

STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ
№240/2024/UA від 03.09.2024



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Реєстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/01, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	150 000 МО
6.	Лікарська форма:	супозиторії
7.	Розмір та тип пакування:	По 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону. Маркування українською мовою
8.	Номер серії:	120824
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	6 007 пакувань
10.	Дата виробництва:	01.08.2024
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 08 2026
12.	Назви та адреси всіх ділень з виробництва та контролю якості:	Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» (м.Київ, вул.Попудренко, 50); Лабораторія з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України (м. Київ, вулиця Заболотного, 154)
13.	Сертифікати відповідності GMP та номери ліцензії для всіх ділень, наведених у попередньому пункті:	Сертифікат відповідності вимогам GMP: № 098/2023 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідчення про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» № 395 Свідчення про атестацію Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» № 410 Свідчення про атестацію лабораторії з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України №393
14.	Результати аналізів:	Наведені в сертифікаті аналізів Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів» - додається

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.
Термін придатності – 2 роки.

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 ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» у відповідності до діючої документації, а також відповідно до специфікації, що додається у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

Уповноважена особа з якості
ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»

Ліпець Н.В.

03.09.2024
(дата підписання)

Стор. 1 з 1

Редакція 4

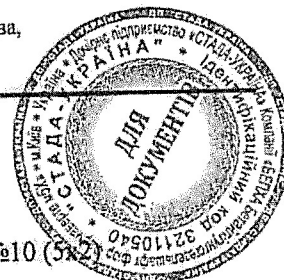
Додаток 8 до СОП 55-00-02-Дозвіл на реалізацію/Сертифікат серії

Вх.ан. №1449
28.01.25

STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ
№ В/0467/05.08.2024/UA від 20.08.2024



Найменування
продукції

ЛАФЕРОБІОН®

супозиторії по 150 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10 (5х2)

Статус продукції

готовий лікарський засіб

Номер серії

120824

Розмір серії, одиниця виміру

6 007 пакувань

Внутрішній код

В/0467/05.08.2024

Дата випуску продукції

20.08.2024

Термін придатності до

08 2026

Випробування проведені згідно МКЯ до РП № UA/13779/01/01,
№ UA/13779/01/02, зміни

Найменування показників	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Результати випробувань	Методи контролю
Опис	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Візуально
Ідентифікація: Інтерферон альфа-2b	Препарат виявляє противірусну активність	Відповідає	За п.2.1 МКЯ
Кислота аскорбінова	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Кислота аскорбінова», в області від 200 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 243±2 нм.	243 нм	ДФУ, 2.2.25
Токоферолу ацетат	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Токоферолу ацетат», в області від 260 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 285±2 нм.	284 нм	ДФУ, 2.2.25
Однорідність маси	Від 0,95 г до 1,05 г Не більше двох індивідуальних мас можуть відхилятися від середньої маси на величину, яка перевищує 5%. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси більше ніж на 10 %	1,02 г Відповідає	ДФУ, 2.9.5
Розпадання	Не більше 30 хвилин	8 хв	ДФУ, 2.9.2
Мікробіологічна чистота	Кількість життєздатних аеробних бактерій (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г препарату	Не виявлено	ДФУ, 5.1.4, 2.6.12
	Кількість життєздатних дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г препарату	Не виявлено	



STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

Кількісне визначення: Противірусна активність	Активність одного супозиторію має бути: (120 000 – 187 500) МО	151 745 МО	Методом культури клітин
Кислота аскорбінова	Від 13,5 до 16,5 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	14,0 мг	ДФУ, 2.2.25
Токоферолу ацетат	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	3,1 мг	ДФУ, 2.2.25
Маркування	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ
Пакування	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ

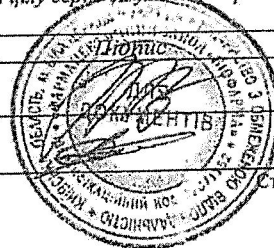
Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.
Термін придатності – 2 роки.

