

QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

**Product:** GRIPP-HEEL®, tablets № 50 in containers  
**Продукція:** ГРИП-ХЕЕЛЬ®, таблетки №50 у контейнерах

Batch №:	96281	Batch quantity produced in total (packs):	26139
Номер серії:	96281	Кількість продукції в серії (упаковок):	26139
Manufacture Date	22/10/2021	Registration license number:	UA/4268/02/01 validity period unlimited
Дата виробництва:	22/10/2021	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/4268/02/01 термін дії необмежений
Expiry date:	09/2026	Country of origin:	Germany
Термін придатності:	09/2026	Країна походження:	Німеччина

<u>Testing point /</u> <u>Показники</u>	<u>Specification /</u> <u>Специфікація</u>	<u>Results /</u> <u>Результати</u>	<u>Control methods /</u> <u>Методи контролю</u>
Description Опис	Round, planar tablets with facet. Круглі плоскі таблетки з фаскою.	Corresponds Відповідає	QCM, It. 1, visually МКЯ, п.1, візуально
Odour Запах	Odourless. Без запаху.	Corresponds Відповідає	QCM, It. 2, Ph. Eur. 2.3.4 МКЯ, п.2, Євр.Ф. 2.3.4
Colour Колір	White to yellow-white, colour field 1A1-1A2. Possible black and yellow points may occur. Від білого до жовто-білого, шкала кольорів 1A1-1A2. Можливі темні та жовті вкраплення.	White, colour field 1A1. Present black and yellow points Білий, шкала кольорів 1A1. Присутні темні та жовті вкраплення	QCM, It.3, visually, pocket encyclopedia of colours Muster-Schmidt МКЯ, п.3, візуально, кишенькова енциклопедія кольорів Muster-Schmidt
Average mass Середня маса	298-304 mg, nominal mass: 301,5 mg. 298-304 мг, номінальна маса: 301,5 мг.	300 mg 300 мг	QCM, It. 4, Ph. Eur. 2.9.5 МКЯ, п.4, Євр.Ф. 2.9.5
Uniformity of mass Однорідність маси	Must correspond to Ph. Eur. Має відповідати Євр.Ф.	Corresponds Відповідає	QCM, It. 5, Ph. Eur. 2.9.5 МКЯ, п.5, Євр.Ф.2.9.5
Disintegration time Розпадання	Not more than 15 minutes. Не більше 15 хвилин.	3,82 minutes 3,82 хвилин.	QCM, It. 6, Ph. Eur. 2.9.1 МКЯ, п.6, Євр.Ф.2.9.1
Friability Стираність	Max. 1,0%. Макс. 1,0%.	0,2 % 0,2 %	QCM, It. 7, Ph. Eur. 2.9.7 МКЯ, п.7, Євр.Ф. 2.9.7
Hardness Стойкість до роздавлювання	30-70 N. 30-70 Н.	58 N 58 Н	QCM, It. 8, Ph. Eur. 2.9.8 МКЯ, п.8, Євр.Ф. 2.9.8
Microbiological purity Мікробіологічна чистота	Ph. Eur. 5.1.4: TAMC: max. 10 <sup>2</sup> CFU/g, TYMC: max. 10 <sup>1</sup> CFU/g. Staphylococcus aureus ( in 1 g): absence. Pseudomonas aeruginosa ( in 1 g): absence. Євр.Ф. 5.1.4: ТАМС: макс. 10 <sup>2</sup> КУО/г, ТУМС: макс. 10 <sup>1</sup> КУО/г. Staphylococcus aureus ( в 1 г): відсутність. Pseudomonas aeruginosa ( в 1 г): відсутність.	< 10 CFU/g < 10 CFU/g Corresponds Corresponds  < 10 КУО/г < 10 КУО/г Відповідає Відповідає	QCM, It. 9, Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13  МКЯ, п.9, Євр.Ф. 2.6.12, 2.6.13

**Site of manufacture:** Biologische Heilmittel Heel GmbH, Dr.Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany  
**Manufacturing and quality control license number:** DE\_BW\_01\_MIA\_2020\_0050  
**Виробнича дільниця:** Біологіше Хайльміттель Хеель ГмБХ, Д-р Рекеверг-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина.  
**Номер ліцензії на виробництво та контролю якості:** DE\_BW\_01\_MIA\_2020\_0050

I hereby confirm that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned recognized building (s) in full compliance with GMP requirements of the local regulatory authority and with specification in the marketing authorization of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Цим я підтверджую, що наведена вище інформація є справжньою і точною. Серія препаратів була виготовлена, в тому числі упакована і перевірена, в межах процедури контролю якості на зазначеній вище виробничій дільниці в повній відповідності до вимог правил Належної Виробничої Практики (GMP), встановлених місцевим регуляторним органом, згідно з вимогами відповідності до специфікацій, передбачених у Ліцензії на виробництво країни-імпортера зі специфікаціями для виробництва, пакування та аналізу серії була перевірена, і було встановлено, що вона відповідає вимогам Належної Виробничої Практики (GMP).

Name / ПІБ:  
Signature / Підпис:

Verena Wieland / Верена В'єланд

Position / Посада:  
Date of release / Дата випуску серії в продаж:

Quality Control Manager / Уповноважена особа з контролю якості  
06.12.2021

Pox au № 0854 від 17.09.24