/об						
*Microbial Quality: / *Мікробіологічна чистота: (Eur. Ph/Євр. Ф. 2.6.12, 2.6.13, 5.1.4)		Last tested: 10 / 2023										
a) total aerobic microbial count (TAMC)/загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		not more than 10³ CFU/ml / не більше 10³ КУО/мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає	Complies/Відповідає						
b) total fungal yeast and mould count (TYMC)/загальне число дріжджових/пліснявих грибів (ТУМС)		not more than 10¹ CFU/ml / не більше 10¹ КУО/мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає	Complies/Відповідає						
c) Escherichia coli		Absent in 1 ml / Відсутність в 1 мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає	Complies/Відповідає						



Reckitt Benckiser
Web: www.reckittbenckiser.com



SKU 3035145

**Certification statement: / Заява про сертифікацію:**

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging 'labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP.
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Comments / Коментарі:

The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 12 consumer packs. / Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 12 споживчих упаковок.

*This test is performed on one batch per year, or every tenth batch, whichever is more frequent / Тест проводиться на 1 серії на рік або на кожній на десятий, але не рідше одного разу на рік.

Name and position/title of person authorizing the batch release /
Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature / Підпис

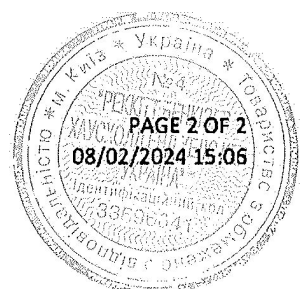
Date of signature /
Дата підписання:

CH215 S20574K

08-Feb-2024



Reckitt Benckiser
Web: www.reckittbenckiser.com

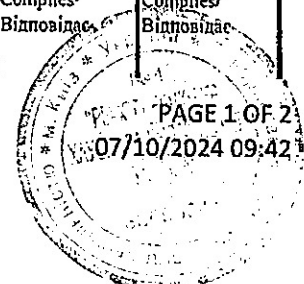


SKU 3035145



COA VERSION		19		QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® FOR CHILDREN FORTE		CERTIFICATE/СЕРТИФІКАТ	
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ		№ 8	
Country of manufacturing / Країна-виробник:		United Kingdom Велика Британія			
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:		UA/8233/01/02			
НОМЕР РЕЕСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:		UA/8233/01/02			
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:		Ibuprofen 200 mg/ 5 ml / Ібупрофен 200 мг/ 5 мл			
Dosage form / Лікарська форма		Orange Oral suspension, 200 mg/ 5 ml / Суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл			
Package size and type / Розмір та тип пакування		100 ml of suspension in a bottle, 1 bottle with a syringe as a dosing device in carton box / 100 мл суспензії у флаконі, по 1 флакону у комплекті з шприцом-дозатором у картонній коробці			
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:		AGS442		DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВИРОБНИЦТВА:	
				09/2024	
*BATCH SIZE / *РОЗМІР СЕРІЇ:		9143		EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:	
				09/2026	
Manufacturer is responsible for manufacture, primary and secondary packing, quality control testing and release / Виробник відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:		Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКел) Лімітед, Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS, Велика Британія			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		MIA 63			
TESTS ПОКАЗНИКИ		LIMITS НОРМИ		RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ 10081234	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ 10081190
Description / Опис: Organoleptic assessment / Органолептичний метод		An off-white syrupy suspension with a characteristic orange odour/ Майже біла сиропоподібна суспензія з характерним апельсиновим запахом.		Complies/ Відповідає	Complies/ Відповідає
Identification / Ідентифікація					
Ibuprofen / Ібупрофен: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
Ibuprofen / Ібупрофен: (ІЧ-спектроскопія/ FTIR)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
Domiphen Bromide / Доміфену бромід: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
pH (Євр. Ф.2.2.3/ Eur. Ph.2.2.3)		4.0 – 4.5		4.4	4.5
Density at 20 °C, g/ml / Густина (при 20 °C), г/мл		1.14 – 1.18 g/ml / г/мл		1.16 g/ml 1.16 (g/ml)	1.16 g/ml 1.16 (g/ml)
Ibuprofen content/ Кількісне визначення Ібупрофену (ВЕРХ/ HPLC)		3.8 – 4.2 % w/w/ м/об		4.0 % w/w 4.0% м/об	4.0 % w/w 4.0% м/об
Domiphen Bromide content / Кількісне визначення Доміфену бромід (ВЕРХ/ HPLC)		0.0090 – 0.0110 % w/w/ м/об		0.0098 % w/w 0.0098% м/об	0.0097 % w/w 0.0097% м/об
*Microbial Quality: / *Мікробіологічна чистота: (Eur. Ph/Євр. Ф. 2.6.12, 2.6.13, 5.1.4)		Last tested: Дата останнього тестування:		07/2024	
a) total aerobic microbial count (ТАМС)/загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		not more than 10 ² CFU/ml / не більше 10 ² КУО/мл		Complies/ Відповідає	Complies/ Відповідає
b) total fungal yeast and mould count (ТУМС) /загальне число дріжджових/пліснявих грибів (ТУМС)		not more than 10 ¹ CFU/ml / не більше 10 ¹ КУО/мл		Complies/ Відповідає	Complies/ Відповідає
c) Escherichia coli		Absent in 1 ml / Відсутність в 1 мл		Complies/ Відповідає	Complies/ Відповідає

