

Сертификат соответствия

05503273 НАЗИВИН СЕНСИТИВ, 0,025 %, 10 МЛ, 1 ФЛАКОН СПРЕЯ НАЗАЛЬНОГО ДОЗИРОВАННОГО (Россия)

Код материала поставщика: **80819476**

Серия: **367740А**

Дата производства: 02.02.2026

Использованные серии АФС

Выпущенное количество: 39534 шт.

Срок годности: Январь 2029 г.

Код	Описание	Номер серии	Номер серии поставщика	Производитель	Страна
10501253	ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИД	2501439	24272100	SIEGFRIED PHARMACHEMIKALIEN MINDEN GmbH	ГЕРМАНИЯ

РЕЗУЛЬТАТЫ АНАЛИЗА

ПОКАЗАТЕЛЬ	СПЕЦИФИКАЦИЯ ПРИ ВЫПУСКЕ	РЕЗУЛЬТАТЫ
ОПИСАНИЕ РАСТВОРА – ЦВЕТНОСТЬ	Раствор окрашен не более интенсивно, чем вода очищенная/ раствор сравнения Y ₇	Соответствует
ОПИСАНИЕ РАСТВОРА – ПРОЗРАЧНОСТЬ	Раствор не более опалесцирующий, чем вода очищенная/ суспензия сравнения I	Соответствует
ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ПЛОТНОСТЬ (d 20/20)	1,006–1,010	1,007
РН	5,6–6,1	5,9
СРЕДНЯЯ МАССА ВЫСВОБОЖДАЕМОЙ ДОЗЫ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА)	38,25–51,75 мг	44,38 мг
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА) (±25 %)	0–1	0
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА) (±35 %)	0–0	0
ОСМОЛЯЛЬНОСТЬ (мОсмоль/кг)	270–330 мОсмоль/кг	286
СРЕДНЕЕ КОЛИЧЕСТВО ДОЗ В КОНТЕЙНЕРЕ	Мин. 143 доставляемых доз	178
ОБЪЕМ ФАСОВКИ	≥ 10 мл	12 мл
ИДЕНТИФИКАЦИЯ ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИДА	Должен соответствовать	Соответствует
КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИДА	237,5–262,5 мкг/мл	248,4
ПРОДУКТ ГИДРОЛИЗА	≤ 0,5 % относительно содержания оксиметазолина гидрохлорида	0,0 %
ZP-1	≤ 0,5 % относительно содержания оксиметазолина гидрохлорида	0,0 %
НЕИДЕНТИФИЦИРОВАННЫЙ ПРОДУКТ ДЕГРАДАЦИИ С НАИБОЛЬШИМ СОДЕРЖАНИЕМ	≤ 0,1 % относительно содержания оксиметазолина гидрохлорида	0,0 %
СУММА ПРОДУКТОВ ДЕГРАДАЦИИ PSEUDOMONAS AERUGINOSA В 1 МЛ	≤ 1,2 % Отсутствие в 1 мл	0,0 % Отсутствие
STARNYLOCOCCUS AUREUS В 1 МЛ	Отсутствие в 1 мл	Отсутствие
ОБЩЕЕ ЧИСЛО БАКТЕРИЙ (ТАМС)	≤ 10 ² КОЕ/мл	0 КОЕ
ОБЩЕЕ ЧИСЛО ДРОЖЖЕВЫХ И ПЛЕСНЕВЫХ ГРИБОВ (ТУМС)	≤ 10 ¹ КОЕ/мл	0 КОЕ
СТЕРИЛЬНОСТЬ	Соответствует	Соответствует

Отклонения: НЕТ [×] ДА [] Если существенные отклонения (которые могут повлиять на качество препарата).

Описание события:

Сертификат соответствия

05503273 НАЗИВИН СЕНСИТИВ, 0,025 %, 10 МЛ, 1 ФЛАКОН СПРЕЯ НАЗАЛЬНОГО ДОЗИРОВАННОГО (Россия)

Код материала поставщика: **80819476**

Серия: **367740А**

Дата производства: 02.02.2026

Использованные серии АФС

Выпущенное количество: 39534 шт.

