

STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
(*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

№107/2025/UA від 21.03.2025



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Реєстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/02, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	500 000 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:	70824
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	5 951 пакувань
10.	Дата виробництва:	06.08.2024
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 «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); 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: № 107/2024 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідчення про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» № 583 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 підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено та перевірено у відповідності до діючої документації та згідно з вимогами реєстраційного досяг і належної виробничої практики (GMP). Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»
Уповноважена особа з якості

Редакція 6

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



Ліпеш Н.В.

21.03.2025
(дата підписання)
Стор. 1 з 1

№ 1521 від 28.03.25
Міс

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



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ

№ В/0470/08.08.2024/UA від

21.08.2025

Найменування
продукціїЛАФЕРОБІОН®
супозиторії по 500 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10 (5х2)Статус продукції готовий лікарський засіб

Номер серії

70824

Розмір серії, одиниця виміру

5 951 пакувань

Внутрішній код

B/0470/08.08.2024

Дата випуску продукції

21.08.2025

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: <i>Інтерферон альфа-2b</i>	Препарат виявляє протівірусну 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	6 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 плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10^3 КУО/г препарату	Не виявлено	



STADA

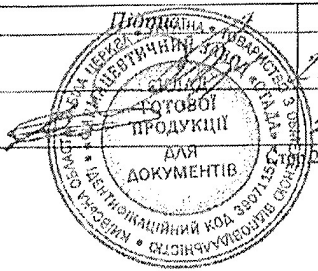
ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
 (*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)
 09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
 вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10
 Відділ контролю якості

Кількісне визначення: Противірусна активність Кислота аскорбінова Токоферолу ацетат	Активність одного супозиторію має бути: (400 000 – 625 000) МО	469 601 МО	Методом культури клітин
	Від 19,8 до 24,2 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	23,8 мг	ДФУ, 2.2.25
	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	2,8 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	Болобал Ю.В.		21.03.2025
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.		21.03.2025

Редакція 4
 Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізу»

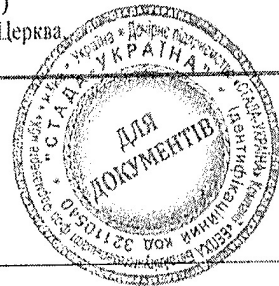
* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»



STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
(*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква
вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ
№108/2025/UA від 21.03.2025



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Ресстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/02, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	500 000 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:	80824
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	5 849 пакувань
10.	Дата виробництва:	07.08.2024
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 «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); 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: № 107/2024 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідчення про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» № 583 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 підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено та перевірено у відповідності до діючої документації та згідно з вимогами реєстраційного дос'є і належної виробничої практики (GMP). Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»
Уповноважена особа з якості

Редакція 6

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



Лінець Н.В.

21.03.2025
(дата підписання)
Стор. 1 з 1

Вх. м. № 1001 від 04.04.25

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

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ
№ В/0471/09.08.2024/UA від 21.03.2025

ЛАФЕРОБІОН®

Найменування
продукції

супозиторії по 500 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10 (5x2x3)

Статус продукції готовий лікарський засіб

Номер серії 80824

Розмір серії, одиниця виміру

5 849 пакувань

Внутрішній код В/0471/09.08.2024

Дата випуску продукції 21.03.2025

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: <i>Інтерферон альфа-2b</i>	Препарат виявляє протівірусну 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 %	1,02 г Відповідає	ДФУ, 2.9.5
Розпадання	Не більше 30 хвилин	6 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 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

Кількісне визначення: Противірусна активність Кислота аскорбінова	Активність одного супозиторію має бути: (400 000 – 625 000) МО	505 703 МО	Методом культури клітин
Токоферолу ацетат	Від 19,8 до 24,2 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	20,4 мг	ДФУ, 2.2.25
	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	2,7 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.	21.03.2025
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.	21.03.2025

Редакція 4

Додаток І до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізу»

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



STADA

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
(*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

№091/2025/UA від 14.03.2025



1.	Найменування продукції:	ЛАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Реєстраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/02, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	500 000 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:	10225
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	2 519 пакувань
10.	Дата виробництва:	12.02.2025
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 02 2027
12.	Назви та адреси всіх ділень з виробництва та контролю якості:	Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «ФЗ «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); 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: № 107/2024 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідоцтво про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «СТАДА» № 583 Свідоцтво 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 І 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 підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено та перевірено у відповідності до діючої документації та згідно з вимогами реєстраційного дос'є і належної виробничої практики (GMP). Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»
Уповноважена особа з якості

Редакція 6

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



Ліпець Н.В.

14.03.2025
(дата підписання)
Стр. 1 з 1

б.а.н. №0114
24.03.25



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



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ
№ В/0663/14.02.2025/UA від 12.03.2025

Найменування
продукції

ЛАФЕРОБІОН®
супозиторії по 500 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №10 (5x2)

Статус продукції готовий лікарський засіб

Номер серії 10225 Розмір серії, одиниця виміру 2 519 пакувань

Внутрішній код В/0663/14.02.2025

Дата випуску продукції 12.03.2025

Термін придатності до 02 2027 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 протівірусну 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.	243 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 %	1,00 г Відповідає	ДФУ, 2.9.3
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 Кількість життєздатних дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г препарату	Менше 10 КУО/г Менше 10 ² КУО/г	ДФУ, 5.1.4, 2.6.12



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

Кількісне визначення: Противірусна активність Кислоти аскорбінова Токоферолу ацетат	Активність одного супозиторію має бути: (400 000 – 625 000) МО	480 845 МО	Методом культури клітин
	Від 19,8 до 24,2 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	21,2 мг	ДФУ, 2.2.25
	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	2,9 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 ці серії за умови дотримання чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Дата
Розроблено:	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.	12.03.2025
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.	12.03.2025

Редакція 4
 Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізу»

Стр.2 з 2

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

