



ORISIL-FARM

52

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3
від 05 березня 2021 року

Назва продукції	Косметичний засіб «КлініТон»
Висновок Державної санітарно-епідеміологічної експертизи	№ 602-123-20-1/3879 від 26.02.2019 р.
Форма	Комплексе олій
Розмір та тип пакування	Флакон 15 мл в картонному пакуванні
Номер серії та розмір серії	серія № 030321 в кількості 39160 флаконів
Дата виробництва	березень 2021
Дата закінчення терміну придатності	березень 2023
Адреса виробництва	77300, Україна, Івано-Франківська область, м. Калуш, вул. Заводська, 1 ^Б
Документ, що встановлює технічні вимоги до продукції	ТУ У 20.4-37073142-005:2019
Виробник	ТОВ «Орісіл-Фарм», 79008, Україна, м. Львів, вул. Лесі Українки, 43/11 ^А , Телефон: +380 322 970 406, e-mail: orisilpharm.feedback@gmail.com

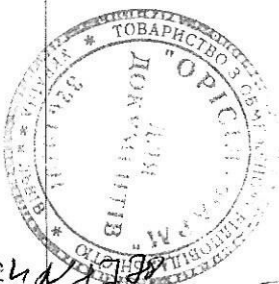
Назва показника	Норма	Результат
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Однорідна масляниста речовина	Відповідає
Колір	Світло-жовтий	Відповідає
Запах	Власливий. Сторонній запах не допускається	Відповідає
Фізико-хімічні показники		
Об'єм нетто, мл	15±5%	Відповідає
Токсиколого-гігієнічні показники		
Індекс сенсибілізуючої дії, не більше ніж	0	Відповідає
Індекс гострої токсичності у разі нанесення на шкіру, не більше ніж	0	Відповідає
Мікробіологічні показники		
Staphylococcus aureus у 1,0 г	Не дозволено	Відсутні
Бактерії род. Enterobacteriaceae, у 1,0 г	Не дозволено	Відсутні
Pseudomonas aeruginosa у 1,0 г	Не дозволено	Відсутні
Кількість дріжджів та плісневих грибів, КУО/г, не більше	1x10 ²	Відсутні
МАФАМ (загальна кількість мезофільних аеробних і факультативно-анаеробних мікроорганізмів), КУО/г, не більше	1x10 ³	Менше 10

ВИСНОВОК: засіб косметичний «КлініТон» за перевіреними показниками відповідає вимогам ТУ У 20.4-37073142-005:2019

Менеджер з якості

Сіваченко Т.І.
(підпис)

05.03.21 р.
(підпис)



ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Вихованко М.М.

Висновок
12.02.21

ОРИГІНАЛ



ВІДДІЛ уповноважених осіб

ТОВ «Фарма Стар»
Україна, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, будинок 8
Лицензія на виробництво серія АВ № 501328
Сертифікат відповідності GMP 007/2019/GMP

КОПІЯ № 1

тел./факс +38 044 281 23 33
E-mail: Natalla.Mindak@acino.swiss

№ 18 " 04 " 20 21
Складське господарство

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 231/2021

БІФРЕН® , капсули по 250 мг в блістерах №10, заповані в пачку №20 (10x2)	№ реєстраційного посвідчення: UA/12087/01/01 Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково
---	--

Склад на одну капсулу діючих речовин: фенібуту – 250 мг.

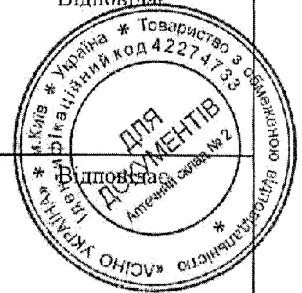
№ серії: 1030321
Дата виробництва: 30.03.2021
Дата контролю: 12.04.2021

Кількість продукції в серії: 48456 од.уп.
Термін придатності: 03.2023

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 15.07.2020 до РП № UA/12087/01/01 та зм. до інструкції



НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Тверді желатинові капсули білого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, стаття «Капсули». Вміст капсул – порошок білого або майже білого кольору. Допускається наявність спресованих стовпчиків або грудочок, які при натисканні розпадаються.	Відповідає
Ідентифікація	2.1. Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, отриманого при проведенні випробування «Кількісне визначення», в діапазоні від 220 нм до 300 нм повинен мати максимуми, мінімуми поглинання і плечі при тих же довжинах хвиль, що і ультрафіолетовий спектр поглинання розчину порівняння (± 2 нм).	Відповідає
	2.2. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманого при проведенні випробування «Супровідні домішки», має спостерігатися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає йому за розміром і кольором.	Відповідає
	2.3. Позитивна реакція (а) на хлориди.	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 332,5 до 367,5 мг (350 мг \pm 5%)	348,3 мг
Однорідність дозованих одиниць	Критерії прийнятності мають відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає
Розчинешя	Не менше 80 % (Q) фенібуту від зазначеної в розділі «Склад на одну капсулу» - за 30 хв.	Відповідає
Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки – не більше 0,1 %.	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності:	
	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10^3 КУО/г.	Відповідає
	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 10^2 КУО/г.	Відповідає
Кількісне визначення: фенібут	Наявність Escherichia coli в 1 г – не допускається. Від 237,5 мг до 262,5 мг/капс.	Відповідає 252,1 мг/капс.



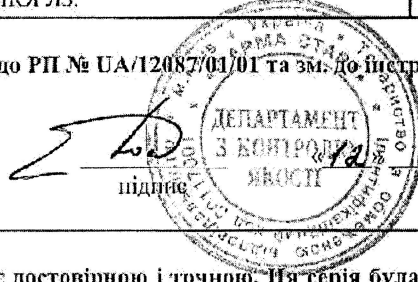
Handwritten signature and date: 12.04.2021

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 15.07.2020 до РП № UA/12087/01/01 та зм. до інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко
П.І.Б.



Висновок:

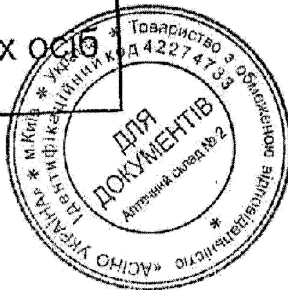
Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність вимогам GMP. Препарат дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Н.М. Міндак
П.І.Б.

«12» 04 2021 р.

ОРИГІНАЛ
Відділ уповноважених осіб



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 195

Кардіодарон-Здоров'я, таблетки по 200 мг №30 (10x3) у блістерах

Діюча речовина **1 таблетка містить: аміодарону гідрохлориду - 200 мг**

Реєст. посвідчення **UA/1713/02/01 від 08.11.17**

Загальна кількість в серії **4486 уп**

Держава призначення **Україна**

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №1048 від 14.12.12 РП №UA/1713/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5**

Технічна угода **№УЯ-ЗД-05 від 10.03.17, редакція 2**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, плоскоциліндричної форми, з рискою і фаскою	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми, з рискою і фаскою
2	Ідентифікація	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (242±2)нм	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242нм
3	Середня маса	Від 342,0 мг до 378,0 мг	365,9мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	1,7
5	Стираність	Не більше 1,0%	0,2%
6	Супровідні домішки	Будь-якої окремої домішки: не більше 0,2%. Суми домішок: не більше 0,5%	Будь-якої окремої домішки: менше 0,2%. Суми домішок: менше 0,5%
7	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 50 КУО/г. Escherichia coli - відсутні в 1г
9	Кількісне визначення	Від 190,0 мг до 210,0 мг	201,9мг
10	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
11	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, в тому ж відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 01 » 04 20 21 р.

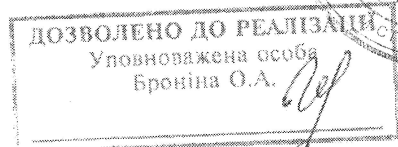
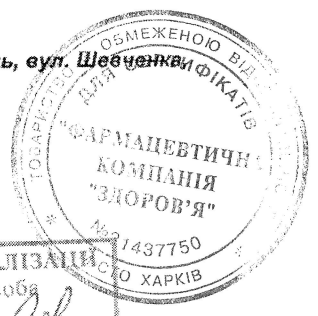
Аналіз виконаний у лабораторії: **ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я**; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Лабораторія ТОВ "Фармекс груп"; Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100

Виробнича ділянка: **Цех готових лікарських форм; м. Харків, вул. Шевченка, 6. 22; ТЛЗ; м.Бориспіль, вул. Шевченка, 100**

