

ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"

24321, Україна, Вінницька обл., Гайсинський р-н. м.Ладизин, 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 № 2

1. Назва продукції **Форвен**
 2. Країна-виробник **Україна**
 3. Номер реєстраційного посвідчення **UA/20353/01/01**
 4. Сила дії/активність **100г розчину містять гамамелісу віргінського (*Hamamelis virginiana*) D6-0,3 мг, арніки гірської (*Arnica montana*) D6 -0,1 мг, сірки (Sulfur) D30-1 мг, отрути змії бушмейстер (*Lechesis mutus*)D30-0,3 мг**
 5. Лікарська форма **Розчин оральний**
 6. Розмір та тип пакування **по 25 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці з картоном з маркуванням українською мовою**
 7. Номер серії **021125** **Розмір серії: 5 000 флаконів**
 8. Дата виробництва **20.11.2025 р.**
 9. Дата закінчення терміну придатності **Придатний до: 11.27**
 10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості **Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладизин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12 Р; м. Ладизин Вінницька обл., 24321**
 11. Сертифікат відповідності GMP **Ліцензія на виробництво б/н**
 12. Результати аналізів:

Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Безбарвна, прозора рідина зі специфічним запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Запах йодоформу, поступово утворюється жовтий осад	Відповідає
Етанол	Не менше 18% - 24 % (об/об)	19,8 %
Густина	0,969 - 0,976	0,973 г/см ³
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10 ⁴ КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10 ² КУО/мл Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій 10 ² КУО/мл Не допускається наявність <i>Escherichia coli</i> в 1 мл Не допускається наявність <i>Salmonella</i> в 25 мл	Відсутній Відсутній Менше 10 Відсутній Відсутній
Упаковка	По 25 мл у флакон темного скла з пробкою-крапельницею і нагвинчуваною полімерною кришкою. По 1 флакону разом з інструкцією для медичного застосування поміщають в пачку з картоном	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA/20353/01/01	Відповідає

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

Завідувач ВЛ ВКЯ 27.11.2025 р.  Василина 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 специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 27.11.2025 р.  Ірина СИВУХА

Вимірювальна лабораторія відділу контролю якості атестована на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно до галузі атестації. Свідчення про атестацію № 315 від 25.10.2016 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

На підприємстві діє система управління якістю сертифікована на відповідність ДСТУ ISO 9001.

Вінниця 27.11.2025 р. 

ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "БІОЛІК"

24321, Україна, Вінницька обл., Гайсинський р-н. м.Ладизин, 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 № 1

1. Назва продукції **Форвен**
 2. Країна-виробник **Україна**
 3. Номер реєстраційного посвідчення **UA/20353/01/01**
 4. Сила дії /активність **100г розчину містять гамамелісу віргінського (*Hamamelis virginiana*) D6-0,3 мг, арніки гірської (*Arnica montana*) D6 -0,1 мг, сірки (Sulfur) D30-1мг, отрути змії бушмейстер (*Lechesis mutus*) D30-0,3 мг**
 5. Лікарська форма **Розчин оральний**
 6. Розмір та тип пакування **по 25 мл у флаконі з пробкою-крапельницею; по 1 флакону в пачці з картону з маркуванням українською мовою**
 7. Номер серії **011125** Розмір серії: **5000 флаконів**
 8. Дата виробництва **13.11.2025 р.**
 9. Дата закінчення терміну придатності **Придатний до: 11.27**
 10. Назва, адреса та номер ліцензії дільниці з виробництва та контролю якості **Вироблено, включаючи пакування/маркування за адресою: вул. Незалежності, 131, Ш; м. Ладизин Вінницька обл., 24321, ліцензія б/н. Здійснено контроль якості за адресою: вул. Незалежності, 131, 12 Р; м. Ладизин Вінницька обл., 24321**
 11. Сертифікат відповідності GMP **Ліцензія на виробництво б/н**
 12. Результати аналізів:

Найменування показника	Допустимі норми згідно МКЯ	Результат
Опис	Безбарвна, прозора рідина зі специфічним запахом спирту запахом	Відповідає
Ідентифікація	Запах йодоформу, поступово утворюється жовтий осад	Відповідає
Етанол	Не менше 18% - 24 % (об/об)	19,8 %
Густина	0,969 - 0,976	0,973 г/см ³
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10 ⁴ КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГІІІС) 10 ³ КУО/мл Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій 10 ² КУО/мл Не допускається наявність <i>Escherichia coli</i> в 1 мл Не допускається наявність <i>Salmonella</i> в 25 мл	Відсутні Відсутні Менше 10 Відсутні Відсутні
Упаковка	По 25 мл у флакон темного скла з пробкою-крапельницею і нагвинчуваною полімерною кришкою. По 1 флакону разом з інструкцією для медичного застосування поміщають в пачку з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно МКЯ до Р.П. № UA /20353/01/01	Відповідає

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

Завідувач ВЛ ВКЯ 26.11.2025 р.  Васирина 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 специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа 26.11.2025 р.  Ірина СИВУХА

Вимірювальна лабораторія відділу контролю якості атестована на право проведення контролю якості та безпеки лікарських засобів відповідно до галузі атестації. Свідectvo про атестацію № 15 від 25.10.2016 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

На підприємстві діє система управління якістю сертифікована на відповідність ДСТУ ISO 9001.

Мамт 0368 619 29.01.26 Teel