Reckitt Benckiser
Web: www.reckittbenckiser.com



Вхм 110624
21022574

SKU 3035145

**Certification statement: / Заява про сертифікацію:**

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging / labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP.

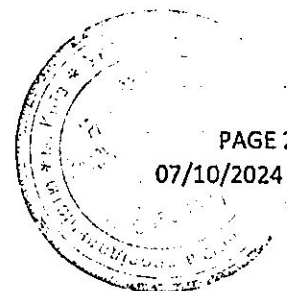
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Comments /Коментарі:

The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 12 consumer packs. / Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 12 споживчих упаковок.

*This test is performed on one batch per year, or every tenth batch, whichever is more frequent / Тест проводиться на 1 серії на рік або на кожні 10 десятиліт, але не рідше одного разу на рік.

Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:
David Harvey, GP		07/10/2024





12

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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

21.01.2025

№ 656/25/10

НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1
флакону у комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8233/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № AGS442

Кількість ввезеного лікарського засобу 109716

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

(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 14.01.2025 № 0034/1.

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



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



COA VERSION		19		QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ	
NAME OF PRODUCT:		NUROFEN® FOR CHILDREN FORTE		CERTIFICATE/СЕРТИФІКАТ	
НАЗВА ПРОДУКЦІЇ:		НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ		№ 9	
Country of manufacturing / Країна-виробник		United Kingdom Велика Британія			
CERTIFICATE REGISTRATION NUMBER:		UA/8233/01/02			
НОМЕР РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ:		UA/8233/01/02			
Strength / Potency: / Сила дії / Активність:		Ibuprofen 200 mg/ 5 ml / Ібупрофен 200 мг/ 5 мл			
Dosage form / Лікарська форма		Orange Oral suspension, 200 mg/ 5 ml / Суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл			
Package size and type / Розмір та тип пакування		100 ml of suspension in a bottle, 1 bottle with a syringe as a dosing device in carton box / 100 мл суспензії у флаконі, по 1 флакону у комплекті з шприцом-дозатором у картонній коробці			
BATCH NUMBER / НОМЕР СЕРІЇ:		AGS983		DATE OF MANUFACTURE: / ДАТА ВІРОБНИЦТВА:	
				10/2024	
*BATCH SIZE / *РОЗМІР СЕРІЇ:		9696		EXPIRY DATE / ДАТА ЗАКІНЧЕННЯ ТЕРМІНУ ПРИДАТНОСТІ:	
				10/2026	
Manufacturer is responsible for manufacture, primary and secondary packing, quality control testing and release / Виробник відповідальний за виробництво, первинне та вторинне пакування, контроль якості та випуск серії:		Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, United Kingdom			
		Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед. Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS, Велика Британія			
Manufacturing License/ Ліцензія на виробництво:		MIA 63			
TESTS ПОКАЗНИКИ		LIMITS НОРМИ		RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ 10083531	RESULTS OF ANALYSIS РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ 10083508
Description / Опис:		An off-white syrupy suspension with a characteristic orange odour/ Майже біла сиропоподібна суспензія з характерним апельсиновим запахом.		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає
Organoleptic assessment / Органолептичний метод					
Identification / Ідентифікація					
Ibuprofen / Ібупрофен: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
Ibuprofen / Ібупрофен: (ІЧ-спектроскопія/ FTIR)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
Domiphen Bromide / Доміфену бромід: (ВЕРХ/ HPLC)		Positive/Позитивно		Positive/ Позитивно	Positive/ Позитивно
