

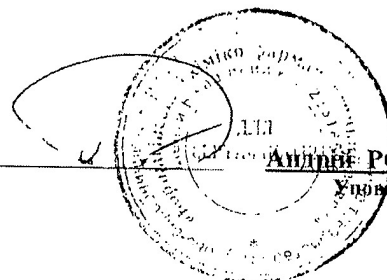
**БХФЗ****ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»**

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**Веногепанол, гель**

- | | |
|--|---|
| 1 Найменування продукції | Веногепанол |
| 2 Лікарська форма | Гель |
| 3 Сила дії/активність | 1 г гелю містить венорутинолу (у перерахуванні на 100 % вміст суми гідроксиетилзаміщених сполук рутину та суху речовину) - 20 мг, гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) – 2,499 мг (300 МО), декспантенолу (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) - 30 мг |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/7100/01/01 |
| 7 Номер серії | 0240424 |
| Розмір серії | 3 168 пак. |
| 8 Дата виробництва | 03.04.2024 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 04.2027 |
| 10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 12 Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 Коментарі | - |
| 14 Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа

В.м. 30.04.2024



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ВЕНОГЕПАНОЛ гель по 40 г у тубі та пачці

Номер серії 0240424
Кількість в серії 3181 шт
Дата виробництва 03.04.2024

Країна
Реєстраційне посвідчення №
Термін дії реєстраційного посвідчення

Україна
UA/7100/01/01
необмежений

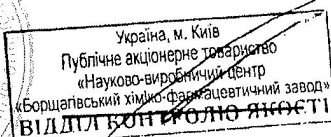
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-07

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Гель жовтого кольору, прозорий, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація		
Венорутинол	УФ-спектр відповідно до тесту	Відповідає
	Якісна реакція	Відповідає
Гепарин натрію	0,5 мл випробовуваного розчину мають затримувати згортання рекальцинованої плазми	Відповідає
Декспантенол	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Пропіленгліколь	Метод ГХ відповідно до тесту	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,25
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Антикоагулянтна активність	Від 270 МО до 330 МО ($300 \text{ МО} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	309 МО
Кількісне визначення		
Венорутинол	Від 18,0 мг до 22,0 мг ($20,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	20,6 мг
Декспантенол	Від 27,0 мг до 33,0 мг ($30,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	30,0 мг
Пропіленгліколь	Від 252 мг до 308 мг ($280 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	290,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 04.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-07

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 30 " 04 20 24 р.



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ВЕНОГЕПАНОЛ

гель по 40 г у тубі та пачці

Номер серії	0230424	Країна	Україна
Кількість в серії	3172 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/7100/01/01
Дата виробництва	02.04.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Гель жовтого кольору, прозорий, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація		
Венорутинол	УФ-спектр відповідно до тесту	Відповідає
	Якісна реакція	Відповідає
Гепарин натрію	0,5 мл випробовуваного розчину мають затримувати згортання рекальцинованої плазми	Відповідає
Декспантенол	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Пропіленгліколь	Метод ГХ відповідно до тесту	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,22
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
Антикоагулянтна активність	Від 270 МО до 330 МО ($300 \text{ МО} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	309 МО
Кількісне визначення		
Венорутинол	Від 18,0 мг до 22,0 мг ($20,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	20,7 мг
Декспантенол	Від 27,0 мг до 33,0 мг ($30,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	29,7 мг
Пропіленгліколь	Від 252 мг до 308 мг ($280 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	291,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 04.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-07

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ



20 24 р.

Вис. ак. №0345
15.12.25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

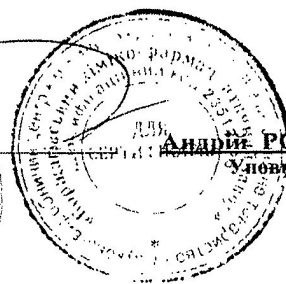
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Веногепанол, гель

1 Найменування продукції	Веногепанол
2 Лікарська форма	Гель
3 Сила дії/активність	1 г гелю містить венорутинолу (у перерахуванні на 100 % вміст суми гідроксietилзаміщених сполук рутину та сухої речовини) - 20 мг, гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) - 2,499 мг (300 МО), декспантенолу (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) - 30 мг
4 Розмір і тип упаковки	По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці
5 Країна-виробник	Україна
6 Номер реєстраційного посвідчення	UA/7100/01/01
7 Номер серії	0230424
Розмір серії	3 162 пак.
8 Дата виробництва	02.04.2024
9 Дата закінчення терміну придатності	до 04.2027
10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх ділень з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11 Сертифікати GMP ділень, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
12 Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13 Коментарі	-
14 Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (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 специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

30.04.2024
Дата підписання



ДЛЯ: Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ВЕНОГЕПАНОЛ

гель по 40 г у тубі та пачці

Номер серії	0230424	Країна	Україна
Кількість в серії	3172 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/7100/01/01
Дата виробництва	02.04.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Гель жовтого кольору, прозорий, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація		
Венорутинол	УФ-спектр відповідно до тесту	Відповідає
	Якісна реакція	Відповідає
Гепарин натрію	0,5 мл випробовуваного розчину мають затримувати згортання рекальцинованої плазми	Відповідає
Декспантенол	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Пропіленгліколь	Метод ГХ відповідно до тесту	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,22
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
Антикоагулянтна активність	Від 270 МО до 330 МО ($300 \text{ МО} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	309 МО
Кількісне визначення		
Венорутинол	Від 18,0 мг до 22,0 мг ($20,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	20,7 мг
Декспантенол	Від 27,0 мг до 33,0 мг ($30,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	29,7 мг
Пропіленгліколь	Від 252 мг до 308 мг ($280 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	291,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 04.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-07

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ



20 24 р.

