

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ

Препарат:	КЛОВЕЙТ®, крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1
Номер серії :	405211
Виробник:	Фармзавод Єльфа А.Т., Польща
Термін придатності:	05.2027
Дата виробництва:	05.2024
Дата аналізу:	19.06.24

ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ
Ідентифікація клобетазолу пропіонату - метод ТШХ	Пляма на хроматограмі випробовуваного розчину повинна відповідати значенню (Rf), розміщенню і кольору плями на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Ідентифікація клобетазолу пропіонату - метод ВЕРХ	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримання основного піку клобетазолу пропіонату повинен співпадати з часом утримання основного піку клобетазолу пропіонату на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Ідентифікація хлоркрезолу - метод ТШХ	Пляма на хроматограмі випробовуваного розчину повинна відповідати значенню (Rf), розміщенню і кольору плями на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Кількісне визначення Хлоркрезолу в 1 г крему	0.90 - 1.10 [мг]	0.98 [мг]
Кількісне визначення Клобетазолу пропіонат в 1 г крему	0.450 - 0.575 [мг]	0.527 [мг]
Хроматографічна чистота - індивідуальна домішка	не більше 1.0 [%]	0.2 [%]
Хроматографічна чистота - сума домішок	не більше 2.5 [%]	0.2 [%]
Опис	Білого кольору однорідна маса зі слабким характерним запахом	відповідає
Розмір частинок	не більше 80 [мкм]	<35 [мкм]
Визначення рН	4.0 - 7.0	4.6
Середній вміст крему в тубі	Не менше 25.0 [г]	25.2 [г]
Мікробіологічна чистота - ТАМС	не більше 10 ² КУО/г	<10 [КУО/г]
Мікробіологічна чистота - ТУМС	не більше 10 ¹ КУО/г	<10 [КУО/г]
Мікробіологічна чистота - відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	відповідає	відповідає
Мікробіологічна чистота - відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	відповідає	відповідає
Коментарі:		
N/A		

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ

Препарат:	КЛОВЕЙТ®, крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1	
Номер серії :	405211	
Виробник:	Фармзавод Ельфа А.Т., Польща	
Термін придатності:	05.2027	
Дата виробництва:	05.2024	
Дата аналізу:	19.06.24	
ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ

Продукція відповідає вимогам QCSpec001500/1, UA/3512/01/01

Дата оцінки:
19.06.24

Відділ Контролю Якості
Stepanczak Jaroslaw

Сертифікат аналізу генерується комп'ютером, підпис не потрібен.
Видано: jaroslaw.stepanczak

дата видачі: 01.07.24
Сторінка 2 з 2

CERTYFIKAT SERII KOŃCOWEGO PRODUKTU LECZNICZEGO
BATCH CERTIFICATE FOR MEDICINAL PRODUCT

Numer w rejestrze / Register number	RelReg009819/1
Produkt / Product	CLOVATE
Postać farmaceutyczna / Pharmaceutical form	CREAM
Kraj przeznaczenie / Destination country	UKRAINE
Substancja lecznicza / stężenie / Active Pharmaceutical Ingredient / strength	CLOBETASOL PROPIONATE 0,5 mg/g
Indeks produktu końcowego / Finished product index	472U
Nr serii produktu końcowego / Batch No. finished product	405211
Data produkcji luzem / Bulk date of manufacture	05.2024
Data ważności / Expiry date	05.2027
Ilość opakowań zwolnionych na eksport / Number of packs released for export	25200 packs
Wielkość opakowania i typ / Pack size and type	Tube 25 g
Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu / Number of Marketing Authorization	UA/3512/01/01
Numer zezwolenia na wytwarzanie / Number Manufacturing Authorisation	121/0036/15
Warunki Przechowywania / Storage conditions	Temperature not higher than 25°C, do not freeze
Miejsce wytwarzania / Manufacturing site	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne JELFA S.A. Wincentego Pola 21 58-500 Jelenia Góra, Polska
Data certyfikacji / Certification date	19.06.2024
Uwagi / Comments	MAH Bausch Health Ukraine

Niniejszym certyfikuję, że wszystkie etapy wytwarzania końcowego produktu leczniczego zostały przeprowadzone w pełnej zgodności z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz wymaganiami pozwolenia i dokumentacji dotyczącej wprowadzania do obrotu produktu leczniczego docelowego kraju przeznaczenia.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU and with the requirements of the Marketing Authorisation of the destination country.

