



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85

E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК

про якість введеного в Україну лікарського засобу

29.05.2024

№ 27746/24/26

УРСОФАЛЬК

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

капсули по 250 мг; по 10 капсул у блістері; по 1 блістеру в коробці з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3746/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **L23233C**

Кількість введеного лікарського засобу 34272

Виробник

Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Приватне акціонерне товариство "НАТУРФАРМ", ідент. код:
24930169**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 29.05.2024 № 1927/13.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з **дотриманням** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

В. о. начальника

(посадовий особа органу державного контролю)



(підпис)

Іван ЗАДВОРНИХ

(ініціали та прізвище)

№ 91.1549

Іван Задворних



Dr. Falk Pharma GmbH

Certificate of Analysis / Сертифікат аналізу

Product: / Продукт: Ursolfalk®, 250mg capsules, 10 capsules in blister with Ukrainian and English marking; 1 blisters in a carton with a label in Ukrainian
Урсофальк, капсули по 250мг, по 10 капсул у блістері з маркуванням українською та англійською мовами; по 1 блістеру в коробці з картону з маркуванням українською мовою

Batch No.: / Партія №: L23233C

Batch release date: / Дата випуску серії: 16.05.2024 JF

Manufacturing date: / Дата виробництва: 08.2023

Expiry date: / Придатний до: 08.2028

Batch size: / Розмір серії: 34272 packs / 34272 упаковок

Registration number in Ukraine: / Реєстраційне посвідчення в Україні: UA/3746/02/01 from 07.10.2020 unlimited
UA/3746/02/01 від 07.10.2020 дійсний на необмежений термін

Strength/Potency: / Сила дії/Активність: 1 capsule contains 250 mg ursodeoxycholic acid
1 капсули містить 250 мг урсодезоксихолевої кислоти

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Appearance Опис	white, opaque, hard gelatine capsules, size 0, containing a white, compressed powder or granules Білі непрозорі тверді желатинові капсули розміром «0», що містять білий еспресований порошок або гранули	Conforms Відповідає
Disintegration time (Ph. Eur. 2.9.1) Розпадання (Євр. Фарм. 2.9.1)	≤ 15 minutes ≤ 15 хвилин	2 minutes 2 хв.
Uniformity of dosage units [mass variation] (Ph. Eur. 2.9.40) Однорідність дозованих одиниць [розрахунково-ваговий метод] (Євр. Ф. 2.9.40)	L1: 10 units tested: Acceptance value ≤ 15.0 L2: 10 + 20 units tested: Acceptance value ≤ 15.0 All units are within the following limits: All single values $\geq (1 - L2 \times 0.01) \times M$ All single values $\leq (1 + L2 \times 0.01) \times M$ L1: 10 тестованих одиниць: Прийнятне значення ≤ 15,0 L2: 10 + 20 тестованих одиниць: Прийнятне значення ≤ 15,0 Всі значення мають знаходитись в таких межах: Всі окремі значення $\geq (1 - L2 \times 0,01) \times M$ Всі окремі значення $\leq (1 + L2 \times 0,01) \times M$	5.9 5,9



Сертифікат аналізу / сертифікат відповідності

Продукт	Моксонідин-Фармак, 0,2 мг табл 30мг		
Номер продукту	60081011	Партія LIMS HV	782492
Номер партії	023084A	Випущена кількість	15392 УПАКОВОК
Вміст активної речовини в дозі	0,2 мг		
Лікарська форма	Таблетки		
Розмір упаковки	30 таблеток	Дата аналізу	08.04.2024
Дата виробництва	04.03.2024	Специфікація	МКК No. 1820/UA/17580/01/01
Термін придатності	28.02.2026	Номер торгової ліцензії	UA/17580/01/01
Країна-імпортер	Україна		

Відповідає специфікації.

Цим підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Дана партія продукції виготовлена включно з пакуванням та контролем якості на підприємстві, що працює відповідно до вимог належної виробничої практики ЄС, місцевого регуляторного органу та торгової ліцензії країни-імпортера. Протоколи обробки, пакування та аналізу партії були переглянуті і визнано такими, що відповідають належній виробничій практиці.

