

Видано (ким):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

| Сертифікат на серію |                   |
|---------------------|-------------------|
| Дата сертифіката    | Номер сертифіката |
| 01 жовтня 2024      | 1000463609        |
| Сторінка 1 з 2      |                   |

Назва: ПАНАДОЛ БЕБІ, суспензія оральна, 120 мг/5 мл, 100 мл, Україна  
Номер: 60000000136374  
Лікарська форма: суспензія оральна Розмір/тип упаковки: по 100 мл  
Активність: 24 мг в 1 мл  
Номер реєстраційного посвідчення: UA/2562/02/01  
Ліцензія на виробництво: 511514-102709955

**Заява про сертифікацію:**

Продукт вироблено компанією

Халеон КХ С.а.р.л., Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія.

Попередня назва виробничої ділянки Ніон до серпня 2023 р. ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ

Номер сертифікату GMP: GMP-CH-1005266

Цим засвідчую, що вказана вище інформація є достовірною та точною.

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 вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Для нерутинних випробувань – результати випробувань не вказуються в сертифікаті серії, якщо серія не підлягає випробуванню, результати випробувань з'являться в сертифікаті для наступної серії, щодо якої буде проведено випробування. Сертифікат серії містить результати випробувань що були проведені виробничою ділянкою для випуску серії.

Специфікація: 32p51-EN-52061v3

Серія №: JD2U

Термін придатності: серпень 2027

Дата виробництва: 17 вересня 2024

Країна-імпортер:

Україна

| Опис                                                               | Вимоги специфікації                                | Результати |
|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|------------|
| Зовнішній вигляд                                                   | Непрозора суспензія                                | Відповідає |
| Колір                                                              | Білий                                              | Відповідає |
| pH                                                                 | 5,0–7,0                                            | 6,1        |
| Густина                                                            | 1.20-1.26 г/мл                                     | 1.23       |
| В'язкість (23°C)                                                   | 2000- 4500 cps                                     | 3180       |
| Однорідність маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів | Відповідає Ph. Eur. 2.9.27                         | Відповідає |
| Розчинення парацетамолу                                            | >= 85 % через 15 хвилин відповідає Ph. Eur. 2.9.3  |            |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: >= 85 % (значення Q + 5 %) за 15 хвилин |            |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: >= 85 % (значення Q + 5 %) за 15 хвилин |            |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: >= 85 % (значення Q + 5 %) за 15 хвилин |            |



Вх. ак. № 1669, вг 23.01.25

Видано (ким):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

| Сертифікат на серію |                   |
|---------------------|-------------------|
| Дата сертифіката    | Номер сертифіката |
| 01 жовтня 2024      | 1000463609        |
| Сторінка 2 з 2      |                   |

|                                                   |                                                        |            |
|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------|
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Ідентифікація: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)          | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: парацетамол (УФ)                   | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)         | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)        | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| 4-амінофенол                                      | $\leq 0.10\%$                                          | Відповідає |
| Невідомі продукти розпаду                         | $\leq 0.10\%$                                          | < 0.05     |
| Загальна кількість продуктів розпаду              | $\leq 0.20\%$                                          | < 0.05     |
| Кількісне визначення: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)   | 95.0 - 105.0 %                                         | 98.4       |
| Кількісне визначення: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)  | 90.0 - 110.0 %                                         | 98.7       |
| Кількісне визначення: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ) | 90.0 - 110.0 %                                         | 99.9       |
| Загальна кількість аеробних мікроорганізмів       | Не більше $10^2$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Загальна кількість дріжджових та цвілевих грибів  | Не більше $10^1$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Escherichia coli                                  | Відсутність в 1 г                                      | Відповідає |
| Рішення                                           |                                                        | Випущено   |
| Кількість випущених одиниць                       |                                                        | 46 560     |

Уповноважена особа із забезпечення якості.

Схвалення надано із застосуванням електронного підпису.  
Ім'я особи, яка надала схвалення, зазначено нижче.

Надія Бельджухер, 01 жовтня 2024 р. 12:16:26





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50

E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

24.10.2024

№ 53208/24/10

ПАНАДОЛ БЕБІ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та мірному пристрою  
у вигляді шприца в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2562/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № JD2U

Кількість ввезеного лікарського засобу 23760

Виробник

Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ХАЛЕОН  
УКРАЇНА", ідент. код: 24588162

(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 16.10.2024 № 3168/2.

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

Начальник державної служби з лікарських засобів та контролю за наркотиками  
(посада особа органу державного контролю)



  
(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ  
(ініціали та прізвище)





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

25.10.2024

№ 53556/24/10П

**ПАНАДОЛ БЕБІ**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та мірному пристрою  
у вигляді шприца в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2562/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № JD2U

Кількість ввезеного лікарського засобу 22800

Виробник

**Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ХАЛЕОН  
УКРАЇНА", ідент. код: 24588162**

(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 17.10.2024 № 3193/1.