Срок годности: Январь 2029 г.

<u>Код</u>	<u>Описание</u>	<u>Номер серии</u>	<u>Номер серии поставщика</u>	<u>Производитель</u>	<u>Страна</u>
10501253	ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИД	2501439	24272100	SIEGFRIED PHARMACHEMIKALIEN MINDEN GmbH	ГЕРМАНИЯ

ПРИМЕЧАНИЕ:

Данный препарат был проанализирован в соответствии с СОП: WIN-0000677 / WIN-0009323

Заявление о сертификации:

Настоящим удостоверяю, что все этапы производства данной серии готового лекарственного препарата были выполнены в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики (GMP) ЕС и (в случае производства на территории ЕС) и требованиями регистрационного(-ых) удостоверения(-ий) в стране(-ах) назначения.

Выпущено: *Моника Санчес*
(Уполномоченное лицо)

Подпись:
/подписано/ 20 февраля 2026 г.

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Препарат:	НАЗИВИН® СЕНСИТИВ, спрей назальный дозированный, 11,25 мкг/доза, 10 мл
Код SAP:	05503273
Номер серии:	367740A
Дата производства (мм.гггг):	02.2026
Дата истечения срока годности (мм.гггг):	01.2029
Производитель согласно регистрации в России:	Famar Health Care Services Madrid, S.A.U.

Показатель	Спецификации	Результаты
Идентификация оксиметазолина гидрохлорида	Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать времени удерживания основного пика на хроматограмме стандартного раствора оксиметазолина гидрохлорида, полученной при количественном определении.	Соответствует
Прозрачность	Опалесценция препарата не должна быть больше опалесценции суспензии сравнения I.	Соответствует
Цветность раствора	Цветность препарата не должна быть больше цветности раствора сравнения Y ₇	Соответствует
Относительная плотность (d 20/20)	От 1,006 до 1,010	1,007
pH	От 5,6 до 6,1	5,9
Осмоляльность	От 270 до 330 мОсмоль/кг	286 мОсмоль/кг
Однородность массы высвобождаемой дозы	Средняя масса дозы: 45 мг ± 15 %. Однородность массы дозы: должна соответствовать.	44,38 мг
Количество доз в контейнере	Не менее 143 доз в упаковке.	178 доз
Примеси	Примесь А (продукт гидролиза) – не более 0,5 %	0,0 %
	Примесь ZP-1 – не более 0,5 %	0,0 %
	Единичная неидентифицированная примесь – не более 0,1 %	0,0 %
	Сумма примесей – не более 1,2 %	0,0 %
Микробиологическая чистота	Общее число аэробных бактерий – не более 10 ² КОЕ/мл	0 КОЕ/мл
	Общее число дрожжевых и плесневых грибов – не более 10 ¹ КОЕ/мл	0 КОЕ/мл
	Отсутствие <i>Pseudomonas aeruginosa</i> /мл	Отсутствуют в 1,0 мл
	Отсутствие <i>Staphylococcus aureus</i> /мл	Отсутствуют в 1,0 мл
Количественное определение оксиметазолина гидрохлорида	237,5–262,5 мкг оксиметазолина гидрохлорида/мл.	248,4 мкг/мл

Наименование АФС:	Оксиметазолина гидрохлорид
МНН:	Оксиметазолин
Номер серии производителя АФС:	24272100
Номер серии АФС производителя ГП:	2501439
Производитель и страна производства АФС:	Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH, Германия

Оценка: Серия соответствует спецификации согласно НД ЛПИ-№(010335)-(ПГ-RU) от 28.05.2025.

Дата / Подпись Уполномоченного лица (УЛ): 12 марта 2026 г. /подписано/

Моника Санчес

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

<u>Препарат:</u>	НАЗИВИН® СЕНСИТИВ, спрей назальный дозированный, 11,25 мкг/доза, 10 мл
<u>Код SAP:</u>	05503273
<u>Номер серии:</u>	367740A
<u>Дата производства (мм.гггг):</u>	02.2026
<u>Дата истечения срока годности (мм.гггг):</u>	01.2029
<u>Производитель согласно регистрации в России:</u>	Famar Health Care Services Madrid, S.A.U.