Висновок
15.12.25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

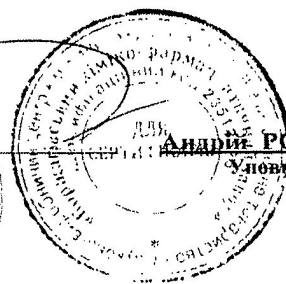
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Веногепанол, гель

1 Найменування продукції	Веногепанол
2 Лікарська форма	Гель
3 Сила дії/активність	1 г гелю містить венорутинолу (у перерахуванні на 100 % вміст суми гідроксietилзаміщених сполук рутину та сухої речовини) - 20 мг, гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) - 2,499 мг (300 МО), декспантенолу (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) - 30 мг
4 Розмір і тип упаковки	По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці
5 Країна-виробник	Україна
6 Номер реєстраційного посвідчення	UA/7100/01/01
7 Номер серії	0230424
Розмір серії	3 162 пак.
8 Дата виробництва	02.04.2024
9 Дата закінчення терміну придатності	до 04.2027
10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх ділень з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11 Сертифікати GMP ділень, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
12 Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13 Коментарі	-
14 Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (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 специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

30.04.2024
Дата підписання



ДЛЯ: Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ВЕНОГЕПАНОЛ

гель по 40 г у тубі та пачці

Номер серії	0230424	Країна	Україна
Кількість в серії	3172 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/7100/01/01
Дата виробництва	02.04.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Гель жовтого кольору, прозорий, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація		
Венорутинол	УФ-спектр відповідно до тесту	Відповідає
	Якісна реакція	Відповідає
Гепарин натрію	0,5 мл випробовуваного розчину мають затримувати згортання рекальцинованої плазми	Відповідає
Декспантенол	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Пропіленгліколь	Метод ГХ відповідно до тесту	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,22
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
Антикоагулянтна активність	Від 270 МО до 330 МО ($300 \text{ МО} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	309 МО
Кількісне визначення		
Венорутинол	Від 18,0 мг до 22,0 мг ($20,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	20,7 мг
Декспантенол	Від 27,0 мг до 33,0 мг ($30,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	29,7 мг
Пропіленгліколь	Від 252 мг до 308 мг ($280 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	291,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 04.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-07

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ



20 24 р.

Висновок
15.12.25
[Signature]



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

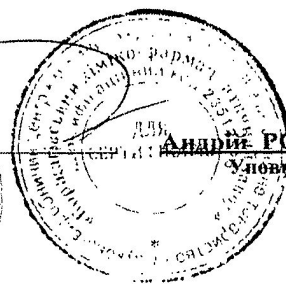
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Веногепанол, гель

1 Найменування продукції	Веногепанол
2 Лікарська форма	Гель
3 Сила дії/активність	1 г гелю містить венорутинолу (у перерахуванні на 100 % вміст суми гідроксietилзаміщених сполук рутину та сухої речовини) - 20 мг, гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) - 2,499 мг (300 МО), декспантенолу (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) - 30 мг
4 Розмір і тип упаковки	По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці
5 Країна-виробник	Україна
6 Номер реєстраційного посвідчення	UA/7100/01/01
7 Номер серії	0230424
Розмір серії	3 162 пак.
8 Дата виробництва	02.04.2024
9 Дата закінчення терміну придатності	до 04.2027
10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх ділень з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11 Сертифікати GMP ділень, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
12 Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13 Коментарі	-
14 Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (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 специфікацій, що містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

30.04.2024
Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ВЕНОГЕПАНОЛ

гель по 40 г у тубі та пачці

Номер серії 0220424
Кількість в серії 3163 шт
Дата виробництва 02.04.2024

Країна Україна
Реєстраційне посвідчення № UA/7100/01/01
Термін дії реєстраційного посвідчення необмежений

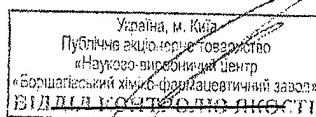
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Гель жовтого кольору, прозорий, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація Венорутинол	УФ-спектр відповідно до тесту	Відповідає
	Якісна реакція	Відповідає
Гепарин натрію	0,5 мл випробовуваного розчину мають затримувати згортання рекальцинованої плазми	Відповідає
Декспантенол	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Пропіленгліколь	Метод ГХ відповідно до тесту	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,21
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Антикоагулянтна активність	Від 270 МО до 330 МО ($300 \text{ МО} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	309 МО
Кількісне визначення Венорутинол Декспантенол Пропіленгліколь	Від 18,0 мг до 22,0 мг ($20,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	20,5 мг
	Від 27,0 мг до 33,0 мг ($30,0 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	30,0 мг
	Від 252 мг до 308 мг ($280 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	285,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	3 роки	До 04.2027

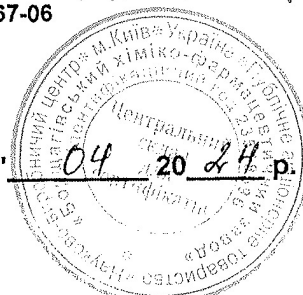
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-167-06

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 16 "



**БХФЗ**ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)**СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ****Веногепанол, гель**

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Веногепанол |
| 2 | Лікарська форма | Гель |
| 3 | Сила дії/активність | 1 г гелю містить венорутинолу (у перерахуванні на 100 % вміст суми гідроксиетилзаміщених сполук рутину та суху речовину) - 20 мг, гепарину натрію (у перерахуванні на гепарин з активністю 120 МО/мг) - 2,499 мг (300 МО), декспантенолу (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) - 30 мг |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/7100/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0220424 |
| | Розмір серії | 3 125 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 02.04.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 04.2027 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | <div>16.04.2024
Дата підписання</div> <div>
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
уповноважена особа</div> |

