

QUALITY CERTIFICATE / СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Product: GYNÄCOHEEL® oral drops 30 ml in drop-bottles №1
Продукція: ГІНЕКОХЕЕЛЬ краплі оральні по 30 мл у флаконах-крапельницях №1

Batch №:	01924	Batch quantity produced in total (packs):	11309
Номер серії:	01924	Кількість продукції в серії (упаковок):	11309
Manufacture Date	04/04/2023	Registration license number:	UA/7867/01/01 validity period unlimited
Дата виробництва:	04/04/2023	Номер реєстраційного посвідчення:	UA/7867/01/01 термін дії необмежений
Expiry date:	03/2028	Country of origin:	Germany
Термін придатності:	03/2028	Країна походження:	Німеччина

<u>Testing point / Показники якості</u>	<u>Specification / Специфікація</u>	<u>Results / Результати</u>	<u>Control methods / Методи контролю</u>
Odour Запах	Of ethanol, sporadically slightly of Viburnum opulus. Етанолу, може бути легкий запах Viburnum opulus.	Of ethanol and slightly of Viburnum opulus Етанолу, та легкий запах Viburnum opulus	QCM, It. 1, GHP, H 2.2.1 МКЯ, п.1, GHP, H 2.2.1
Clarity Прозорість	Clear. Прозорий.	Corresponds Відповідає	QCM, It. 2, Ph. Eur. 2.2.1 МКЯ, п.2, Євр.Ф. 2.2.1
Colour Колір	Light yellow. Світло-жовтий.	Corresponds Відповідає	QCM, It. 3, visually МКЯ, п.3, візуально
Degree of tint Кольоровість	20-50 Hazen (dilution 25:100 ml). 20-50 Хазенів (розведення 25:100 мл).	30 Hazen 30 Хазенів	QCM, It. 4, visually, "Aquaquant Color" colour scale МКЯ, п.4, візуально, шкала "Aquaquant Color"
Ethanol Етанол	33%-37% vol. Theoretical content of ethanol: 35% vol. 33%-37% об. Теоретичний вміст етанолу: 35% об.	36 %vol. 36 %об.	QCM, It. 5, Ph. Eur. 2.9.10, depending on density Ph. Eur. 5.5 МКЯ, п.5, Євр.Ф. 2.9.10 залежності від густини; Євр.Ф. 5.5
Relative density Відносна густина	0,954-0,960. 0,954-0,960.	0,956 0,956	QCM, It. 6, Ph. Eur. 2.2.5 МКЯ, п.6, Євр.Ф. 2.2.5
pH рН	4,8-6,5. 4,8-6,5.	5,3 5,3	QCM, It. 7, Ph. Eur. 2.2.5 МКЯ, п.7, Євр.Ф. 2.2.5
Microbiological purity * Мікробіологічна чистота *	Total quantity of viable microorganisms is allowed. TAMC (bacteria): not more than 10 ² CFU/ml, TYMC (yeasts and moulds): not more than 10 ¹ CFU/ml. Escherichia coli is not allowed in 1 ml. У препараті допускається загальна кількість життєздатних мікроорганізмів: ТАМС (бактерій): не більше 10 ² КУО/мл, ТУМС (дріжджів та плісневих грибів): не більше 10 ¹ КУО/мл. Не допускається наявність Escherichia coli в 1 мл.	Not tested Not tested Not tested Не проводилось Не проводилось Не проводилось	QCM, It. 8, Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13, 5.1.4 МКЯ, п.8, Євр.Ф.2.6.12, 2.6.13, 5.1.4

*every 5-th batch is tested / *проводиться для кожної 5-ї партії

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_2023_0044.

Виробнича дільниця: Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ, Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина.

Номер ліцензії на виробництво та контролю якості: DE_BW_01_MIA_2023_0044.

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 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 препарату 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, а також в повній відповідності до специфікацій, передбачених у Ліцензії на виробництво країни-імпортера зі специфікаціями на продукцію, передбаченими для досліджуваних лікарських засобів. Документація стосовно виробництва, пакування і 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
24.07.2023

Br. au. 50977
15.10.24