Штамп: FAMAR
Health Care Services
Avda. Leganés, 62
28923 Alcorcón, Madrid, Spain

Certificate of Conformity

05503273 NASIVIN SENS. 0,025% 10ML 1INH (RU)

Customer material code: **80819476**

Batch: **367740A**

Quantity released: 39.534 UN

Date of manufacture: 02.02.2026

Expiry Date: 01.2029

API Batches used

Code	Description	Batch Nr	Supplier		Country
			Batch Nr	Manufacturer	
10501253	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	2501439	24272100	SIEGFRIED PHARMACHEM IKALIEN MINDEN GmbH	DE

ANALYTICAL RESULTS

TEST	RELEASE SPECIFICATIONS	RESULTS
APPEARANCE OF SOLUTION COLOR	Not more colored than purified water/reference solution Y7	Conforms
APPEARANCE OF SOLUTION CLARITY	Not more opalescent than purified water/reference suspension I	Conforms
RELATIVE DENSITY d 20/20	1,006 - 1,010	1,007
PH	5,6-6,1	5,9
AVERAGE MASS OF DELIVERED DOSE INTRA	38,25-51,75 mg	44,38 mg
INTRAVIAL UNIFORMITY OF DOSAGE (+/-25 %)	0-1	0
INTRAVIAL UNIFORMITY OF DOSAGE (+/-35 %)	0-0	0
OSMOLALITY (mosm/kg)	270 - 330 mOsmol/Kg	286
AVERAGE NUMBER OF DOSES PER CONTAINER	Min. 143 deliveries	178
FILLING VOLUME	>= 10 ml	12 ml
OXYMETAZOLINE HYDROCHLORIDE IDENTITY	Must conform	Conforms
OXYMETAZOLINE HYDROCHLORIDE ASSAY	237,5 - 262,5 µg/ml	248,4
HYDROLISIS PRODUCT	<= 0,5% related to the content of Oxymethazoline hydrochloride	0,0 %
ZP-1	<= 0,5% related to the content of Oxymethazoline hydrochloride	0,0 %
LARGEST UNIDENTIFIED DEGRADATION PRODUCT	<= 0,1% related to the content of Oxymethazoline hydrochloride	0,0 %
TOTAL DEGRADATION PRODUCTS	<= 1,2%	0,0 %
PSEUDOMONA AERUGINOSA IN 1 ML	Absence/ml	Absence
STAPHYLOCOCCUS AUREUS IN 1ML	Absence/ml	Absence
Microbial Contamination BACTERIA (TAMC)	<= 10 ² CFU/ml	0 cfu
Microbial Contamination FUNGI (TYMC)	<= 10 ¹ CFU/ml	0 cfu
STERILITY TEST	Complies	Conforms

Deviations: NO YES [] If significant deviations (which may have an impact on the quality of product).
Description of the event:

Certificate of Conformity

05503273 NASIVIN SENS. 0,025% 10ML 1INH (RU)

Customer material code: **80819476**

Batch: **367740A**

Date of manufacture: 02.02.2026

Quantity released: 39.534 UN

Expiry Date: 01.2029

API Batches used

<u>Code</u>	<u>Description</u>	<u>Batch Nr</u>	<u>Supplier</u> <u>Batch Nr</u>	<u>Manufacturer</u>	<u>Country</u>
10501253	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	2501439	24272100	SIEGFRIED PHARMACHEM IKALIEN MINDEN GmbH	DE

PNT:

This product has been analyzed by SOP: WIN-0000677 / WIN-0009323

Certification statement:

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the EU and (when within the EU) with the requirements of the Marketing Authorization(s) of the destination country/countries.

Released by: *Monica Sanchez*
(Qualified person)

Signature:

Monica
20 FEB 2026.