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

Начальник  
(посадовча особа органу державного контролю)



  
(підпис)

**Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ**  
(ініціали та прізвище)



Видано (ким):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

| Сертифікат на серію |                   |
|---------------------|-------------------|
| Дата сертифіката    | Номер сертифіката |
| 02 грудня 2024      | 1000466943        |
| Сторінка 1 з 2      |                   |

Назва: ПАНАДОЛ БЕБІ, суспензія оральна, 24 мг/мл, 1 фл по 100 мл, Україна  
Номер: 60000000136374  
Назва продукту: ПАНАДОЛ БЕБІ, суспензія оральна, 120 мг/5 мл по 100 мл  
Лікарська форма: суспензія оральна  
Розмір/тип упаковки: по 100 мл  
Активність: 24 мг в 1 мл  
Номер реєстраційного посвідчення: UA/2562/02/01  
Ліцензія на виробництво: 511514-102709955

Заява про сертифікацію:

Продукт вироблено компанією

Халеон КХ С.а.р.л., Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія.

Попередня назва виробничої ділянки Ніон до серпня 2023 р. ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ

Номер сертифікату GMP: GMP-CH-1005266

Цим засвідчую, що вказана вище інформація є достовірною та точною.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено вклучаючи пакування/маркування та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Для нерутинних випробувань – результати випробувань не вказуються в сертифікаті серії, якщо серія не підлягає випробуванню, результати випробувань з'являться в сертифікаті для наступної серії, щодо якої буде проведено випробування. Сертифікат серії містить результати випробувань що були проведені виробничою ділянкою для випуску серії.

Специфікація: 32p51-EN-52061v3

Серія №: MY9T

Дата виробництва: 30 жовтня 2024

Термін придатності: вересень 2027

Країна-імпортер:

Україна

| Опис                                                               | Вимоги специфікації                                    | Результати |
|--------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------|
| Зовнішній вигляд                                                   | Непрозора суспензія                                    | Відповідає |
| Колір                                                              | Білий                                                  | Відповідає |
| pH                                                                 | 5,0-7,0                                                | 6,1        |
| Густина                                                            | 1.20-1.26 г/мл                                         | 1.23       |
| В'язкість (23°C)                                                   | 2000- 4500 cps                                         | 3120       |
| Однорідність маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів | Відповідає Ph. Eur. 2.9.27                             |            |
| Розчинення парацетамолу                                            | $\geq 85\%$ через 15 хвилин відповідає Ph. Eur. 2.9.3  | Відповідає |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | Відповідає |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | Відповідає |



Вхач 12446  
20.02.25

Видає (ким):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

| Сертифікат на серію |                   |
|---------------------|-------------------|
| Дата сертифіката    | Номер сертифіката |
| 02 грудня 2024      | 1000466943        |
| Сторінка 2 з 2      |                   |

|                                                   |                                                        |            |
|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------|
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 100        |
| Ідентифікація: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)          | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: парацетамол (УФ)                   | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)         | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)        | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| 4-амінофенол                                      | $\leq 0.10\%$                                          | Відповідає |
| Невідомі продукти розпаду                         | $\leq 0.10\%$                                          | $< 0.05$   |
| Загальна кількість продуктів розпаду              | $\leq 0.20\%$                                          | $< 0.05$   |
| Кількісне визначення: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)   | 95.0 - 105.0 %                                         | 99.6       |
| Кількісне визначення: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)  | 90.0 - 110.0 %                                         | 100.0      |
| Кількісне визначення: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ) | 90.0 - 110.0 %                                         | 101.8      |
| Загальна кількість аеробних мікроорганізмів       | Не більше $10^2$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Загальна кількість дріжджових та цвілевих грибів  | Не більше $10^1$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Escherichia coli                                  | Відсутність в 1 г                                      | Відповідає |
| Рішення                                           |                                                        | Випущено   |
| Кількість випущених одиниць                       |                                                        | 46 500     |

Уповноважена особа із забезпечення якості.

Схвалення надано із застосуванням електронного підпису.  
Ім'я особи, яка надала схвалення, зазначено нижче.

Надія Бельджухер, 02 грудня 2024 р. 13:56:01





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

28.01.2025

№ 1863/25/10

ПАНАДОЛ БЕБІ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та мірному пристрою  
у вигляді шприца в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2562/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № МУ9Т

Кількість ввезеного лікарського засобу 46500

Виробник

Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ХАЛЕОН  
УКРАЇНА", ідент. код: 24588162

(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 21.01.2025 № 0111/2.

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



(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



Видано (ким):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

**Сертифікат на серію**

Дата сертифіката      Номер сертифіката

29 січня 2025      1000469171

Сторінка 1 з 2

Опис матеріалу: ПАНАДОЛ БЕБІ, суспензія оральна, 24 мг/мл, 1 фл по 100 мл, Україна  
Номер матеріалу: 60000000136374  
Назва продукту: ПАНАДОЛ БЕБІ, суспензія оральна, 120 мг/5 мл по 100 мл  
Лікарська форма: суспензія оральна  
Розмір/тип упаковки: по 100 мл  
Активність: 24 мг в 1 мл  
Номер реєстраційного посвідчення: UA/2562/02/01  
Ліцензія на виробництво: 511514-102709955

Заява про сертифікацію:

Продукт вироблено компанією

Халеон КХ С.а.р.л., Рут де Летра, 1260 Ніон, Швейцарія.

