

ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"
24321, Україна, Вінницька обл., Гайсинський р-н, м. Ладичин, вул. Незалежності, 118
тел. (04343) 6-18-47, E-mail: biolik.prat@gmail.com
ЄДРПОУ 00479712
Ліцензія б/н від 20.05 2016 р.

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ № 51

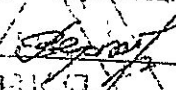
1. Назва продукції
2. Країна-виробник
3. Номер реєстраційного посвідчення
4. Сила дії/активність
5. Лікарська форма
6. Розмір та тип пакування
7. Номер серії
8. Дата виробництва
9. Дата закінчення терміну придатності
10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості

Перекис водню 3 %
Україна
UA/6318/01/01
100 мл розчину містять: водню перексиду розчин 30 % - 10 г
Розчин для зовнішнього застосування 3 %
по 200 мл у флаконах полімерних з маркуванням українською мовою
510825
06.08.2025 р.
08.27
Розмір серії: 25 250 флаконів
Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладичин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12 Р; м. Ладичин Вінницька обл., 24321
Ліцензія на виробництво б/н

11. Сертифікат відповідності GMP
12. Результати аналізів:

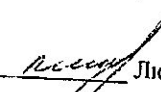
Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ	А. Знебарвлення розчину після додавання 0,02 М розчину калію перманганату В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає Відповідає
ВИПРОБУВАННЯ		
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Забарвлення розчину має змінитися при додаванні не менше 0,05 мл і не більше 1,0 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду Р	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	Відповідає
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,012% 0,81 г/л
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200,0 мл	Відповідає
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	Від 2,5 % (м/м) до 3,5 % (м/м)	3,1% (м/м)
Упаковка	По 200 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками полімерними. На флакони наклеюють самоклеючі етикетки. Флакони разом з відповідною кількістю інструкцій для медичного застосування препарату поміщають у лотки з гофрокартону, запаляні плівкою поліетиленовою термоусадочною.	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA /6318/01/01	Відповідає

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

Завідувач ВЛ ВКЯ 06.08.2025 р.  Васи́лина ВЕРХОВОД

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 спеціального відомого відповідності реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та задоволено відповідністю Ліцензійним умовам.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 06.08.2025 р.  Людмила ЗАТОРСЬКА

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



Зх. АМ № 1534
18.09.25 