Висновок: зразки відповідають вимогам МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни за наведеними вище показниками

Результати стосуються протестованого зразка і можуть бути екстрапольовані на цілу серію за умови дотримання чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Дата
Розроблено:	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.	20.08.2024
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.	20.08.2024

Редакція 3
Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів»



Стор.2 з 2

STADA

ТОВ «Ф3 «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

№241/2024/UA від 03.09.2024



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Ресстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/01, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	150 000 МО
6.	Лікарська форма:	супозиторії
7.	Розмір та тип пакування:	По 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону. Маркування українською мовою
8.	Номер серії:	130824
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	6 017 пакувань
10.	Дата виробництва:	05.08.2024
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 08 2026
12.	Назви та адреси всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «Ф3 «БІОФАРМА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «Ф3 «Біофарма» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (м.Київ, вул.Попудренко, 50); Лабораторія з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України (м. Київ, вулиця Заболотного, 154)
13.	Сертифікати відповідності GMP та номери ліцензії для всіх дільниць, наведених у попередньому пункті:	Сертифікат відповідності вимогам GMP: № 098/2023 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідчення про атестацію відділу контролю якості ТОВ «Ф3 «Біофарма» № 395 Свідчення про атестацію Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» № 410 Свідчення про атестацію лабораторії з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України №393
14.	Результати аналізів:	Наведені в сертифікаті аналізів Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів» - додається

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.

Термін придатності – 2 роки.

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 ТОВ «Ф3 «БІОФАРМА» у відповідності до діючої документації, а також відповідно до специфікації, що міститься у ресстраційному досяє. Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

Уповноважена особа з якості
ТОВ «Ф3 «БІОФАРМА»

Редакція 4

Додаток 8 до СОП 55-00-02-Дозвіл на реалізацію/Сертифікат серії



Лінець Н.В.

03.09.2024
(дата підписання)

Стор. 1 з 1

Рє мн 1004
ч. 02. 2014

STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ
№ В/0468/06.08.2024/UA від

20.08.2024

ЛАФЕРОБІОН®

Найменування
продукції

супозиторії по 150 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10 (5х2)

Статус продукції готовий лікарський засіб

Номер серії

130824

Розмір серії, одиниця виміру

6 017 пакувань

Внутрішній код

В/0468/06.08.2024

Дата випуску продукції

20.08.2024

Термін придатності до

08 2026

Випробування проведені згідно МКЯ до РП № UA/13779/01/01,
№ UA/13779/01/02, зміни

Найменування показників	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Результати випробувань	Методи контролю
Опис	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Візуально
Ідентифікація: Інтерферон альфа-2b	Препарат виявляє протівірусну активність	Відповідає	За п.2.1 МКЯ
Кислота аскорбінова	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Кислота аскорбінова», в області від 200 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 243 ± 2 нм.	244 нм	ДФУ, 2.2.25
Токоферолу ацетат	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Токоферолу ацетат», в області від 260 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 285 ± 2 нм.	284 нм	ДФУ, 2.2.25
Однорідність маси	Від 0,95 г до 1,05 г Не більше двох індивідуальних мас можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 5%. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси більше ніж на 10 %	1,01 г Відповідає	ДФУ, 2.9.5
Розпадання	Не більше 30 хвилин	8 хв	ДФУ, 2.9.2
Мікробіологічна чистота	Кількість життєздатних аеробних бактерій (ТАМС) - не більше 10^3 КУО/г препарату	Не виявлено	ДФУ, 5.1.4, 2.6.12
	Кількість життєздатних дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10^2 КУО/г препарату	Не виявлено	



STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

Кількісне визначення: <i>Противірусна активність</i>	Активність одного супозиторію має бути: (120 000 – 187 500) МО	155 905 МО	Методом культури клітин
<i>Кислота аскорбінова</i>	Від 13,5 до 16,5 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	14,1 мг	ДФУ, 2.2.25
<i>Токоферолу ацетат</i>	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	3,0 мг	ДФУ, 2.2.25
Маркування	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ
Пакування	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.
Термін придатності – 2 роки.