pH (Євр. Ф.2.2.3/ Eur. Ph.2.2.3)		4.0 – 4.5		4.5	4.5
Density at 20 °C, g/ml / Густина (при 20 °C), г/мл		1.14 – 1.18 g/ml / г/мл		1.17 g/ml 1.17(г/мл)	1.16 g/ml 1.16(г/мл)
Ibuprofen content/ Кількісне визначення Ібупрофену (ВЕРХ/ HPLC)		3.8 – 4.2 % w/v/ м/об		4.0 % w/v 4.0%м/об	4.0 % w/v 4.0%м/об
Domiphen Bromide content / Кількісне визначення Доміфену бромід (ВЕРХ/ HPLC)		0.0090 – 0.0110 % w/v/ м/об		0.0098% w/v 0.0098% м/об	0.0097 % w/v 0.0097% м/об
*Microbial Quality: / *Мікробіологічна чистота: (Eur. Ph/Євр. Ф. 2.6.12, 2.6.13, 5.1.4)		Last tested: Дата останнього тестування:		10 / 2024	
a) total aerobic microbial count (ТАМС)/загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		not more than 10 ² CFU/ml / не більше 10 ² КУО/мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає
b) total fungal yeast and mould count (ТУМС)/загальне число дріжджових/пліснявих грибів (ТУМС)		not more than 10 ¹ CFU/ml / не більше 10 ¹ КУО/мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає
c) Escherichia coli		Absent in 1 ml / Відсутність в 1 мл		Complies/Відповідає	Complies/Відповідає

 Bx 011125
 25.03.25

Certification statement: / Заява про сертифікацію:

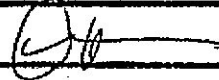
I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging / labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification in the Registration Dossier. The batch processing, packaging and analysis record were in compliance with GMP.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Comments /Коментарі:

The batch size is indicated as cases quantity per manufactured batch. One case has 12 consumer packs. / Розмір серії зазначено як кількість коробів виробленої серії. Один короб містить 12 споживчих упаковок.

*This test is performed on one batch per year, or every tenth batch, whichever is more frequent / Тест проводиться на 1 серії на рік або на кожній на десятій, але не рідше одного разу на рік.

Name and position/title of person authorizing the batch release / Прізвище та посада/звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Signature / Підпис	Date of signature / Дата підписання:
David Harkany, GP		29/10/2024



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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41

E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

12.03.2025

№ 11087/25/10П

НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1
флакону у комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8233/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № AGS983

Кількість ввезеного лікарського засобу 19008

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041

(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 07.03.2025 № 0703/6.

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



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41

E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

21.01.2025

№ 657/25/10

НУРОФЕН® ДЛЯ ДІТЕЙ ФОРТЕ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**суспензія оральна з апельсиновим смаком, 200 мг/5 мл, по 100 мл у флаконі; по 1
флакону у комплекті зі шприцом-дозатором у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/8233/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **AGS983**

Кількість ввезеного лікарського засобу 3456

Виробник

Реккітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лімітед, Велика Британія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Реккітт Бенкізер
Хаусхолд Енд Хелс Кер Україна", ідент. код: 33696041**

(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 14.01.2025 № 0034/2.

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



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)