

Сертификат соответствия

05503274 НАЗИВИН СЕНСИТИВ, 0,05 %, 10 МЛ, 1 ФЛАКОН СПРЕЯ НАЗАЛЬНОГО (Россия)

Код материала поставщика: **80819477**

Серия: **369620A**

Дата производства: 26.02.2026

Использованные серии АФС

Выпущенное количество: 38 754 шт.

Срок годности: Январь 2029 г.

Код	Описание	Номер серии	Номер серии поставщика	Производитель	Страна
10501253	ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИД	2600150	24282037	SIEGFRIED PHARMACHEMIKALIEN MINDEN GmbH	ГЕРМАНИЯ

РЕЗУЛЬТАТЫ АНАЛИЗА

ПОКАЗАТЕЛЬ	СПЕЦИФИКАЦИЯ ПРИ ВЫПУСКЕ	РЕЗУЛЬТАТЫ
ОПИСАНИЕ РАСТВОРА – ПРОЗРАЧНОСТЬ	Раствор не более опалесцирующий, чем вода очищенная/суспензия сравнения I	Соответствует
ОПИСАНИЕ РАСТВОРА – ЦВЕТНОСТЬ	Раствор окрашен не более интенсивно, чем вода очищенная/раствор сравнения Y ₇	Соответствует
ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ПЛОТНОСТЬ (d 20/20)	1,006–1,010	1,008
РН	5,6–6,1	5,9
СРЕДНЯЯ МАССА ВЫСВОБОЖДАЕМОЙ ДОЗЫ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА)	38,25–51,75 мг	47,52 мг
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА) (±25 %)	0–1	0
ОДНОРОДНОСТЬ ДОЗИРОВАНИЯ (ДЛЯ ОДНОГО ФЛАКОНА) (±35 %)	0–0	0
СРЕДНЕЕ КОЛИЧЕСТВО ДОЗ В КОНТЕЙНЕРЕ	≥ 143	198
ОСМОЛЯЛЬНОСТЬ (мОсмоль/кг)	270–330	290
ОБЪЕМ ФАСОВКИ	≥ 10 мл	12
ИДЕНТИФИКАЦИЯ ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИДА	Должен соответствовать	Соответствует
КОЛИЧЕСТВЕННОЕ ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОКСИМЕТАЗОЛИНА ГИДРОХЛОРИДА ПРОДУКТ ГИДРОЛИЗА	475–525 мкг/мл	497
ZP-1	≤ 0,50 % относительно содержания оксиметазолина гидрохлорида	0,0 %
НЕИДЕНТИФИЦИРОВАННЫЙ ПРОДУКТ ДЕГРАДАЦИИ С НАИБОЛЬШИМ СОДЕРЖАНИЕМ	≤ 0,1 % относительно содержания оксиметазолина гидрохлорида	0,0 %
СУММА ПРОДУКТОВ ДЕГРАДАЦИИ	≤ 1,2 %	0,0 %
СТЕРИЛЬНОСТЬ	Соответствует	Соответствует
ОБЩЕЕ ЧИСЛО АЭРОБНЫХ МИКРООРГАНИЗМОВ (ТАМС)	Не более 10 ² КОЕ/мл	0
ОБЩЕЕ ЧИСЛО ДРОЖЖЕВЫХ И ПЛЕСНЕВЫХ ГРИБОВ (ТУМС)	Не более 10 ¹ КОЕ/мл	0
PSEUDOMONAS AERUGINOSA В 1 МЛ	Отсутствие в 1 мл	Отсутствие
STARHYLOCOCCUS AUREUS В 1 МЛ	Отсутствие в 1 мл	Отсутствие

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

Описание события:

Сертификат соответствия

05503274 НАЗИВИН СЕНСИТИВ, 0,05 %, 10 МЛ, 1 ФЛАКОН СПРЕЯ НАЗАЛЬНОГО (Россия)

Код материала поставщика: **80819477**

Серия: **369620A**

Дата производства: 26.02.2026

Использованные серии АФС

Выпущенное количество: 38 754 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	2600150	24282037	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: *КЛАРА Х. ГАРСИЯ-БЕРМЕХО ДЕ САНДЕ*
(Уполномоченное лицо)

Подпись:
/подписано/ 24 марта 2026 г.

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Препарат:	НАЗИВИН® СЕНСИТИВ, спрей назальный дозированный, 22,5 мкг/доза, 10 мл
Код SAP:	05503274
Номер серии:	369620A
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	1,008
pH	От 5,6 до 6,1	5,9
Осмоляльность	От 270 до 330 мОсмоль/кг	290 мОсмоль/кг
Однородность массы высвобождаемой дозы	Средняя масса дозы: 45 мг ± 15 %. Однородность массы дозы: должна соответствовать.	47,52 мг
Количество доз в контейнере	Не менее 143 доз в упаковке.	198 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	475–525 мкг оксиметазолина гидрохлорида/мл.	497 мкг/мл

Наименование АФС:	Оксиметазолина гидрохлорид
МНН:	Оксиметазолин
Номер серии производителя АФС:	24282037
Номер серии АФС производителя ГП:	2600150
Производитель и страна производства АФС:	Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH, Германия

СЕРТИФИКАТ АНАЛИЗА

Препарат: НАЗИВИН® СЕНСИТИВ, спрей назальный
дозированный, 22,5 мкг/доза, 10 мл

Код SAP: 05503274

Номер серии: 369620A

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.

