



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 14/20
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 14/20

Сертифікат якості № 604-01/11225

ПРАЗІСТОП суспензія

Серія № 11225

Термін придатності: 3 роки

Форма випуску: суспензія для перорального застосування.

Кількість упаковок в серії: 6074 шт. флаконів	Дата відбору проби: 18.11.2022
Виробник: ТОВ «НВП «Сузір'я»	Дата видачі результату: 19.11.2022
Дата виробництва: 01.11.2022	Придатний до: 12.2025
Аналіз проведено згідно з: РП №АВ-05372-01-14 МКЯВП-05372-01-14-002	Умови зберігання: Зберігати у сухому, темному, недоступному для дітей місці, за температури від 4°C до 25°C.

Результати проведення аналізу

Найменування показника	Характеристика показника	Результат вимірювання
Опис	Суспензія від світло-жовтого до жовтого кольору зі специфічним запахом ароматизатору. Однорідна без розшарування та зайвих крапель та грудочок.	Суспензія жовтого кольору із запахом вершків. Однорідна без розшарування.
Ідентифікація Празіквантелу	Позитивно.	Позитивно.
Ідентифікація Пірантелу памоату	Позитивно.	Позитивно.
Кількісне визначення Празіквантелу в 1 мл	5,0 мг/мл ± 10 %.	4.5 мг/мл.
Кількісне визначення Пірантелу памоату в 1 мл	15,0 мг/мл ± 10 %.	13.6 мг/мл.
Об'єм одиниці фасування	5,0 мл ± 10 %.	4.6 мл.
Відносна густина	1,080 г/см ³ ± 10 %.	1,085 г/см ³ .
В'язкість	1000 – 1500 mPa*S.	1713 mPa*S.

Висновок: Препарат ПРАЗІСТОП суспензія для перорального застосування, відповідає вимогам РП №АВ-05372-01-14 та МКЯВП-05372-01-14-002

Начальник відділу якості: _____
(підпис)

Гретяк О.В.
(ПП)

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: **ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ**

Уповноважена особа: _____
(підпис)



Потапова Т.М./
(ПП)

Дата підписання:

« 19 » _____ 2022 р.