Podpis:



Data / Date: 19.06.2024

Signature: mgr Edyta Kozłowska

Osoba Wykwalifikowana / Qualified Person

Imię i nazwisko / Name

Certificate of Batch Release / Certificate of Compliance Сертифікат пакетного випуску / Сертифікат відповідності

Release register No./ Реліз реєстру №1.	RelReg009819/1
Product Препарат	КЛОВЕЙТ®, крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1
Pharmaceutical form Лікарська форма	cream крем
Country of manufacturer Країна - виробник	Poland Польща
Active Pharmaceutical Ingredient strength Сила дії	Clobetasol propionate 0.5 mg Клобетазолу пропіонат 0,5 мг
Product bulk index Виробничий індекс балку	4720
Product No. finished index Індекс кінцевого продукту	472U
Batch No. bulk Номер серії балку	405210
Batch No. finished product Номер серії готової продукції	405211
Date of manufacturing Дата виробництва	05.2024
Expired date Термін придатності	05.2027
Number of units released to the market Кількість одиниць, випущених на ринок	25 200
Package size and type Розмір і тип упаковки	по 25 г у тубах № 1
Number of Marketing Authorization Номер реєстраційного посвідчення	UA/3512/01/01
Manufacturing License Ліцензія на виробництво	121/0036/15
Certificate of GMP Compliance of a manufacturer Сертифікат відповідності GMP виробника	IWSF.405.58.2022.MP.1.1 * WTC/0036_01_03/96
Manufacturing site, packaging, quality control Найменування, місцезнаходження та номер ліцензії ділянки виробництва і контролю якості	фармзавод Сьфа А.Т., Польща 58-500 м. Єленья Гура, вул. Вінцентего Пола, 21, Польща
Storage conditions Умови зберігання	Storage at a temperature not above 25°C Do not freeze Зберігати при температурі не вище 25°C. Не заморозувати
Test results/ Результати випробувань	In the appendix: Certificate of Quality: Date of issue 19.06.2024 /3 rd edition due to correction of GMP certificate number 08.07.2024 У доданку: Сертифікат якості: Дата випуску 19.06.2024 / Версія 3 через виправлення номеру сертифіката GMP 8.07.2024

*number of original GMP certificate in Polish is IWSF.405.58.2022.MP.1 WTC/0036_01_03/96.

Certification statement

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country or product specification file for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Заява про сертифікацію

Цим я підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була виготовлена, включно з упаковкою / маркуванням і проведено контроль її якості на вищезгаданих ділянках, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу та специфікаціями в дозволі на продаж країни-імпортера або специфікації товару для досліджуваних лікарських засобів. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність GMP.

Date/Дата
08.07.2024

Qualified Person/Уповноважена особа
Signature/Підпис
mgr Edyta Kozłowska



Certificate of Batch Release / Certificate of Compliance Сертифікат пакетного випуску / Сертифікат відповідності

Release register No./ Реліз реєстру Ні.	RelReg009819/1
Product Препарат	КЛОВЕЙТ® , крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1
Pharmaceutical form Лікарська форма	cream крем
Country of manufacturer Країна - виробник	Poland Польща
Active Pharmaceutical Ingredient strength Сила дії	Clobetasol propionate 0.5 mg Клобетазолу пропіонат 0,5 мг
Product bulk index Виробничий індекс балку	4720
Product No. finished index Індекс кінцевого продукту	472U
Batch No. bulk Номер серії балку	405210
Batch No. finished product Номер серії готової продукції	405211
Date of manufacturing Дата виробництва	05.2024
Expired date Термін придатності	05.2027
Number of units released to the market Кількість одиниць, випущених на ринок	25 200
Package size and type Розмір і тип упаковки	по 25 г у тубах № 1
Number of Marketing Authorization Номер реєстраційного посвідчення	UA/3512/01/01
Manufacturing License Ліцензія на виробництво	121/0036/15
Certificate of GMP Compliance of a manufacturer Сертифікат відповідності GMP виробника	IWSF.405.58.2022.MP.1.1 * WTC/0036_01_03/96
Manufacturing site, packaging, quality control Найменування, місцезнаходження та номер ліцензії ділянки виробництва і контролю якості	фармзавод Єльфа А.Т., Польща 58-500 м. Єлень Гура, вул. Вінцентего Пола, 21, Польща
Storage conditions Умови зберігання	Storage at a temperature not above 25°C Do not freeze Зберігати при температурі не вище 25°C. Не заморозувати
Test results/ Результати випробувань	In the appendix: Certificate of Quality: Date of issue 19.06.2024 /3 rd edition due to correction of GMP certificate number 08.07.2024 У додатку: Сертифікат якості: Дата випуску 19.06.2024 / Версія 3 через виправлення номеру сертифіката GMP 8.07.2024

*number of original GMP certificate in Polish is IWSF.405.58.2022.MP.1 WTC/0036_01_03/96.

Certification statement

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country or product specification file for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Заява про сертифікацію

Цим я підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була виготовлена, включно з упаковкою / маркуванням і проведено контроль її якості на вищевказаних ділянках, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу та специфікаціями в дозволі на продаж країни-імпортера або специфікації товару для досліджуваних лікарських засобів. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність GMP.