Випущено на продаж

Місце виробництва:

Saneca Pharmaceuticals a.s, Nitrianska 100
920 27 Hlohovec, Slovak republic
Номер ліцензії: V-15/2022

Місце контролю якості і випуску:

Saneca Pharmaceuticals a.s, Nitrianska 100
920 27 Hlohovec, Slovak republic
Номер ліцензії: V-15/2022

Сертифіковано уповноваженою особою: Катаріна Путцова
(підпис)

(печатка Saneca Pharmaceuticals a.s.)

Сертифіковано: 10.04.2024

Saneca Pharmaceuticals a.s.

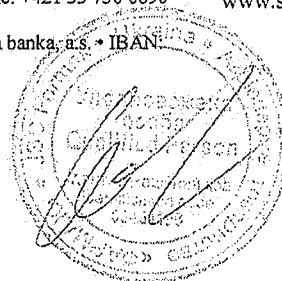
Nitrianska 100 • 920 27 Hlohovec • Slovenská republika • Телефон: +421 33 736 1111 • Факс: +421 33 730 0890 •

www.saneca.com

Електронна пошта: info@saneca.com

IČO: 46 833 323 • IČ DPH: SK2023599842 • OR OS Trnava, odd.: Sa, vl. &: 10601/T • Tatra banka, a.s. • IBAN:

SK22 1100 0000 0029 2012 3416





Dr. Falk Pharma GmbH

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Identity (HPLC-RID, HPLC-DAD, TLC) - HPLC-DAD	The uncorrected retention time and the UV-spectrum of the main peak in the liquid chromatogram of the reference solution correspond in shape and position to that of the main peak in the chromatogram of the test solution	---
or alternatively: - HPLC-RID	Uncorrected retention times RT of the chromatogram of the reference and test solution correspond	Conforms
- TLC	The retention factor RF of the spot in the chromatogram of the reference and test solution correspond	Conforms
Ідентифікація ВЕРХ -DAD	Некоректований час утримування і УФ-спектр головного піку на рідинній хроматограмі стандартного розчину відповідає за формою і розташуванням головному піку на хроматограмі випробуваного розчину.	---
ВЕРХ -RID	Некоректований час утримування RT на хроматограмі стандартного розчину та випробуваного розчину співпадає.	Відповідає
ТЛХ	Фактори утримування RF плями на хроматограмі стандартного і випробуваного розчинів відповідають	Відповідає
Purity * (HPLC-RID)	chenodeoxycholic acid: ≤ 1.0 % lithocholic acid: ≤ 0.1 % each unspecified impurity: ≤ 0.1 % total sum of impurities: ≤ 2.0 %	*
Чистота * (ВЕРХ-RID)	Хенодезоксихолева кислота: ≤ 1,0 % Літохолева кислота: ≤ 0,1 % Будь-які невизначені домішки: ≤ 0,1 % Загальна сума домішок: ≤ 2,0 %	*
Assay (HPLC)	237.5-262.5 mg / capsule (95.0-105.0 %)	244.6 mg (= 97.8 %)
Кількісне визначення (ВЕРХ)	237,5-262,5 мг/капсулу (95,0-105,0 %)	244,6 мг (= 97,8 %)
Dissolution (HPLC) (Ph. Eur. 2.9.3)	60 minutes: individual values ≥ 70 % (Q)	90 %
Розчинення (ВЕРХ) (Євр. Фарм. 2.9.3)	60 хв.: індивідуальне значення ≥ 70 % (Q)	90 %
Microbiological quality ** (Ph. Eur. 2.6.12/2.6.13, 5.1.4-1)	TAMC: ≤ 10 ³ cfu/g TYMC: ≤ 10 ² cfu/g E. coli absent/g	**
Мікробіологічна чистота ** (Євр. Фарм. 2.6.12/2.6.13, 5.1.4-1)	TAMC: ≤ 10 ³ КУО/г TYMC: ≤ 10 ² КУО/г E. coli: відсутня /1 г	**

* every tenth batch, at least two batches per year.
кожна десята партія, не менше двох партій на рік

** This test is not performed routinely, only in frame of the microbiological monitoring twice a year.
Дане випробування не виконують в плановому порядку, тільки в рамках мікробіологічного контролю два рази на рік.



