

Сертифікат якості № 040000118195

Окомікс®, краплі очні, суспензія, по 7,5 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці

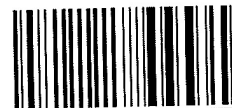
1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ЦИПРОФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИДУ 3,5МГ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ЦИПРОФЛОКСАЦИН 100%

БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 3,0МГ; ДЕКСАМЕТАЗОНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 1,0МГ

Номер серії:	30924	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	11.409 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18648/01/01
Дата виробництва:	09.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	23.03.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18648/01/01 від 23.03.2021 р., зміни від 25.11.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Рідина, що містить частинки білого або майже білого кольору, які легко суспендують при збовтуванні	Відповідає
Ідентифікація		
ципрофлорксацин	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка ципрофлорксацину має співпадати з часом утримування піка ципрофлорксацину на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
ципрофлорксацин	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка ципрофлорксацину на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка ципрофлорксацину на хроматограмі розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (278 ± 2) нм.	278 нм
дексаметазон	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка дексаметазону має співпадати з часом утримування піка дексаметазону на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
дексаметазон	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка дексаметазону на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка дексаметазону на	

*Вх. акт № 1942
Вір 171224 МЛ*



хроматограмі розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (241±2) нм.

240 нм

бензалконію хлорид

На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Бензалконію хлорид", часи утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду мають співпадати з часами утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %

Відповідає

pH

Від 3,8 до 4,8

4,3

Осмоляльність

Від 270 мОсмоль/кг до 330 мОсмоль/кг

295 мОсмоль/кг

Супровідні домішки: Домішки ципрофлоксацину

етилендіаміновий аналог	Не більше 0,4 % (На момент випуску). Не більше 0,4 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,1 %
сума домішок	Не більше 0,8 % (На момент випуску). Не більше 0,8 %	0,2 %

Супровідні домішки:

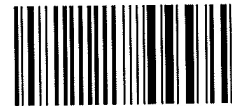
Ципрофлоксацину формамід	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
--------------------------	--	--------------

Супровідні домішки: Домішки дексаметазону

дексаметазон гліоксаль аналог	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
17-карбокси-17-деоксі аналог	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,6 %	0,1 %
будь-яка домішка	Не більше 0,3 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,3 %
сума домішок	Не більше 2,5 % (На момент випуску). Не більше 3,5 %	0,6 %
Бензалконію хлорид	Від 0,09 мг до 0,11 мг в 1 мл препарату	0,10 мг/мл
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 7,5 мл	Відповідає

Розмір часток

Часток з розміром менше або дорівнює 25 мкм	Не менше 95 %	Відповідає
Часток з розміром менше або дорівнює 50 мкм	Не менше 99,5 %	Відповідає
Часток з розміром менше або	Не менше 100 %	



дорівнює 90 мкм		Відповідає
Стерильність	Препарат має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
ципрофloxацин	Від 2,85 мг до 3,15 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 2,70 мг до 3,30 мг в 1 мл препарату	3,07 мг/мл
дексаметазон	Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 мл препарату	1,03 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 09.2026

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати! Термін придатності після відкриття флакона - 28 діб

Коментарі:

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП Андрусик-Щукіна М.М.



30.10.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №084/2023/GMP від 09.10.2023, GMP/EAEU/KZ/ 81-01-2024 від 15.12.2023; UP/I-530-10/21-03/13 від 28.10.2021, GMP_UZ - 08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019


Сертифікат якості № 040000120539
Окомікс®, краплі очні, суспензія, по 7,5 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ЦИПРОФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИДУ 3,5МГ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ЦИПРОФЛОКСАЦИН 100%

БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 3,0МГ; ДЕКСАМЕТАЗОНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 1,0МГ

Номер серії:	10225	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	11.624 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18648/01/01
Дата виробництва:	02.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	23.03.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18648/01/01 від 23.03.2021 р., зміни від 25.11.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Рідина, що містить частинки білого або майже білого кольору, які легко суспендують при збовтуванні	Відповідає
Ідентифікація		
ципрофлорсацин	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка ципрофлорсачину має співпадати з часом утримування піка ципрофлорсачину на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
ципрофлорсацин	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка ципрофлорсачину на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка ципрофлорсачину на хроматограмі розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (278 ± 2) нм.	278 нм
дексаметазон	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка дексаметазону має співпадати з часом утримування піка дексаметазону на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
дексаметазон	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка дексаметазону на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка дексаметазону на	

Відомості про випробування



бензалконію хлорид	хроматограмі розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (241±2) нм.	242 нм
	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Бензалконію хлорид", часи утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду мають співпадати з часами утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %	Відповідає
pH	Від 3,8 до 4,8	4,3
Осмоляльність	Від 270 мОсмоль/кг до 330 мОсмоль/кг	299 мОсмоль/кг

Супровідні домішки: Домішки ципрофлоксацину

етилендіаміновий аналог	Не більше 0,4 % (На момент випуску). Не більше 0,4 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 0,8 % (На момент випуску). Не більше 0,8 %	0,0 % (<МКВ)

Супровідні домішки:

Ципрофлоксацину формамід	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
--------------------------	--	--------------

Супровідні домішки: Домішки дексаметазону

дексаметазон гліоксаль аналог	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,1 %
17-карбокси-17-деоксі аналог	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,6 %	0,2 %
будь-яка домішка	Не більше 0,3 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,1 %
сума домішок	Не більше 2,5 % (На момент випуску). Не більше 3,5 %	0,4 %
Бензалконію хлорид	Від 0,09 мг до 0,11 мг в 1 мл препарату	0,09 мг/мл
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 7,5 мл	Відповідає