Date/Дата
08.07.2024

Qualified Person/Уповноважена особа
Signature /Підпис
mgr Edyta Kozłowska



CERTYFIKAT SERII KOŃCOWEGO PRODUKTU LECZNICZEGO
BATCH CERTIFICATE FOR MEDICINAL PRODUCT

Numer w rejestrze / Register number	RelReg009819/1
Produkt / Product	CLOVATE
Postać farmaceutyczna / Pharmaceutical form	CREAM
Kraj przeznaczenie / Destination country	UKRAINE
Substancja lecznicza / stężenie / Active Pharmaceutical Ingredient / strength	CLOBETASOL PROPIONATE 0,5 mg/g
Indeks produktu końcowego / Finished product index	472U
Nr serii produktu końcowego / Batch No. finished product	405211
Data produkcji luzem / Bulk date of manufacture	05.2024
Data ważności / Expiry date	05.2027
Ilość opakowań zwolnionych na eksport / Number of packs released for export	25200 packs
Wielkość opakowania i typ / Pack size and type	Tube 25 g
Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu / Number of Marketing Authorization	UA/3512/01/01
Numer zezwolenia na wytwarzanie / Number Manufacturing Authorisation	121/0036/15
Warunki Przechowywania / Storage conditions	Temperature not higher than 25°C, do not freeze
Miejsce wytwarzania / Manufacturing site	Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne JELFA S.A. Wincentego Pola 21 58-500 Jelenia Góra, Polska
Data certyfikacji / Certification date	19.06.2024
Uwagi / Comments	MAH Bausch Health Ukraine

Niniejszym certyfikuję, że wszystkie etapy wytwarzania końcowego produktu leczniczego zostały przeprowadzone w pełnej zgodności z wymaganiami Dobrej Praktyki Wytwarzania oraz wymaganiami pozwolenia i dokumentacji dotyczącej wprowadzania do obrotu produktu leczniczego docelowego kraju przeznaczenia.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU and with the requirements of the Marketing Authorisation of the destination country.

Podpis:

Signature: mgr Edyta Kozłowska

Osoba Wykwalifikowana / Qualified Person

Imię i nazwisko / Name

Data / Date: 19.06.2024

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ

Препарат:	КЛОВЕЙТ®, крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1	
Номер серії :	405211	
Виробник:	Фармзавод Ельфа А.Т., Польща	
Термін придатності:	05.2027	
Дата виробництва:	05.2024	
Дата аналізу:	19.06.24	
ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ

Продукція відповідає вимогам QCSpec001500/1, UA/3512/01/01

Дата оцінки:
19.06.24

Відділ Контролю Якості
Stepanczak Jaroslaw

Сертифікат аналізу генерується комп'ютером, підпис не потрібен.
Видано: jaroslaw.stepanczak

дата видачі: 01.07.24
Сторінка 2 з 2

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ

Препарат:	КЛОВЕЙТ®, крем, 0,5 мг/г, по 25 г у тубах №1
Номер серії :	405211
Виробник:	Фармзавод Єльфа А.Т., Польща
Термін придатності:	05.2027
Дата виробництва:	05.2024
Дата аналізу:	19.06.24

ПОКАЗНИКИ	ВИМОГИ	РЕЗУЛЬТАТИ
Ідентифікація клобетазолу пропіонату - метод ТШХ	Пляма на хроматограмі випробовуваного розчину повинна відповідати значенню (Rf), розміщенню і кольору плями на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Ідентифікація клобетазолу пропіонату - метод ВЕРХ	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримання основного піку клобетазолу пропіонату повинен співпадати з часом утримання основного піку клобетазолу пропіонату на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Ідентифікація хлоркрезолу - метод ТШХ	Пляма на хроматограмі випробовуваного розчину повинна відповідати значенню (Rf), розміщенню і кольору плями на хроматограмі стандартного розчину	відповідає
Кількісне визначення Хлоркрезолу в 1 г крему	0.90 - 1.10 [мг]	0.98 [мг]
Кількісне визначення Клобетазолу пропіонат в 1 г крему	0.450 - 0.575 [мг]	0.527 [мг]
Хроматографічна чистота - індивідуальна домішка	не більше 1.0 [%]	0.2 [%]
Хроматографічна чистота - сума домішок	не більше 2.5 [%]	0.2 [%]
Опис	Білого кольору однорідна маса зі слабким характерним запахом	відповідає
Розмір частинок	не більше 80 [мкм]	<35 [мкм]
Визначення рН	4.0 - 7.0	4.6
Середній вміст крему в тубі	Не менше 25.0 [г]	25.2 [г]
Мікробіологічна чистота - ТАМС	не більше 10 ² КУО/г	<10 [КУО/г]
Мікробіологічна чистота - ТУМС	не більше 10 ¹ КУО/г	<10 [КУО/г]
Мікробіологічна чистота - відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	відповідає	відповідає
Мікробіологічна чистота - відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	відповідає	відповідає
Коментарі:		
N/A		