

ТОВ «Б Р О В А Ф А Р М А»
Україна 07400 м. Бровари, Київської обл., б-р Незалежності, 18а
тел. (04594) 6-63-20, 6-26-25, 6-28-99, 5-43-46, 6-63-19

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Амоксиклід

(водорозчинний порошок для перорального застосування)

Номер ТУ У: 24.4.14332579.092:2015

Номер РП: АВ-05771-01-15 від 30.09.2020 р.

Номер серії/контролю: 069/1210

Розмір серії: 1760.

Розмір та тип пакування: желатинові капсули, які містять 0,5 г препарату, улаковані у
пластикові контейнери по 25 шт.

Дата виробництва: 11.2021 р.

Термін придатності: 2 р.

Умови зберігання: сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 10 °С до
25 °С.

Результати аналізів:

Назва показника	Характеристика і норма	Контроль
Зовнішній вигляд, колір	Порошок злегка жовтуватого кольору	Відповідає
Наявність механічних домішок, плісняви	Не допускається	Відповідає
Маса вмісту однієї фасовки, г	0,25±0,01; 0,5±0,02; 5,0±0,25; 10,0±0,5; 20,0±0,1; 50,0±2,5; 100,0±5,0	0,51
Вміст амоксициліну (в розрахунок на тригідрат) в 1 г, мг	200,0±10,0	198,7
Вміст клавуланату калію в 1 г, мг	50,0±2,5	50,1
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10 ³ КУО/г; Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) 10 ² КУО/г; відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає

Висновок: якість препарату відповідає вимогам МКЯ «Амоксиклід».

Зав. НДКЛ Хомутов С.Д.

Підпис

П.І.Б.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено та перевірено згідно з вимогами реєстраційного дозволу на даний препарат, принципами і правилами Належної виробничої практики, встановленими національним регуляторним органом.

Уповноважена (кваліфікована) особа ТОВ «БРОВАФАРМА»

Підпис

П.І.Б.

Цихевич І.А.

Підпис

П.І.Б.

Дата

29.12.2021 р.

Свідчення № 032 вип. лав. (дійсне до 22.05.2024 р.)

THE STATE SERVICE OF UKRAINE
ON FOOD SAFETY AND
CONSUMER PROTECTION

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ
З БЕЗПЕКИ ПИТАННЯ ТА
ЗАХИСТУ СПОЖИВАННЯ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ
REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до Закону України «Про ветеринарну медицину», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, протикістів та тютюнових виробів» та на підставі експертного висновку № 2987-К-06, рекомендацій Державної фармачевничої комісії ветеринарної медицини, шляху Державної служби України з питань Безпечності харчових продуктів та захисту споживачів 30.09.2020 № 651 зареєстровано:

продукт Амоксиклід
форма Водорозчинний порошок для перорального застосування
Власник реєстраційного посвідчення: ТОВ «БРОВАФАРМА»
б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, УКРАЇНА
зареєстровано в Україні за № АВ-05771-01-15 від 30.09.2020
Виробник: ТОВ «БРОВАФАРМА»
б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, УКРАЇНА

При будь-якій зміні в реєстраційному дощі власник посвідчення (виробник) повинен повідомити органи реєстрації:

- обсяг нової партії;
- коротка характеристика препарату (дозамок 1);
- кількість упаковок препарату (дозамок 2);
- етикетка (дозамок 3).

Реєстраційне посвідчення лікне до: 29.09.2025

Це посвідчення не є обов'язковим щодо акризації даного продукту.

№ 1
Інформаційно-аналітичний відділ
Державна служба України з безпеки харчових продуктів та захисту споживачів

Підпис
П.І.Б.

№ 1
Інформаційно-аналітичний відділ
Державна служба України з безпеки харчових продуктів та захисту споживачів