Розмір часток

Часток з розміром менше або дорівнює 25 мкм	Не менше 95 %	Відповідає
Часток з розміром менше або дорівнює 50 мкм	Не менше 99,5 %	Відповідає
Часток з розміром менше або	Не менше 100 %	



дорівнює 90 мкм		
Стерильність	Препарат має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		Відповідає
ципрофлоксацин	Від 2,85 мг до 3,15 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 2,70 мг до 3,30 мг в 1 мл препарату	2,93 мг/мл
дексаметазон	Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 мл препарату	1,02 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 02.2027
Умови зберігання:	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморозувати! Термін придатності після відкриття флакона - 28 діб	
Коментарі:		

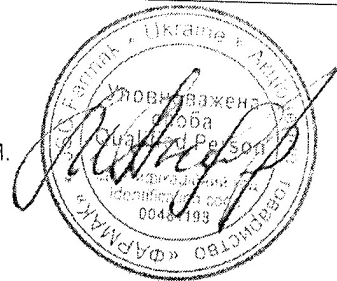
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Андрусик-Щукіна М.М.



29.05.2025

Виробнича ділянка:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; GMP 051/2024/GMP від 29.05.2024, GMP 043/2025/GMP від 29.04.2025, GMP/EAEU/KZ/81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, GMP_UZ - 08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000123005

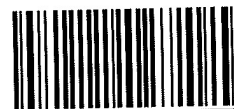
Окомікс®, краплі очні, суспензія, по 7,5 мл у флаконі, по 1 флакону у пачці

1МЛ ПРЕПАРАТУ МІСТИТЬ ЦИПРОФЛОКСАЦИНУ ГІДРОХЛОРИДУ 3,5МГ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА ЦИПРОФЛОКСАЦИН 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 3,0МГ; ДЕКСАМЕТАЗОНУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ 1,0МГ

Номер серії:	20725	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	11.958 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18648/01/01
Дата виробництва:	07.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	23.03.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18648/01/01 від 23.03.2021 р., зміни від 25.11.2022 р.		

Найменування показників		Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Рідина, що містить частинки білого або майже білого кольору, які легко суспендують при збовтуванні		Відповідає
Ідентифікація			
ципрофлорксацин	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка ципрофлорксацину має співпадати з часом утримування піка ципрофлорксацину на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$		Відповідає
ципрофлорксацин	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка ципрофлорксацину на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка ципрофлорксацину на хроматограмі розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (278 ± 2) нм.		280 нм
дексаметазон	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка дексаметазону має співпадати з часом утримування піка дексаметазону на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$		Відповідає
дексаметазон	Ультрафіолетовий спектр поглинання піка дексаметазону на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі «Кількісне визначення», має співпадати з ультрафіолетовим спектром поглинання піка дексаметазону на		

Б.С. Сидоренко
18.03.2025



бензалконію хлорид	хроматограми розчину порівняння та мати максимум поглинання при довжині хвилі (241±2) нм.	240 нм
	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Бензалконію хлорид", часи утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду мають співпадати з часами утримування піків гомологів C12 і C14 бензалконію хлориду на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %	Відповідає
pH	Від 3,8 до 4,8	4,4
Осмоляльність	Від 270 мОсмоль/кг до 330 мОсмоль/кг	313 мОсмоль/кг

Супровідні домішки: Домішки ципрофлоксацину

етилендіаміновий аналог	Не більше 0,4 % (На момент випуску). Не більше 0,4 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,1 %
сума домішок	Не більше 0,8 % (На момент випуску). Не більше 0,8 %	0,1 %

Супровідні домішки:

Ципрофлоксацину формамід	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
--------------------------	--	--------------

Супровідні домішки: Домішки дексаметазону

дексаметазон гліоксаль аналог	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,1 %
17-карбокси-17-деоксі аналог	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,6 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,3 % (На момент випуску). Не більше 1,0 %	0,3 %
сума домішок	Не більше 2,5 % (На момент випуску). Не більше 3,5 %	0,6 %
Бензалконію хлорид	Від 0,09 мг до 0,11 мг в 1 мл препарату	0,10 мг/мл
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 7,5 мл	Відповідає

Розмір часток

Часток з розміром менше або дорівнює 25 мкм	Не менше 95 %	Відповідає
Часток з розміром менше або дорівнює 50 мкм	Не менше 99,5 %	Відповідає
Часток з розміром менше або	Не менше 100 %	



дорівнює 90 мкм

Відповідає

Стерильність

Препарат має бути стерильним

Відповідає

Кількісне визначення

ципрофлоксацин

Від 2,85 мг до 3,15 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 2,70 мг до 3,30 мг в 1 мл препарату

2,97 мг/мл

дексаметазон

Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 мл препарату

1,01 мг/мл

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

2 роки

До 07.2027

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморозувати! Термін придатності після відкриття флакона - 28 діб

Коментарі:

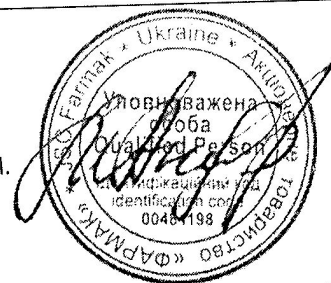
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Андрусик-Щукина М.М.



15.08.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; GMP 051/2024/GMP від 29.05.2024, GMP 043/2025/GMP від 29.04.2025, GMP/EAEU/KZ/81-01-2024 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024, GMP_UZ - 08:2023 від 30.11.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019