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

Дата / Подпись Уполномоченного лица (УЛ): 24 марта 2026 г. /подписано/

КЛАРА Х. ГАРСИЯ-БЕРМЕХО ДЕ САНДЕ / УЛ

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

Certificate of Conformity

05503274 NASIVIN SENS. 0,05% 10ML 1INH (RU)

Customer material code: **80819477**

Batch: **369620A**

Quantity released: 38.754 UN

Date of manufacture: 26.02.2026

Expiry Date: 01.2029

API Batches used

Code	Description	Batch Nr	Supplier	Manufacturer	Country
			Batch Nr		
10501253	OXIMETAZOLINA CLORHIDRATO	2600150	24282037	SIEGFRIED PHARMACHEM IKALIEN MINDEN GmbH	DE

ANALYTICAL RESULTS

TEST	RELEASE SPECIFICATIONS	RESULTS
APPEARANCE OF SOLUTION CLARITY	Not more opalescent than purified water/reference solution I	Conforms
APPEARANCE OF SOLUTION COLOR	Not more colored than purified water/reference solution Y7	Conforms
RELATIVE DENSITY $d_{20/20}$	1,006-1,010	1,008
PH	5,6-6,1	5,9
AVERAGE MASS OF DELIVERED DOSE INTRA	38,25-51,75 mg	47,52 mg
INTRAVIAL UNIFORMITY OF DOSAGE (+/-25 %)	0-1	0
INTRAVIAL UNIFORMITY OF DOSAGE (+/-35 %)	0-0	0
AVERAGE NUMBER OF DOSES PER CONTAINER	≥ 143	198
OSMOLALITY (mosm/kg)	270-330	290
FILLING VOLUME	≥ 10 ml	12
OXYMETAZOLINE HYDROCHLORIDE IDENTITY	Must conform	Conforms
OXYMETAZOLINE HYDROCHLORIDE ASSAY	475 - 525 $\mu\text{g/ml}$	497
HYDROLISIS PRODUCT	$\leq 0,50\%$ related to the content of Oxymethazolyne hydrochloride	0,0 %
ZP-1	$\leq 0,50\%$ related to the content of Oxymethazolyne hydrochloride	0,0 %
LARGEST UNIDENTIFIED DEGRADATION PRODUCT	$\leq 0,1\%$ related to the content of Oxymethazolyne hydrochloride	0,0 %
TOTAL DEGRADATION PRODUCTS	$\leq 1,2\%$	0,0 %
STERILITY TEST	Complies	Conforms
CONTAMINATION TOTAL AEROBIC (TAMC)	Max. 10^2 CFU/ml	0
Microbial Contamination FUNGI (TYMC)	Max. 10^1 CFU/ml	0
PSEUDOMONA AERUGINOSA IN 1 ML	Absence/ml	Absence
STAPHYLOCOCCUS AUREUS IN 1ML	Absence/ml	Absence

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

Description of the event:

Certificate of Conformity

05503274 NASIVIN SENS. 0,05% 10ML 1INH (RU)

Customer material code: **80819477**

Batch: **369620A**

Quantity released: 38.754 UN

Date of manufacture: 26.02.2026

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	2600150	24282037	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: **CLARA M. GARCIA BERNESO DE SANDE**
(Qualified person)

Signature:

 24 MARZO 2026

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product: **NASIVIN® SENSITIVE**
metered-dose nasal spray 22,5 µg/dose, 10 ml

SAP-Code: 05503274
Batch no.: 369620A
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	1.008
pH	From 5.6 to 6.1	5.9
Osmolality	From 270 to 330 mOsmol/kg	290 mOsmol/kg
Uniformity of dose weight delivered (released)	Mean dose weight: 45 mg ±15%. Uniformity of dose weight: must comply.	47.52 mg
Number of doses per container	Not less than 143 doses per pack.	198 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 22,5 µg/dose, 10 ml

SAP-Code: 05503274

Batch no.: 369620A

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	475 – 525 µg of oxymetazoline hydrochloride/ml.	497 µg/ml

API name :	Oxymetazoline hydrochloride
INN:	Oxymetazoline
API manufacturer batch number :	24282037
FP Manufacturer API Batch number:	2600150
API Manufactured by & country:	Siegfried PharmaChemikalien Minden GmbH, Germany

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

Date / Signature of Qualified Person:

24 MAR 2026 / 

CLARA M. GARCIA-BERNEDE DE SOUDE
EP

FAMAR
Health Care Services

Avda. Leganés, 62
28923 Alcorcón, Madrid, Spain

CERTIFICATE OF TRANSLATION / СЕРТИФИКАТ ПЕРЕВОДА

Name of the document /
Название документа

369620A

This certificate confirms that the document 369620A 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 369620A, 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 16.04.26

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 16.04.26



A handwritten signature in blue ink, likely belonging to Karim Halida, the Head of Quality Control Department.