Сертифікат GMP № 052/2019/GMP до 13.06.22

Григорук О.І. від ДД ОБЛДІС





Товариство з обмеженою відповідальністю

“АСТРАФАРМ”

Києво-Святошинський район, м.Вашинець, вул.Київська, 6; тел/факс: (044) 239-08-99

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ №284

від "09" червня 2021 року

Назва препарату:	БІСОПРОЛОЛ-АСТРАФАРМ, таблетки по 10 мг №30 (10x3) у блистерах	НД, відповідно до якої проводиться аналіз:	МКЯ до РП №UA/8959/01/03, Зміни до МКЯ
Номер серії:	030321	Кількість у серії:	40 000 уп, №10x3
Дата виробництва:	березень, 2021 р.	Номер ліцензії:	Серія АВ №501325
Термін придатності:	березень, 2024 р.	Сертифікат відповідності GMP:	№001/2019/GMP

№ пп	Показники	Вимоги	Фактичні результати
1	Опис	Таблетки білого кольору плоскоциліндричної форми зі скошеними краями і рискою на одному боці.	Відповідає
2	Ідентифікація - бісопрололу фумарат	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 250 нм до 320 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (272±2) нм.	Відповідає
3	Середня маса	Від 185 мг до 215 мг	201,7 мг
4	Однорідність маси	Із 20 випробовуваних таблеток допускається не більше 2 таблеток, що мають відхилення від середньої маси більше ±7,5 %, не повинно бути жодної таблетки, що має відхилення від середньої маси більше ±15 %	Відповідає
5	Стиранисть	Не більше 1,0 %	0,35 %
6	Розпадання	Не більше 15 хв.	Відповідає
7	Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40	Відповідає
8	Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 30 хв.	Відповідає
9	Супровідні домішки	Окремі домішки - не більше 0,2 %; Суми домішок - не більше 0,5 %	Відповідає; Відповідає
10	Мікробіологічна чистота	Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів: не більше 1000 в 1 г, загальне число дріжджових та плісневих грибів: не більше 100 в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	1: 5 КУО/г 2: менше 10 КУО/г; 3: Відповідає
11	Кількісне визначення	Від 9,5 мг до 10,5 мг	10,4
12	Пакування	Згідно вимог МКЯ, Змін до МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Згідно вимог МКЯ, Змін до МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: БІСОПРОЛОЛ-АСТРАФАРМ, таблетки по 10 мг №30 (10x3) у блистерах перевіреними показниками відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/8959/01/03 та Змін до МКЯ

Начальник ВКЯ

Московченко

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться в реєстраційному довідку.

ТОВ "АСТРАФАРМ"
Уповноважена особа
ВІДАЛ
КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ

СЕРІЯ ДОЗВОЛЕНА
ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА
ПАНКОВА Т.О.

КОПІЯ

Вх все №0215 від 12.06.21 Page 1/1



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,

e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держпродспоживслужби

Лапа В.І.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від 26.02 2019 р.

№ 602-123-20-1/ 30.23



Об'єкт експертизи: Засіб косметичний Клін Тон

виготовлений у відповідності із технічними умовами ТУ У 20.4-37073:142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови»

Код за ДКПЦ, УКТЗЕД, артикул: 20.42.19-30.00

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: Засоби косметичні. Парфумерно-косметична продукція, побут, косметичні салони, реалізація через оптово-роздрібну торгівлю, аптечні мережі (в якості супутнього товару)

Країна-виробник: ТОВ «Орієл-фарм», Україна, 77300, Івано-Франківська область, м. Калуш, вул. Заводська 1Б. Адреса виробництва: 77300, Івано-Франківська область, м. Калуш, вул. Заводська 1Б

(адреса, місцевозв'язок, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи: ТОВ «Сілмафарм», Україна, 79032, м. Львів, вул. Шафарика, 4, к. 75, код за СДРПОУ: 37073142

(адреса, місцевозв'язок, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну: Продукція вітчизняного виробника

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам:

