

ДОЗВІЛ НА РЕАЛІЗАЦІЮ/СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ

№238/2024/UA від 03.09.2024



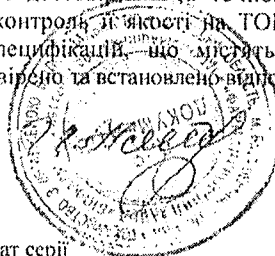
1.	Найменування продукції:	ЛІАФЕРОБІОН®
2.	Статус продукції:	готовий лікарський засіб
3.	Країна-виробник:	Україна
4.	Регістраційне посвідчення (РП):	№ UA/13779/01/02, від 23.07.2019, діє безстроково
5.	Сила дії/активність:	500 000 МО
6.	Лікарська форма:	супозиторії
7.	Розмір та тип пакування:	По 5 супозиторіїв по 1 г у контурній чарунковій упаковці; по 2 контурні чарункові упаковки в пачці з картону. Маркування українською мовою.
8.	Номер серії:	60724
9.	Розмір серії, одиниця виміру:	5 953 пакувань
10.	Дата виробництва:	23.07.2024
11.	Дата закінчення терміну придатності:	до 07 2026
12.	Назви та адреси всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	<p>Виробництво (включаючи пакування/маркування): ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» (Київська область, м. Біла Церква, вулиця Київська, 37)</p> <p>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);</p> <p>Лабораторія з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України (м. Київ, вулиця Заболотного, 154)</p>
13.	Сертифікати відповідності GMP та номери ліцензії для всіх дільниць, наведених у попередньому пункті:	<p>Сертифікат відповідності вимогам GMP: № 098/2023 /GMP</p> <p>Ліцензія на виробництво лікарських засобів № 193895, серія АЕ</p> <p>Свідоцтво про атестацію відділу контролю якості ТОВ «ФЗ «Біофарма» № 395</p> <p>Свідоцтво про атестацію Державної науково-дослідної лабораторії з контролю якості лікарських засобів ДУ «ІГЗ ім. О.М. Марзєєва НАМНУ» № 410</p> <p>Свідоцтво про атестацію лабораторії з контролю якості біологічних препаратів інституту мікробіології і вірусології ім. Д.К. Заболотного НАН України №393</p>
14.	Результати аналізів:	Наведені в сертифікаті аналізів Додаток 1 до СОП 20-00-04 «Сертифікат аналізів» - додається

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°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 якості на ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА» у відповідності до діючої документації, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та контролю серії було перевірено та встановлено відповідність.

Уповноважена особа з якості
ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»

Редакція 4



Ліпєць Н.В.

03.09.2024
(дата підписання)
Стор. 1 з 1

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

Handwritten signature: Липець Н.В.

STADA

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

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗІВ
№ В/0462/25.07.2024/UA від 19.08.2024

ЛАФЕРОБІОН®



Найменування продукції

супозиторії по 500 000 МО по 1 г у контурній чарунковій упаковці №

Статус продукції готовий лікарський засіб

Номер серії

60724

Розмір серії, одиниця виміру

5 953 пакувань

Внутрішній код

В/0462/25.07.2024

Дата випуску продукції

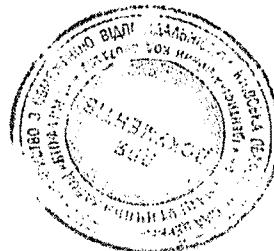
19.08.2024

Термін придатності до

07 2026

Випробування проведені згідно МКЯ до РП № UA/13779/01/01,
№ UA/13779/01/02, зміни

Найменування показників	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Результати випробувань	Методи контролю
Опис	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Кулевидні супозиторії жовтувато-білого кольору, однорідної консистенції	Візуально
Ідентифікація: Інтерферон альфа-2b	Препарат виявляє протівірусну активність	Відповідає	За п.2.1 МКЯ
Кислота аскорбінова	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Кислота аскорбінова», в області від 200 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 243±2 нм.	244 нм	ДФУ, 2.2.25
Токоферолу ацетат	Ультрафіолетовий спектр випробуваного розчину, отриманого у випробуванні «Кількісне визначення. Токоферолу ацетат», в області від 260 нм до 300 нм, повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 285±2 нм.	284 нм	ДФУ, 2.2.25
Однорідність маси	Від 0,95 г до 1,05 г Не більше двох індивідуальних мас можуть відхилятися від середньої маси на величину, яка перевищує 5%. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси більше ніж на 10 %	1,01 г Відповідає	ДФУ, 2.9.5
Розпадання	Не більше 30 хвилин	8 хв	ДФУ, 2.9.2
Мікробіологічна чистота	Кількість життєздатних аеробних бактерій (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г препарату	Не виявлено	ДФУ, 5.1.4, 2.6.12
	Кількість життєздатних дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г препарату	Не виявлено	





ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА»
09100, Україна, Київська область, м. Біла Церква,
вулиця Київська, 37 тел. (044) 277-36-10

Відділ контролю якості

Кількісне визначення: <i>Противірусна активність</i> <i>Кислота аскорбінова</i>	Активність одного супозиторію має бути: (400 000 – 625 000) МО	515 912 МО	Методом культури клітин
<i>Токоферолу ацетат</i>	Від 19,8 до 24,2 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	21,9 мг	ДФУ, 2.2.25
Маркування	Не менше 2,7 мг, в перерахунку на середню масу супозиторія	2,8 мг	ДФУ, 2.2.25
Пакування	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ
	Вимоги МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни	Відповідає	Згідно МКЯ

Умови зберігання: В оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2°C до 8°C.

Термін придатності – 2 роки.

Висновок: зразки відповідають вимогам МКЯ до РП № UA/13779/01/01, № UA/13779/01/02, зміни за наведеними вище показниками

Результати стосуються протестованого зразка і можуть бути екстрапольовані на цілу серію за умови дотримання чинних норм.

Статус	Посада	П.І.Б.	Дата
Розроблено:	старший інженер з якості	Болобан Ю.В.	19.08.2024
Перевірено:	начальник ВКЯ	Смагло А.М.	19.08.2024

Редакція 3

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



Стор. 2 з 2