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product: NASIVIN® SENSITIVE
metered-dose nasal spray 11,25 µg/dose, 10 ml

SAP-Code: 05503273

Batch no.: 367740A

Manufacturing date (mm.yyyy): 02.2026

Expiry date (mm.yyyy): 01.2029

Manufacturer according to the registration in Russia: Famar Health Care Services Madrid, S.A.U.

Parameter	Specifications	Results
Identification Oxymetazoline hydrochloride	The retention time of the main peak on the chromatogram of the tested solution is required to correspond to the retention time of the main peak on the chromatogram of oxymetazoline hydrochloride standard solution, received at assay testing.	Conforms
Clarity	The product should be not more opalescent than reference suspension I.	Conforms
Color of the solution	The product should be not more colored than color reference solution Y ₇	Conforms
Relative density (d 20/20)	From 1.006 to 1.010	1.007
pH	From 5.6 to 6.1	5.9
Osmolality	From 270 to 330 mOsmol/kg	286 mOsmol/kg
Uniformity of dose weight delivered (released)	Mean dose weight: 45 mg ±15 %. Uniformity of dose weight: must comply.	44.38 mg
Number of doses per container	Not less than 143 doses per pack.	178 doses
Impurities	Impurity A (Hydrolysis product) – NMT 0.5 %	0.0 %
	Impurity ZP-1 – NMT 0.5 %	0.0 %
	Single unidentified impurity – NMT 0.1 %	0.0 %
	Total impurities – NMT 1.2 %	0.0 %

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product: **NASIVIN® SENSITIVE**
metered-dose nasal spray 11,25 µg/dose, 10 ml

SAP-Code: 05503273

Batch no.: 367740A

Manufacturing date (mm.yyyy): 02.2026

Expiry date (mm.yyyy): 01.2029

Manufacturer according to the registration in Russia: **Famar Health Care Services Madrid, S.A.U.**

Microbial purity	TAMC – NMT 10 ² CFU/ml	0 CFU/ml
	TYMC – NMT 10 ¹ CFU/ml	0 CFU/ml
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> – absence/ml	Absent in 1.0 ml
	<i>Staphylococcus aureus</i> – absence/ml.	Absent in 1.0 ml
Assay Oxymetazoline hydrochloride	237.5 – 262.5 µg of oxymetazoline hydrochloride/ml.	248.4 µg/ml

API name :	Oxymetazoline hydrochloride
INN:	Oxymetazoline
API manufacturer batch number :	24272100
FP Manufacturer API Batch number:	2501439
API Manufactured by & country:	Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH, Germany

Assessment: The batch complies with the specification according to ND ЛП-
№(010335)-(ПГ-РУ) from 28.05.2025.

Date / Signature of Qualified Person:

12 MAR 2026 
Monica Sánchez

FAMAR
Health Care Services

Avda. Leganés, 62
28923 Alcorcón, Madrid, Spain

CERTIFICATE OF TRANSLATION / СЕРТИФИКАТ ПЕРЕВОДА

Name of the document /
Название документа

367740A

This certificate confirms that the document 367740A originally written in English was translated in accordance with service agreement in force from English into Russian by certified interpreter, who has sufficient experience to perform translation and verify the document. This certificate also confirms that translation was checked for correctness and completeness against the source document / Данный сертификат подтверждает, что документ 367740A, изначально написанный на английском языке, был переведен в соответствии с действующим соглашением об оказании услуг с английского языка на русский язык сертифицированным переводчиком, обладающим достаточными навыками для осуществления перевода и проверки документа. Данный сертификат также подтверждает, что перевод прошел проверку на правильность и полноту относительно исходного документа.

Translation performed by /
Перевод выполнен: Evdokimova Ksenia / Translator
Евдокимова Ксения / Переводчик

Date and Signature / Дата и
подпись 21.04.26

Translation checked for
correctness and completeness
by / Перевод проверен на
правильность и полноту: Karim Halida / Head of Quality Control Department
Карим Халида / Руководитель Отдела Контроля Качества

Date and Signature / Дата и
подпись 21.04.26



A handwritten signature in blue ink, written over the text of the Quality Control Department.