Dr. Falk Pharma GmbH

The results meet the specification.
Результати відповідають специфікації.

Remarks: n/a

Примітка: n/a

Manufacturing site: / Виробник:

Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13, 15 /
Отто-Хан-Штрассе 13, 15
79395 Neuenburg / 79395 Ноенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 from 12.11.2021 till
14.04.2024

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 від 12.11.2021 до
14.04.2024

Allphamed PHARVIL Arzneimittel GmbH/
Алфамед ФАРБІЛ Арцнайміттель ГмбХ
Hildebrandstrasse 10-12
Хільдебрандштрассе 10-12
37081 Göttingen / 37081 Гьоттінген
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Allphamed.:
DE_NI_01_MIA_2023_0002 from 11.01.2023
Номер ліцензії на виробництво Альфамед:
DE_NI_01_MIA_2023_0002 від 11.01.2023

Number of GMP-certificate Allphamed.:
DE_NI_01_GMP_2023_0003 from 11.01.2023 till
18.05.2025
Номер сертифікату GMP Альфамед:
DE_NI_01_GMP_2023_0003 від 11.01.2023 до 18.05.2025

Packaging site and QC: / Виробник, відповідальний
за первинне, вторинне пакування та контроль
якості:

Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Eschbacher Str. 2 / Ешбахер Штрассе 2
79427 Eschbach / 79427 Ешбах
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0168 from 12.11.2021 till
14.04.2024

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0168 від 12.11.2021 до
14.04.2024

Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13, 15 /
Отто-Хан-Штрассе 13, 15
79395 Neuenburg / 79395 Ноенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 from 02.02.2023
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2023_0015 від 02.02.2023

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 from 12.11.2021 till
14.04.2024

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2021_0169 від 12.11.2021 до
14.04.2024



Dr. Falk Pharma GmbH

Allphamed PHARBIЛ Arzneimittel GmbH/
Альфамед ФАРБИЛ Арцнайміттель ГмбХ
Hildebrandstrasse 10-12
Хільдебрандтштрассе 10-12
37081 Göttingen/ 37081 Гьоттінген
Germany/ Німеччина

Number of Manufacturing License Allphamed.:
DE_NI_01_MIA_2023_0002 from 11.01.2023
Номер ліцензії на виробництво Альфамед:
DE_NI_01_MIA_2023_0002 від 11.01.2023

Number of GMP-certificate Allphamed.:
DE_NI_01_GMP_2023_0003 from 11.01.2023 till
18.05.2025
Номер сертифіката GMP Альфамед:
DE_NI_01_GMP_2023_0003 від 11.01.2023 до
18.05.2025

Batch release of finished product and alternative
secondary packaging: / Відповідальний за випуск
серії кінцевого продукту та альтернативне вторинне
пакування:

Dr. Falk Pharma GmbH / Др.Фальк Фарма ГмбХ
Leinenweberstrasse 5 / Ляйневеберштрассе 5
79108 Freiburg / 79108 Фрайбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 from 17.02.2021
Номер ліцензії на виробництво Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 від 17.02.2021

Number of GMP-certificate Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 from 15.11.2022 till
14.11.2025
Номер сертифікату GMP Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 від 15.11.2022 до
14.11.2025

I, the undersigned, certify that the above batch is truly accurate. This batch (including packaging/labeling) was produced and subjected to quality control in the above production unit in compliance with the GMP requirements established by the local regulatory authority, as well as with the specifications contained in the marketing authorization dossier or trade license of the manufacturer country or destination country, if the product is imported, or in the product specification file for the study drug. The Batch Manufacturing Record, the Batch Packaging Record, and the Batch Analysis Record have been reviewed and found to be compliant with GMP.

Я, що нижче підписався, засвідчую, що вищенаведена серія є достовірною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданому виробничому відділі у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікацією, яка міститься в реєстраційному досьє або торговій ліцензії країни-виробника або країни-імпортера, якщо продукція імпортована, чи в досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність GMP.

Date and signature:
Дата та підпис

16.05.2024