За результатами експертної оцінки наданих заявником документів за умов використання, наданих виробником, об'єкт експертизи за звичайних умов використання не представляє небезпеки для здоров'я людини та оточуючого середовища і відповідає вимогам ДСанПІН 2.2.9.027-99 «Державні санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості», а саме, за індексами сенсibilізуючої дії, гострої токсичності при нанесенні на шкіру – 0 балів; за мікробіологічними показниками: МАФам, КУО у 1 см³ – не більше 1000; *Enterobacteriaceae*, *Staphylococcus Aureus*, *Pseudomonas aeruginosa* – відсутні (у 1 см³); дріжджові та плісняві гриби КУО у 1 см³ – не більше 100. Об'єкт експертизи, не містить речовин, заборонених для застосування як сировина косметична (відповідно до Директиви 76/768/ЄЕС – березень 1989, Додаток II та Регламенту (ЄС) №1223/2009 Європейського Парламенту і Ради від 30 листопада 2009 р).

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: Продукцію використовувати виключно за призначенням. Особам, які страждають від алергічних захворювань, або особам з підвищеною чутливістю до хімічних речовин - не

використовувати засоби без попереднього тестування або консультації з лікарем. Використана тара та залишки невикористаної продукції відправляють до сміттєзбірника. У торговельній мережі продукція з вичерпаним терміном придатності або некондиційна внаслідок порушення умов зберігання та транспортування підлягає поверненню на підприємство-виробник.

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи засіб косметичний Клін Тон виготовлений у відповідності із технічними умовами ТУ У 20.4-37073142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови» відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності: гарантується виробником

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо маркування обов'язкове. Висновок не може бути використаний для реклами споживчк якостей об'єкту експертизи

Висновок дійсний: на термін дії технічних умов ТУ У 20.4-37073142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови»

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: не підлягає

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: не підлягає

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: виконання умов використання

Комісія з державної
санітарно-епідеміологічної
експертизи
Державної установи «Інститут
медицини праці імені Ю.І. Кундієва
Національної академії медичних наук України»

01033, м. Київ, вул. Сакаганського, 75,
тел.: приймальня: (044) 284-34-27,
e-mail: yik@nanu.kiev.ua;
секретар експертної комісії

(044) 289-63-94, e-mail: test-lab@ukr.net
(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Протокол експертизи № 1921 від 20 лютого 2019 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заступник Голови експертної комісії,
директор Державної Установи
"Інститут медицини праці імені Ю.І. Кундієва
Національної академії медичних наук України"
М.П.



Чернюк В.І.



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**
вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова Держпродспоживслужби
Лапа В.І.

ВИСНОВОК
державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від 16.02 2019 р.



Об'єкт експертизи: Технічні умови ТУ У 20.4-37073142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови»

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул: 20.42.19-30.00

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: Нормативна документація на виготовлення косметичних засобів

Розробник: ТОВ «Сілмафарм», Україна, 79032, м. Львів, вул. Шафарика, 4, к. 75, код за ЄДРПОУ: 37073142
(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи: ТОВ «Сілмафарм», Україна, 79032, м. Львів, вул. Шафарика, 4, к. 75, код за ЄДРПОУ: 37073142
(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи технічні умови ТУ У 20.4-37073142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови» відповідають вимогам безпеки для здоров'я і життя людини і можуть бути погоджені.

Висновок дійсний: на термін дії технічних умов ТУ У 20.4-37073142-005:2019 «Засоби косметичні. Технічні умови»

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи
Державної установи «Інститут медицини праці імені Ю.І. Кундієва Національної академії медичних наук України»

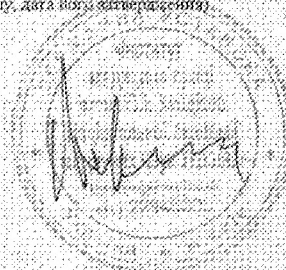
01033, м. Київ, вул. Сакаганського, 75,
тел.: приймальня: (044) 284-34-27,
e-mail: yik@pamu.kiev.ua;
секретар експертної комісії

(044) 289-63-94, e-mail: test-lab@ukr.net
(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Протокол експертизи № 1922 від 20 лютого 2019 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заступник Голови експертної комісії,
директор Державної Установи
"Інститут медицини праці імені Ю.І. Кундієва
Національної академії медичних наук України"
М.П.



Чернюк В.І.

ПОГОДЖЕНО

Голова Держпродспоживслужби

Висновок державної санітарно-
епідеміологічної експертизи
№ 602-123-20-2/3854
від "26" лютого 2019 р.

