

**STADA**

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»  
 (\*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)  
 09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,  
 вулиця Київська, 37

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ  
 №279/2024/UA від 04.10.2024



1.	Найменування продукції:	КОНТРИВЕН
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Реєстраційне посвідчення (РП):	№ UA/10355/01/01, термін дії необмежений
5.	Сила дії/активність:	10 000 КІО/мл
6.	Лікарська форма:	розчин для ін'єкцій
7.	Розмір та тип пакування:	по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у блістері; по 1 блістеру в пацці з картону з маркуванням українською мовою
8.	Номер серії:	30924A2
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	4 956 пакувань
10.	Дата виробництва:	04.09.2024
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 09 2026
12.	Назви та адреси всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37) Контроль якості: відділ контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37); Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» (м.Київ, вул.Попудренко, 50)
13.	Сертифікати відповідності GMP та номери ліцензії для всіх дільниць, наведених у попередньому пункті:	Сертифікат відповідності вимогам GMP: № 064/2024 /GMP Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ Свідоцтво про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» № 395 Свідоцтво про атестацію Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» № 410
14.	Результати аналізів:	Наведені в сертифікаті аналізів Додаток І до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів» - додається

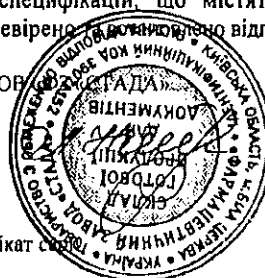
Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі не вище 25°C.  
 Термін придатності – 2 роки.

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 ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» у відповідності до діючої документації, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та відповідає відповідності.

\* ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»

Уповноважена особа з якості  
 \*ТОВ «ФЗ «СТАДА»

Редакція 5.



Ліпець Н.В.

04.10.2024  
 (дата підписання)

Стор. 1 з 1

Додаток 8 до СОП 55-00-02-Дозвіл на реалізацію/Сертифікат серії

Вх. ак. 10204 від 01.11.24

STADA



ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»  
 (\*нова назва ТОВ «ФЗ «СТАДА»)  
 09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,  
 вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10  
 Відділ контролю якості

## СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ

№ В/0490/09.09.2024/УА від 02.10.2024

## КОНТРИВЕН

Найменування продукції

розчин для ін'єкцій 10 000 КІО/мл по 5 мл в ампулах № 5 (5x1) у блістерах

Статус продукції

готовий лікарський засіб

Номер серії

30924A2

Розмір серії, одиниця виміру

4 956 пакувань

Внутрішній код

В/0490/09.09.2024.

Дата випуску продукції

02.10.2024

Термін придатності до

09.2026

Випробування проведені згідно МКЯ до РП № UA/10355/01/01, зміни

Найменування показників	Вимоги МКЯ до РП № UA/10355/01/01, зміни	Результати випробувань	Методи контролю
Опис	Прозора безбарвна або з жовтуватим відтінком рідина	Прозора безбарвна рідина	За п.1 МКЯ, візуально
Ідентифікація: - Апротинін - Хлориди - Натрій	Препарат проявляє антипротеазну активність	Відповідає	За п.2.1 МКЯ
	Характерна реакція (а) на хлориди	Відповідає	ДФУ, 2.3.1
	Характерна реакція (с) на натрій	Відповідає	ДФУ, 2.3.1
Прозорість	Прозорий	Прозорий	ДФУ, 2.2.1
Ступінь забарвлення	Безбарвний або не перевищує еталон ВУ <sub>4</sub>	Безбарвний	ДФУ, 2.2.2
pH	5,0 – 7,0	5,8	ДФУ, 2.2.3
Об'єм, що витягається	Не менше 5 мл	5,1 мл	ДФУ, 2.9.17
Високомолекулярні домішки	На хроматограмі випробуваного розчину не має виявлятися піків з часом утримання меншим за час утримання піку апротиніну на хроматограмі розчину порівняння (а)	Не виявлено	ДФУ, 2.2.29 або ДФУ, 2.2.30
Стерильність	Стерильний	Стерильний	ДФУ, 2.6.1
Бактеріальні ендотоксини	Менше 0,778 МО/мл	Менше 0,778 МО/мл	ДФУ, 2.6.14
Механічні включення: - видимі частки - невидимі частки	Практично відсутні	Відповідає	ДФУ, 2.9.20
	10 мкм і більше – не більше 6000/амп.	116 / амп.	ДФУ, 2.9.19
	25 мкм і більше – не більше 600/амп.	2/ амп.	
Кількісне визначення: - Антипротеазна активність - Натрію хлориду	(9 000 – 11 000) КІО /мл	10 082 КІО/мл	За методикою виробника
	(7,65 – 9,35) мг/мл	8,56 мг/мл	За методикою виробника
Пакування	Вимоги МКЯ до РП № UA/10355/01/01, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ
Маркування	Вимоги МКЯ до РП № UA/10355/01/01, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі не вище 25°C.

Термін придатності – 2 роки.

Висновок: зразки відповідають вимогам МКЯ до РП № UA/10355/01/01, зміни зміни за наведеними вище показниками

Результати стосуються протестованого зразка і можуть бути екстрапольовані на цілу серію при дотриманні чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Дата
Розроблено	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.	02.10.2024
Перевірено	начальник ВКЯ	Смагло А.М.	02.10.2024

Редакція 4

Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів»

ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» 10.09.2024 р. змінило назву на ТОВ «ФЗ «СТАДА»

Стор. 1 з 1