



**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 ввезеного в Україну лікарського засобу**

27.12.2023

№ 67610/23/26

КОМБІГРИП ХОТ СІП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину з лимонним смаком по 5 г порошку в саше, по 10
саше в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення **необмежений**

Серія лікарського засобу № EPC23040A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 44

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН
ЛТД", ідент. код: 24377666**

(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 22.11.2023 № 3610/10.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія з контролю якості лікарських засобів ТОВ "ДОБРОБУТ-ЛІКИЛАБ" (м. Київ,
вул. Новгород-Сіверська, буд.3, нежитлові приміщення 92)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 25.12.2023 № 491-23

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за переліченими показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Начальник

(посада: служба оцінки державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)

КОМБІГРІП ХОТ СІП®, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23040A1

CERTIFICATE OF ANALYSIS № 21CP23100609
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

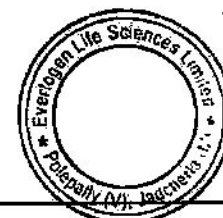
Product name / Назва продукції:	COMBIGRIP HOT SIP® / КОМБІГРІП ХОТ СІП®		
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	powder for oral solution with lemon flavour / порошок для орального розчину з лимонним смаком		
Strength/potency / Сила дієвості:	500 mg (m) / 10 mg (m) / 10 mg (m)		
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковки:	5 g in sachet; 10 sachets in cardboard pack / по 5 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці		
Active substances / Діючі речовини:	1 sachet contain paracetamol 500 mg cetirizine Hydrochloride 10 mg phenylephrine hydrochloride 10 mg 1 саше містить: парацетамолу 500 мг цетиризину гідрохлориду 10 мг: фенілефрину гідрохлориду 10 мг		
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саянсиз Лімітед		
Address / Адреса:	Plot No: S-8 S-9, S-13/P & S-14/P TSIIIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana IN - 509 301 India Плот № Ес-8 Ес-9, Ес-13/Пі та Ес-14/Пі Ті Ес Ай Ай Сі, Фарма Ес І Зет, Грін Індастріал Парк, Полепаллі (Ві), Єдчерла (Ем) Махабубнагар Телангана, ІН-509 301, Індія		
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення:	UA/11503/01/01	Valid upto / Дійсно до:	Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №:	19/MN/AP/2014/FIG		
Batch № / Серія №:	EPC23040A1	Batch size / Розмір серії:	18 000 packs/упак.
Date of manufacture / Дата виробництва:	10/2023	Expiry date / Термін придатності:	10/2027

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Off white powder with light-yellow tone Майже білий порошок з блідо-жовтим відтінком	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Paracetamol / Парацетамол	Reaction with ferric (III) chloride test solution: a blue-violet color is produced Реакція з розчином заліза (III) хлориду: прояв синьо-фіолетового забарвлення	Complies (Відповідає)
Cetirizine Hydrochloride / Цетиризину гідрохлорид	The retention time of the cetirizine hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of the Cetirizine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» цетиризину гідрохлориду, часи утримування піку цетиризину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	The retention time of the Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of the Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» фенілефрину гідрохлориду, часи утримування піку фенілефрину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Uniformity of mass / Однорідність маси для однієї дозованого лікарського засобу	Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 7.5% and none deviate from the average mass by more than 15%. Не більше 2 індивідуальних мас можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж 7.5%, та жодна індивідуальна маса не може мати відхилення від середньої маси більше ніж 15%	+3.05 -2.94 %
Related substances / Супровідні домішки		
4-aminophenol / 4-амінофенол	NMT 0.1% / Не більше 0.1%	Not detected (Не виявлено)
4-chloroacetanilide / 4-хлороацетанлід	NMT 10 ppm / Не більше 10 ppm	Not detected (Не виявлено)
Any unspecified impurity / Будь-якої неідентифікованої домішки	NMT 0.25% / Не більше 0.25%	0.00 %

COMBIGRIP HOT SIP®, with lemon flavour № 10

batch № EPC23040A1

1 of 2



КОМБИГРИП ХОТ СИП®, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23040A1

Assay / Кількісне визначення

Paracetamol / Парацетамол	450 mg (mg) - 550 mg (mg) (90-110%)	503.5 mg (mg)
Cetirizine Hydrochloride / Цетиризину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	9.8 mg (mg)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	9.8 mg (mg)
Microbial Limit Test / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	NMT 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/ moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	NMT 10 ² CFU/g / Не більше 10 ² КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Відсутність в 1 г	Absent (Відсутній)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine

In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality as defined in the MQC.

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведено відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України.

Згідно висновку нижчеподаного, вищезазначений зразок має стандартні показники якості передбачені МКЯ.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії

G. Srinivasa Rao

Name / Прізвище

Manager QA

Position / Посада

Signature / Підпис

01-11-2023

Date of signature / Дата підписання



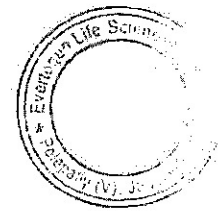
КОМБІГРИП ХОТ СІП®, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23048A1

 CERTIFICATE OF ANALYSIS № 21CP23100710
 СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name / Назва продукції: COMBIGRIP HOT SIP® / КОМБІГРИП ХОТ СІП®
Pharmaceutical form / Лікарська форма: powder for oral solution with lemon flavour / порошок для орального розчину з лимонним смаком
Strength/potency / Сила дії/активність: 500 mg (мг) /10 mg (мг) /10 mg (мг)
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковки: 5 g in sachet, 10 sachets in cardboard pack / по 5 г порошку в саше, по 10 саше в картонній коробці
Active substances / Діючі речовини: 1 sachet contain: paracetamol 500 mg, cetirizine Hydrochloride 10 mg, phenylephrine hydrochloride 10 mg
 1 саше містить: парацетамолу 500 мг, цетиризину гідрохлориду 10 мг, фенілефрину гідрохлориду 10 мг
Manufacturer / Виробник: Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саянсиз Лімітед
Address / Адреса: Plot No S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIIIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V) Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India
 Плот № Ес-8, Ес-9, Ес-13/Пі та Ес-14/Пі Ті Ес Ай Ай Сі, Фарма Ес І Зет, Грін Індастріал Парк, Полепаллі (Ві), Єдчерла (Ем), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення: UA/11503/01/01 Valid upto / Дійсно до: Unlimited term / необмежений
License No / Ліцензія №: 19/MNIAP/2014/F/G
Batch № / Серія №: EPC23048A1 **Batch size / Розмір серії:** 18 000 packs/ унак
Date of manufacture / Дата виробництва: 11/2023 **Expiry date / Термін придатності:** 11/2027

Test / Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) / Критерії прийнятності (на випуск)	Result / Результат
Description / Опис	Off white powder with light-yellow tone Майже білий порошок з блідо-жовтим відтінком.	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Paracetamol / Парацетамол	Reaction with ferric (III) chloride test solution: a blue-violet color is produced Реакція з розчином заліза (III) хлориду: проява синьо-фіолетового забарвлення	Complies (Відповідає)
Cetirizine Hydrochloride / Цетиризину гідрохлорид	The retention time of the cetirizine hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of the Cetirizine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» цетиризину гідрохлориду, часи утримування піку цетиризину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	The retention time of the Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» фенілефрину гідрохлориду, часи утримування піку фенілефрину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Uniformity of mass / Однорідність маси для одиниць дозованого лікарського засобу	Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 7.5% and none deviate from the average mass by more than 15% Не більше 2 індивідуальних мас можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж 7.5%, та жодна індивідуальна маса не може мати відхилення від середньої маси більше ніж 15%	Complies (Відповідає)
Related substances / Супровідні домішки		
4-aminophenol / 4-амінофенол	NMT 0.1% / Не більше 0.1%	
4-chloroacetanilide / 4-хлороацетанлід	NMT 10 ppm / Не більше 10 ppm	
Any unspecified impurity / Будь-якої неідентифікованої домішки	NMT 0.25% / Не більше 0.25%	



Ex. au. N 1421
 28.08.24

КОМБІГРІП ХОТ СІПӨ, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23048A1

Assay / Кількісне визначення

Paracetamol/Парацетамол	450 mg (mg) - 550 mg (mg) (90-110%)	511.6 mg (mg)
Cefixime Hydrochloride/Цефтирзину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	9.3 mg (mg)
Phenylephrine Hydrochloride/Фенілефрину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	9.6 mg (mg)

Microbial Limit Test / Мікробіологічна чистота

Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (TAMC)	NMT 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/ moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC)	NMT 10 ² CFU/g / Не більше 10 ² КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Відсутність в 1 г	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine. In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality as defined in the MQC. I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України.

Згідно висновку нижчеподаного вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

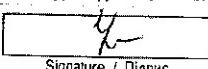
Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії

G. Srinivasa Rao

Name / Прізвище

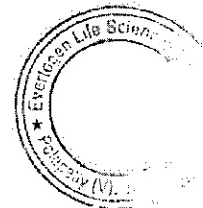
Manager QA

Position / Посада


 Signature / Підпис

11-12-2023

Date of signature / Дата підписання



COMBIGRIP HOT SİPӨ, with lemon flavour № 10

batch № EPC23048A1

2 of 2



**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 ввезеного в Україну лікарського засобу**

14.02.2024

№ 6828/24/26

КОМБІГРИП ХОТ СП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину з лимонним смаком, по 5 г порошку в саше, по 10 саше
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений.

Серія лікарського засобу № **ЕРС23048А1** Кількість ввезеного лікарського засобу 72

Виробник Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666
(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 16.01.2024 № 128/3.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 08.02.2024 № 0248
Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

В.о. начальника
(посадова назва, прізвище, ім'я та по батькові)



Іван ЗАДВОРНИХ
(ініціали та прізвище)





**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 ввезеного в Україну лікарського засобу**

20.02.2024

№ 8153/24/26П

КОМБІГРІП ХОТ СП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для орального розчину з лимонним; по 5 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **ERC23048A1** Кількість ввезеного лікарського засобу 17352

Виробник Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД", ідент. код: 24377666
(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 20.02.2024 № 562/2.

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

В.о. начальника
(посада особа, яка здійснює державний контроль)



(підпис)

Іван ЗАДВОРНИХ
(ініціали та прізвище)





**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 ввезеного в Україну лікарського засобу

20.02.2024

№ 8152/24/26П

КОМБІГРИП ХОТ СП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для орального розчину з лимонним смаком по 5 г порошку в саше, по 10 саше в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **ЕРС23047A1** Кількість ввезеного лікарського засобу 17352

Виробник Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД", ідент. код: 24377666
(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 20.02.2024 № 562/1.

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

В.о. начальника
(посада особа, яка здійснює державний контроль)



(підпис)

Іван ЗАДВОРНИХ
(ініціали та прізвище)

Вх. од 5.11.23

26.02.2024





**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

14.02.2024

№ 6827/24/26

КОМБІГРИП ХОТ СП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину з лимонним смаком, по 5 г порошку в саше, по 10 саше
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **ЕРС23047A1** Кількість введеного лікарського засобу 72

Виробник Евертоджен Лайф Саенсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666
(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)

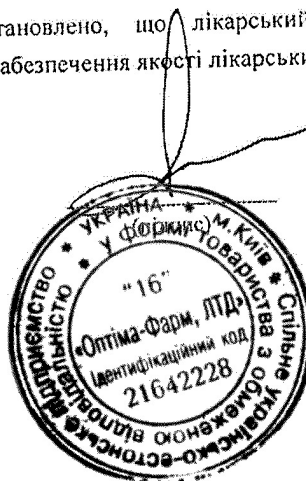
Протокол візуального контролю від 16.01.2024 № 128/2.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)
(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 08.02.2024 № 0247
Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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



Іван ЗАДВОРНИХ
(ініціали та прізвище)

КОМБІГРІП ХОТ СІП®, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23047A1

CERTIFICATE OF ANALYSIS № 21CP23100706
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name / Назва продукції: COMBIGRIP HOT SIP® / КОМБІГРІП ХОТ СІП®
Pharmaceutical form / Лікарська форма: powder for oral solution with lemon flavour / порошок для орального розчину з лимонним смаком
Strength/potency / Сила дії/активність: 500 mg (mg) / 10 mg (mg) / 10 mg (mg)
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковки: 5 g in sachet, 10 sachets in cardboard pack / по 5 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці
Active substances / Діючі речовини: 1 sachet contain: paracetamol 500 mg cetirizine Hydrochloride 10 mg phenylephrine hydrochloride 10 mg
 1 саше містить: парацетамолу 500 мг цетиризину гідрохлориду 10 мг фенілефрину гідрохлориду 10 мг
Manufacturer / Виробник: Evertogen Life Sciences Limited / Евєртоджен Лайф Саянсиз Лімітед
Address / Адреса: Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIIIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India
 Плот № Сс-8, Сс-9, Сс-13/Пі та Сс-14/Пі Ті Сс Ай Ай Сі, Фарма Сс І Зет Грін Індустріал Парк, Полепаллі (В), Єдчерла (М), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення: UA/11503/01/01 **Valid upto / Дійсно до:** Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №: 19/MNI/AP/2014/FIG
Batch No / Серія №: EPC23047A1 **Batch size / Розмір серії:** 18 000 packs/упак
Date of manufacture / Дата виробництва: 11/2023 **Expiry date / Термін придатності:** 11/2027

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Off white powder with light-yellow tone Майже білий порошок з блідо-жовтим відтінком	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Paracetamol/Парацетамол	Reaction with ferric (III) chloride test solution: a blue-violet color is produced Реакція з розчином заліза (III) хлориду: проява синьо-фіолетового забарвлення	Complies (Відповідає)
Cetirizine Hydrochloride/Цетиризину гідрохлорид	The retention time of the cetirizine hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of the Cetirizine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння отриманих в розділі «Кількісне визначення» цетиризину гідрохлориду маси утримування піку цетиризину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Phenylephrine Hydrochloride/Фенілефрину гідрохлорид	The retention time of the Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння отриманих в розділі «Кількісне визначення» фенілефрину гідрохлориду маси утримування піку фенілефрину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Uniformity of mass/Однорідність маси для одиниці дозованого лікарського засобу	Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 7.5% and none deviate from the average mass by more than 15% Не більше 2 індивідуальних мас можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж 7.5% та жодна індивідуальна маса не може мати відхилення від середньої маси більше ніж 15%	+ 3.82 % - 2.80 %
Related substances / Супроаїдні домішки		
4-aminophenol / 4-амінофенол	NMT 0.1% / Не більше 0.1%	0.02 %
4-chloroacetanilide / 4-хлороацетанлід	NMT 10 ppm / Не більше 10 ppm	Not detected (Не виявлено)
Any unspecified impurity / Будь-якої неідентифікованої домішки	NMT 0.25% / Не більше 0.25%	0.00 %

COMBIGRIP HOT SIP®, with lemon flavour № 10

batch № EPC23047A1

1 of 2



26.09.2024
 [Signature]

КОМБІГРІП ХОТ СІПӨ, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23047A1

Assay / Кількісне визначення

Paracetamol / Парацетамол	450 mg (m) - 550 mg (m) (90-110%)	500.6 mg (m)
Cetirizine Hydrochloride / Цетиризину гідрохлорид	9.0 mg (m) - 11.0 mg (m) (90-110%)	9.6 mg (m)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	9.0 mg (m) - 11.0 mg (m) (90-110%)	10.4 mg (m)

Microbial Limit Test / Мікробіологічна чистота

Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (TAMC)	NMT 10 ⁷ CFU/g / Не більше 10 ⁷ КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/ moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC)	NMT 10 ⁷ CFU/g / Не більше 10 ⁷ КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Відсутність в 1 г	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

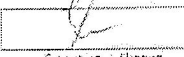
The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine. In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality as defined in the MQC. I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України. Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

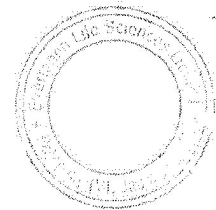
Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії

G. Srinivasa Rao
Name / Прізвище

Manager QA
Position / Посада


Signature / Підпис

11-12-2023
Date of signature / Дата підписання



COMBIGRIP HOT SIPO, with lemon flavour № 10

batch № EPC23047A1

2 of 2



**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 ввезеного в Україну лікарського засобу**

08.10.2024

№ 52392/24/26П

КОМБІГРИП ХОТ СП®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину з лимонним смаком, по 5 г порошку в саше, по 10
саше в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № EPC23053A1 Кількість ввезеного лікарського засобу 17352

Виробник Евергоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія 1
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН
ЛТД", ідент. код: 24377666
(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 08.10.2024 № 3452/4.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з **ДОТРИМАННЯМ** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів. 2

Начальник 
(посадова особа органу державного контролю)


"БадМ"
(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО
(ініціали та прізвище)

КОМБІГРІП ХОТ СІП® з лимонним смаком № 10

серія № EPC23053A1

CERTIFICATE OF ANALYSIS № 21CP23100766
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name / Назва продукції:	COMBIGRIP HOT SIP® / КОМБІГРІП ХОТ СІП®		
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	powder for oral solution with lemon flavour / порошок для орального розчину з лимонним смаком		
Strength/potency / Сила дієвості:	500 mg (mg) / 10 mg (mg) / 10 mg (mg)		
Type and size of packaging / Вид і розмір упакування:	5 g in sachet; 10 sachets in cardboard pack / по 5 г порошку в саше; по 10 саше в картонній коробці		
Active substances / Діючі речовини:	1 sachet contain: paracetamol 500 mg, cetirizine Hydrochloride 10 mg, phenylephrine hydrochloride 10 mg 1 саше містить: парацетамолу 500 мг, цетиризину гідрохлориду 10 мг, фенілефрину гідрохлориду 10 мг		
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саянсиз Лімітед		
Address / Адреса:	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jadcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN – 509 301, India Плот № Ес-8, Ес-9, Ес-13/Пі та Ес-14/Пі Ті Ес Ай Ай Сі, Фарма Ес І Зет, Грін Індустріал Парк, Полепаллі (В), Єдчерла (М), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія		
Registration certificate / Реєстраційна посвідчення:	UA/11503/01/01	Valid upto / Дійсно до:	Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №:	19/MN/API/2014/F/G		
Batch No / Серія №:	EPC23053A1	Batch size / Розмір серії:	18 000 packs/упак.
Date of manufacture / Дата виробництва:	12/2023	Expiry date / Термін придатності:	12/2027

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис Identification / Ідентифікація	Off white powder with light-yellow tone Майже білий порошок з блідо-жовтим відтінком	Complies (Відповідає)
Paracetamol / Парацетамол	Reaction with ferric (III) chloride test solution: a blue-violet color is produced Реакція з розчином заліза (III) хлориду: проява синьо-фіолетового забарвлення	Complies (Відповідає)
Cetirizine Hydrochloride / Цетиризину гідрохлорид	The retention time of the cetirizine hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of the Cetirizine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution. На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» цетиризину гідрохлориду, часи утримування піку цетиризину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	The retention time of the Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the sample solution to that obtained for test assay corresponds to the retention time of Phenylephrine Hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, отриманих в розділі «Кількісне визначення» фенілефрину гідрохлориду, часи утримування піку фенілефрину мають співпадати	Complies (Відповідає)
Uniformity of mass / Однорідність маси для одиниці дозованого лікарського засобу	Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 7.5% and none deviate from the average mass by more than 15 % Не більше 2 індивідуальні маси можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж 7,5%, та жодна індивідуальна маса не може мати відхилення від середньої маси більше ніж 15%	+3.17 % -3.47 %
Related substances / Супровідні домішки		
4-aminophenol / 4-амінофенол	NMT 0.1 % / Не більше 0.1%	Not detected (Не виявлено)
4-chloroacetanilide / 4-хлороацетанлід	NMT 10 ppm / Не більше 10 ppm	Not detected (Не виявлено)
Any unspecified impurity / Будь-якої неідентифікованої домішки	NMT 0.25 % / Не більше 0.25%	0.01 %

COMBIGRIP HOT SIP®, with lemon flavour № 10

batch № EPC23053A1

1 of 2



КОМБІГРІП ХОТ СІП®, з лимонним смаком № 10

серія № EPC23053A1

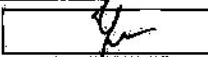
Assay / Кількісне визначення		
Paracetamol/Парацетамол	450 mg (mg) - 550 mg (mg) (90-110%)	501.7 mg (mg)
Cetirizine Hydrochloride/Цетиризину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	9.5 mg (mg)
Phenylephrine Hydrochloride / Фенілефрину гідрохлорид	9.0 mg (mg) - 11.0 mg (mg) (90-110%)	10.2 mg (mg)
Microbial Limit Test / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		
	NMT 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/ moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)		
	NMT 10 ² CFU/g / Не більше 10 ² КУО/г	<10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Відсутність в 1 г	Absent (Відсутній)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine. In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality as defined in the MQC. I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України. Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії

G. Srinivasa Rao Name / Прізвище	Manager QA Position / Позиція	 Signature / Підпис	04-01-2024 Date of signature / Дата підписання
-------------------------------------	----------------------------------	--	---

