

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

Офтальмо-гель

(гель для зовнішнього застосування)

Номер ТУ У: 24.4-14332579-038:2006

Номер РП: АВ-03636-01-12 від 17.06.2022 р.

Номер серії/контролю: 265/528

Розмір серії: 5005.

Розмір та тип пакування: шприци-туби з полімерних матеріалів по 4 г.

Дата виробництва: 06.2023 р.

Термін придатності: 2 р.

Після першого використання шприц-туби препарат слід використати до закінчення терміну придатності, вказаного виробником, за вказаних умов зберігання.

Умови зберігання: сухе, темне, не доступне для дітей місце за температури від 2 °С до 20 °С.

Результати аналізів:

Назва показника	Характеристика і норма	Контроль
Зовнішній вигляд, колір та запах	Рідина жовтого кольору, однорідна, прозора, в'язка	Відповідає
Маса вмісту однинці фасування, г	4,0±0,4; 10,0±1,0; 20,0±2,0	4,0
Ідентичність івермектину	Позитивна	Відповідає
Вміст івермектину, мг/г	2,5±0,25	2,36
Ідентичність тилозину тартрату	Позитивна	Відповідає
Вміст тилозину тартрату, мг/г	10,0±1,0	9,70
Ідентичність ксероформу	Позитивна	Відповідає
Вміст вісмуту оксиду (В ₂ О ₃), мг/г	10,0±1,0	9,92
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10 ² КУО/г; Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) 10 ¹ КУО/г; Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> і <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає

Висновок: якість препарату відповідає вимогам МКЯ «Офтальмо-гель».

Зав. НДЦЛ Хомутов С.Л.

П.І.Б.

Підпис

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

Уповноважена (кваліфікована) особа ТОВ «БРОВАФАРМА»

Лузан І.А.

П.І.Б.

Підпис

20.06.2023 Р.

Дата

М.П. Свідоцтво № 032 впр. лоб. (дійсне до 22.05.2024 р.)



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ
З ПИТАВЬ БЕЗПЕЧНОСТІ
ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА
ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ

THE STATE SERVICE OF UKRAINE
ON FOOD SAFETY AND
CONSUMER PROTECTION

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 дошок, пребіотиків та товарів корисних та на підставі експертного висновку 11.05.2022 № 100-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 17.06.2022 № 225 зареєстровано:

продукт Офтальмо-гель

форма Гель для зовнішнього застосування

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, УКРАЇНА

зареєстровано в Україні за № АВ-03636-01-12

вс 17.06.2022

Виробник:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, УКРАЇНА

При будь-якій зміні в реєстраційному доষе власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обсяг жваки дозозки:

- жвака характеристика препарату (дозозки 1);

- інструкція-волова препарату (дозозки 2);

- етикетка (дозозки 3).

Реєстраційне посвідчення діє до: 16.06.2027

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо заходів даного продукту.



Власник реєстраційного посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації про зміну умов виробництва, реєстраційних умов, умов експорту/імпорту, умов ввезення/вивезення, умов транспортування, умов зберігання, умов реалізації, умов використання продукту, умов повернення до виробника, умов утилізації продукту.

Дата про МОНУ: