

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 25/59132 - 3U13

Назва лікарського засобу,
лікарська форма:**ФАРИ ВЕРДЕ, спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл**

Сила дії/активність:

1 мл спрею для ротової порожнини містить 1,5 мг бензидаміну гідрохлориду

Розмір та тип пакування:

по 30 мл у контейнері

Номер серії:

3U131125Кількість в серії, уп: **28342**

Дата виробництва:

03.11.25Придатний до: **11/2028**

Регістраційне посвідчення:

№ UA/16539/01/01 діє на території України від 22.07.2022 року

Ліцензія на виробництво:

Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.Сертифікат відповідності GMP
та строк дії сертифікату:**Сертифікат 122/2025/GMP до 19.09.2028**Лікарський засіб вироблено та
проконтрольовано:**Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Д; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б**Контроль якості відповідно до: **МКЯ ЛЗ до РП № UA /16539/01/01 зі змінами**

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат	
1	Опис	Прозора безбарвна рідина з характерним запахом	відповідає	
2	Ідентифікація			
2.1	Бензидаміну гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає	
2.2	Бензидаміну гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає	
2.3	Метилпарабен	Відповідно до МКЯ	відповідає	
3	pH	Від 5,3 до 7,0 (при випуску)	6,3	
4	Об'єм вмісту контейнера	Від 5,0 до 7,0 (протягом терміну зберігання)		
		Не менше 30 мл	30 мл	
5	Супутні домішки:			
	Домішка С (1-бензил-1H-індазол-3-ол)	Не більше 0,2 %	0,001 %	
	Будь-яка інша неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	0,03 %	
	Сума домішок	Не більше 1,0 %	0,04 %	
6	Мікробіологічна чистота	Препарат повинен відповідати вимогам ДФУ* 5.1.4 для оромукозних лікарських засобів:		
		В 1 мл препарату допускається загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/мл	не виявлено
		В 1 мл препарату допускається загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС)	10 ¹ КУО/мл	не виявлено
		Pseudomonas aeruginosa	Не допускаються в 1 мл препарату	відсутні
		Staphylococcus aureus	Не допускаються в 1 мл препарату	відсутні
7	Кількісне визначення:			
	Бензидаміну гідрохлорид	Від 1,425 мг/мл до 1,575 мг/мл (1,5 мг/мл ± 5 %)	1,493 мг/мл	
	Метилпарабен	Від 0,90 мг/мл до 1,10 мг/мл (1,0 мг/мл ± 10 %)	0,99 мг/мл	

Р.к. ал. №558
23.12.25

8	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
9	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C

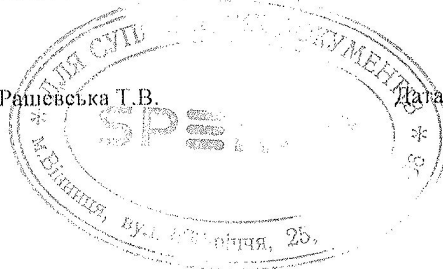
Заява про сертифікацію:

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 специфікації, що містяться у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Рашевська Т.В.



Дата: 16.12.2025

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 25/59132 - 3U9

Назва лікарського засобу,
лікарська форма:ФАРИ ВЕРДЕ, спрей для ротової порожнини 1,5 мг/мл

Сила дії/ активність:

1 мл спрею для ротової порожнини містить 1,5 мг бензидаміну гідрохлориду

Розмір та тип пакування:

по 30 мл у контейнері

Номер серії:

3U90825Кількість в серії, уп: 20516

Дата виробництва:

04.08.25Придатний до: 08/2028

Реєстраційне посвідчення:

№ UA/16539/01/01 діє на території України від 22.07.2022 року

Ліцензія на виробництво:

Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.Сертифікат відповідності GMP
та строк дії сертифікату:Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025Лікарський засіб вироблено та
проконтрольовано:Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-БКонтроль якості відповідно до: МКЯ ЛЗ до РП № UA /16539/01/01 зі змінами

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Прозора безбарвна рідина з характерним запахом	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Бензидаміну гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Бензидаміну гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.3	Метилпарабен	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	pH	Від 5,3 до 7,0 (при випуску) Від 5,0 до 7,0 (протягом терміну зберігання)	6,3
4	Об'єм вмісту контейнера	Не менше 30 мл	31 мл
5	Супутні домішки:		
	Домішка С (1-бензил-1Н-індазол-3-ол)	Не більше 0,2 %	не виявлено
	Будь-яка інша неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	0,1
	Сума домішок	Не більше 1,0 %	0,1
6	Мікробіологічна чистота	Препарат повинен відповідати вимогам ДФУ* 5.1.4 для оромукозних лікарських засобів:	
		В 1 мл препарату допускається загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/мл
		В 1 мл препарату допускається загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС)	10 ¹ КУО/мл
		Pseudomonas aeruginosa	Не допускаються в 1 мл препарату
		Staphylococcus aureus	Не допускаються в 1 мл препарату
7	Кількісне визначення:		
	Бензидаміну гідрохлорид	Від 1,425 мг/мл до 1,575 мг/мл (1,5 мг/мл ± 5 %)	1,482 мг/мл
	Метилпарабен	Від 0,90 мг/мл до 1,10 мг/мл (1,0 мг/мл ± 10 %)	0,99 мг/мл

Be. doc 10 5132
30.08.2025

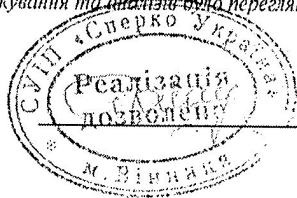
8	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
9	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C

Заява про сертифікацію:

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 специфікації, що містяться у Реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Рашевська Т.В.

Дата: 04.09.2025