Попередня назва виробничої ділянки Ніон до серпня 2023 р. ГСК Консьюмер Хелскер САРЛ

Номер сертифікату GMP: GMP-CH-1005266

Цим засвідчую, що вказана вище інформація є достовірною та точною.

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 вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Для нерутинних випробувань – результати випробувань не вказуються в сертифікаті серії, якщо серія не підлягає випробуванню, результати випробувань з'являться в сертифікаті для наступної серії, щодо якої буде проведено випробування. Сертифікат серії містить результати випробувань що були проведені виробничою ділянкою для випуску серії.

Специфікація: 32p51-EN-52061v3

Серія №: T48A

Дата виробництва: 09 січня 2025

Термін придатності: грудень 2027

Країна-імпортер:

Україна

| Опис                                                               | Вимоги специфікації                                | Результати        |
|--------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------|-------------------|
| Зовнішній вигляд                                                   | Непрозора суспензія                                | Відповідає        |
| Колір                                                              | Білий                                              | Відповідає        |
| pH                                                                 | 5.0-7.0                                            | 6.1               |
| Густина                                                            | 1.20-1.26 г/мл                                     | 1.23              |
| В'язкість (23°C)                                                   | 2000- 4500 cps                                     | 3186              |
| Однорідність маси доз, що витягаються із багатодозових контейнерів | Відповідає Ph. Eur. 2.9.27                         |                   |
| Розчинення парацетамолу                                            | >= 85 % через 15 хвилин відповідає Ph. Eur. 2.9.3  | Відповідає        |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: >= 85 % (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | ДЛЯ ДОКУМЕНТІВ №2 |
| Розчинення парацетамолу інд.значення                               | Рівень S1: >= 85 % (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99                |

Вх ам 10321  
28.02.25

Видано (кпм):

Халеон КХ С.а.р.л.  
Рут де Летра 2  
1260 НІОН  
ШВЕЙЦАРІЯ

| Сертифікат на серію |                   |
|---------------------|-------------------|
| Дата сертифіката    | Номер сертифіката |
| 29 січня 2025       | 1000469171        |
| Сторінка 2 з 2      |                   |

|                                                   |                                                        |            |
|---------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|------------|
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 98         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 98         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 99         |
| Розчинення парацетамолу інд.значення              | Рівень S1: $\geq 85\%$ (значення Q + 5 %) за 15 хвилин | 100        |
| Ідентифікація: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)          | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: парацетамол (Уф)                   | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)         | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| Ідентифікація: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)        | Відповідає стандарту                                   | Відповідає |
| 4-амінофенол                                      | $\leq 0.10\%$                                          | Відповідає |
| Невідомі продукти розпаду                         | $\leq 0.10\%$                                          | $< 0.05$   |
| Загальна кількість продуктів розпаду              | $\leq 0.20\%$                                          | $< 0.05$   |
| Кількісне визначення: парацетамол (ВЕРХ, УВЕРХ)   | 95.0 - 105.0 %                                         | 99.7       |
| Кількісне визначення: метилпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ)  | 90.0 - 110.0 %                                         | 100.1      |
| Кількісне визначення: пропілпарабен (ВЕРХ, УВЕРХ) | 90.0 - 110.0 %                                         | 101.8      |
| Загальна кількість аеробних мікроорганізмів       | Не більше $10^2$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Загальна кількість дріжджових та цвілевих грибів  | Не більше $10^1$ КУО/г                                 | Відповідає |
| Escherichia coli                                  | Відсутність в 1 г                                      | Відповідає |
| Рішення                                           |                                                        | Випущено   |
| Кількість випущених одиниць                       |                                                        | 45 390     |

Уповноважена особа із забезпечення якості.

Схвалення надано із застосуванням електронного підпису.  
Ім'я особи, яка надала схвалення, зазначено нижче.

Надія Бельджухер, 29 січня 2025 р. 11:05:03





26

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

26.02.2025

№ 7141/25/10

ПАНАДОЛ БЕБІ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

суспензія оральна, 120 мг/5 мл; по 100 мл у флаконі; по 1 флакону та мірному пристрою  
у вигляді шприца в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2562/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № T48A

Кількість ввезеного лікарського засобу 45390

Виробник

Халеон КХ С.а.р.л., Швейцарія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

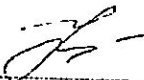
Товариство з обмеженою відповідальністю "ХАЛЕОН  
УКРАЇНА", ідент. код: 24588162

(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 19.02.2025 № 0477/2.

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



  
(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО  
(ініціали та прізвище)