Висновок: зразки відповідають вимогам МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни за наведеними вище показниками

Результати стосуються протестованого зразка і можуть бути екстрапольовані на цілу серію за умови дотримання чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Підпис	Дата
Розроблено:	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.		20.08.2024
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.		20.08.2024

Редакція 3
Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів»

Стор. 2 з 2



ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

№242/2024/UA від 03.09.2024



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Реєстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/01, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	150 000 МО
6.	Лікарська форма:	супозиторії
7.	Розмір та тип пакування:	По 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону. Маркування українською мовою
8.	Номер серії:	140824
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	6 027 пакувань
10.	Дата виробництва:	05.08.2024
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 08 2026
12.	Назви та адреси всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» (м.Київ, вул.Попудренко, 50); Лабораторія з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України (м. Київ, вулиця Заболотного, 154)
13.	Сертифікати відповідності GMP та номери ліцензії для всіх дільниць, наведених у попередньому пункті:	Сертифікат відповідності вимогам GMP: № 098/2023 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідцтво про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» № 395 Свідцтво про атестацію Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзеєва НАМНУ» № 410 Свідцтво про атестацію лабораторії з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України №393
14.	Результати аналізів:	Наведені в сертифікаті аналізів Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів» - додається

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.

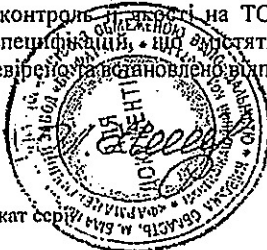
Термін придатності – 2 роки.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль якості на ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» у відповідності до діючої документації, а також відповідно до специфікацій, що вносяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

Уповноважена особа з якості
ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»

Редакція 4

Додаток 8 до СОП 55-00-02-Дозвіл на реалізацію/Сертифікат серії



Ліпєць Н.В.

03.09.2024

(дата підписання)

Стор. 1 з 1

Вх ак № 1904
280725

STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ

№ В/0469/07.08.2024/UA від

20.08.2024

Найменування
продукції

ЛАФЕРОБІОН®

супозиторії по 150 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10

Статус продукції готовий лікарський засібНомер серії 140824 Розмір серії, одиниця виміру 6 027 пакуваньВнутрішній код В/0469/07.08.2024Дата випуску продукції 20.08.2024Термін придатності до 08 2026 Випробування проведені згідно МКЯ до РП № UA/13779/01/01,
№ UA/13779/01/02, зміни

Найменування показників	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Результати випробувань	Методи контролю
Опис	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Візуально
Ідентифікація: <i>Інтерферон альфа-2b</i>	Препарат виявляє противірусну активність	Відповідає	За п.2.1 МКЯ
<i>Кислота аскорбінова</i>	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Кислота аскорбінова», в області від 200 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 243±2 нм.	244 нм	ДФУ, 2.2.25
<i>Токоферолу ацетат</i>	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Токоферолу ацетат», в області від 260 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 285±2 нм.	284 нм	ДФУ, 2.2.25
Однорідність маси	Від 0,95 г до 1,05 г Не більше двох індивідуальних мас можуть відхилятися від середньої маси на величину, яка перевищує 5%. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси більше ніж на 10 %	1,01 г Відповідає	ДФУ, 2.9.5
Розпадання	Не більше 30 хвилин	5 хв	ДФУ, 2.9.2
Мікробіологічна чистота	Кількість життєздатних аеробних бактерій (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г препарату	Не виявлено	ДФУ, 5.1.4, 2.6.12
	Кількість життєздатних дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г препарату	Не виявлено	



STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
(*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
Відділ контролю якості

Маркування	Вимоги МКЯ до РП № UA/4645/02/01, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ
Пакування	Вимоги МКЯ до РП № UA/4645/02/01, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла та вологи при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Термін придатності – 3 роки.

Висновок: зразки відповідають вимогам МКЯ до РП № UA/4645/02/01, зміни за наведеними вище показниками

Результати стосуються протестованого зразка і можуть бути екстрапольовані на цілу серію за умови дотримання чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Дата
Розроблено:	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.	02.01.2025
Перевірено:	начальник ХЛ ВКЯ	Кунинець Т.С.	03.01.2025

Редакція 3
Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізу»

* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»