ЗАТВЕРДЖЕНО

Директор ТОВ "Сілмафарм"



Н.М. Кіщак
20 р.

ЗАСОБИ КОСМЕТИЧНІ

Технічні умови

ТУ У 20.4-37073142-005:2019

(вводяться вперше)

Дата надання чинності 26 лютого 2019
Чинний до 25 лютого 2024

РОЗРОБЛЕНО

Н.М. Кіщак

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'N.M. Kishchak', is written over a horizontal line.

2019 р.

Клін Тон (Clean Tone)

Косметичний засіб. Спрей для гігієни вушної раковини.

Властивості:

Комбінація натуральних олій у складі продукту сприяє розчиненню вушних сірчаних пробок, полегшує їх видалення, а також перешкоджає повторному формуванню.

Дозволяє підтримувати належну гігієну вуха при надмірному утворенні сірки у дітей та дорослих або людей, що носять слухові апарати чи навушники. Належний догляд за вушними каналами, за допомогою косметичного засобу Клін Тон, запобігає затримці води в слуховому проході під час купання або занять водними видами спорту.

Містить олію чайного дерева, що має помірні антисептичні властивості.

Склад:

Оливкова (маслинова) олія, мінеральна (вазелинова) олія, мигдальна олія, олія чайного дерева, полісорбат 80 (Твін 80), вітамін Е.

Не містить води або консервантів.

Застосування:

Для профілактичної гігієни вуха застосовувати засіб після душу чи ванни:

- натисніть на дозатор для заповнення його рідиною;
- нахиліть голову набік, обережно потягніть вушну раковину до задньої частини голови;
- тримаючи флакон у вертикальному положенні, вставте наконечник у зовнішній слуховий прохід і натисніть на дозатор.

Для кращого проникнення косметичного засобу, злегка промасажуйте козелок вуха. Зачекайте декілька хвилин, тримаючи голову нахиленою. Повторіть процедуру для іншого вуха.

Надлишок косметичного засобу у вушній раковині промокніть серветкою.

Завдяки зручній формі дозатора, засіб легко і рівномірно розподіляється в слуховому проході та не потребує використання вушних паличок.

Діти від 4 до 12 років:

Для видалення залишкової сірки: 1 дозу* 2-3 рази на день для кожного вуха до повного розчинення вушної сірки;

профілактично для запобігання накопичення сірки: 1 доза після гігієни тіла;

профілактично перед плаванням: 1 доза для кожного вуха, щоб протидіяти затримці води у вухах.

Використовуйте під наглядом дорослого.

Діти старше 12 років та дорослі:

Для видалення залишкової сірки: 1-2 дози 3 рази на день для кожного вуха до повного розчинення вушної сірки;

профілактично запобігати накопичення сірки: 1 доза 1-2 рази на тиждень;

профілактично перед плаванням: 1 доза для кожного вуха, щоб протидіяти затримці води у вухах.

* 1 доза – разове натискання на дозатор

Якщо видалення вушної сірки буде проводити лікар, застосовуйте 1-2 дози засобу Клін Тон двічі на день протягом 3 днів перед візитом.

Застереження:

Не застосовувати при індивідуальній чутливості до компонентів.

Не застосовувати у випадках втрати слуху, перфорації барабанної перетинки чи наявності чужорідного тіла у вусі.

Не прошовуйте наконечник глибоко у слуховий прохід, щоб уникнути пошкодження.

Не застосовувати для очей, носа або рота.

З гігієнічних норм рекомендується використовувати засіб однією людиною.

Перед застосуванням ознайомитись з інструкцією.

Об'єм: 15 мл.

Номер партії (серії), дата виробництва, придатний до: вказано на упаковці.

Умови зберігання: зберігати в упаковці виробника, при температурі не вище ніж 25 °С, захищеному від світла місці, при відносній вологості повітря не більше ніж 75%, в недоступному для дітей місці.

Виробник: ТОВ "Орісіл-Фарм", Україна, 79008, м. Львів, вул. Лесі Українки 43/11А, тел.: (032) 297 04 06, e-mail: orisilpharm.feedback@gmail.com

Заявник: ТОВ "Сілмафарм", Україна, 79032, м. Львів, вул. Шафарика, буд. 4, кв. 75.

ТУ У 20.4-37073142-005:2019