



Товариство з обмеженою відповідальністю «Науково виробниче підприємство «СУЗІР'Я»

Юридична адреса: 61093, м. Харків, вул. Полтавський шлях, 115.
Телефони: +38 (057)775-68-08, +38 (057)775-68-15, +38 (057)775-68-33 Факс: +38 (057)775-68-18. E-mail: office@priroda.ua
Код ЄДРПОУ № 37187822

Ліцензія на виробництво ветеринарних препаратів №1051 від «21» грудня 2018 року.
Сертифікат відповідності ветеринарного виробництва вимогам належної виробничої практики № GMP 14/23.
Сертифікат на систему управління якістю ДСТУ ISO 9001:2015 № UA80072.37187822.1-2022.

ВІДДІЛ ЯКОСТІ

Сертифікат визначення вимірювальних можливостей Хімічної лабораторії відділу якості Товариства з обмеженою відповідальністю Науково виробничого підприємства «СУЗІР'Я» № LB 14/23.

Сертифікат якості № 04-02/03232

СЕКССТОП суспензія

Серія № 03232

Термін придатності: 3 роки

Форма випуску: суспензія для перорального застосування.

Кількість упаковок в серії: 7503 шт	Дата відбору проби: 23.03.2023
Виробник: ТОВ «НВП «Сузір'я»	Дата видачі результату: 24.03.2023
Дата виробництва: 20.03.2023	Придатний до: 04.2026
Аналіз проведено згідно з: РП №АВ-05373-01-14 МКЯВП-05373-01-14-001	Умови зберігання: Зберігати у сухому, темному, недоступному для дітей місці, за температури від 4°C до 25°C.

Результати проведення аналізу

Найменування показника	Характеристика показник	Результат вимірювання
Опис.	Суспензія від білого до кремового кольору. Однорідна без зайвих вкраплень та грудочок.	Суспензія білого кольору. Однорідна.
Ідентифікація Мегестролу ацетату.	Позитивно.	Позитивно.
Кількісне визначення Мегестролу ацетату в 1 мл.	20,0 мг/мл ± 10 %.	21,7 мг/мл.

Висновок: Препарат СЕКССТОП суспензія відповідає вимогам РП №АВ-05373-01-14 та МКЯВП-05373-01-14-001

Начальник відділу якості: _____


(підпис)

Третяк О.В.

(пш)

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Продукцію вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено її контроль якості у відповідності з вимогами чинних Ліцензійних умов провадження господарської діяльності з виробництва ветеринарних препаратів та Правил належної виробничої практики ветеринарних препаратів, а також відповідно до вимог реєстраційного посвідчення. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність вимогам належної виробничої практики.

Дозволено до реалізації: так ні

Уповноважена особа: _____

Уповноважена особа
Потапова Т.М.
(підпис)

/Потапова Т.М./

(пш)

Дата підписання: _____

«24»



2023р.