

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мєфар Ілєч Сан А.Ш.
Місцєзнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсєр Дєкад. № 20.
34906 Курткої - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

CERTIFICATE OF ANALYSIS

No.2024001302

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Product name:

LORNADO

Назва продукту:

ЛОРНАДО

**Pharmaceutical form,
package type and size:**

Lyophilizate for solution for injection 8 mg;

8 mg lyophilizate for solution for injection in vial with 2 ml of solvent (water for injection) in ampoule, 3 vials of lyophilizate for solution for injection and 3 ampoules of solvent in a contour tray, 1 contour tray in a carton box.

Лікарська форма, тип та розмір упаковки:

Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 8 мг;

по 8 мг ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в ампулі; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці. 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці.

Dosage / potency:

Lornoxicam 8 mg

Доза / сила дії:

Лорноксикаму 8 мг

Registration certificate:

UA/18503/01/01

Рєєстраційне посвідчення:

Batch no.:

2474001

№ серії:

Batch size:

23 960 packages/упаковок

Розмір серії:

Manufacture date:

03.2024

Дата виробництва:

Expiry date:

02.2027

Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance (Зовнішній вигляд) Lyophilizate Ліофілізат	Yellow coloured lyophilized powder Ліофілізований порошок жовтого кольору	Conform Відповідає
Reconstituted solution Готовий (відновлений) розчин	Clear greenish-yellow solution, practically free from particles. Прозорий розчин зеленувато-жовтого кольору, що практично не містить часток.	Conform Відповідає
Identification Ідентифікація Lornoxicam Лорноксикаму	Retention time of main peak obtained from sample solution chromatogram and retention time of main peak obtained from standard solution chromatogram should be same. Час утримання основного піку на хроматограмі випробовуваного розчину і час утримання основного піку на хроматограмі стандартного розчину мають співпадати.	Conform Відповідає
Average weight Середня маса Uniformity of weight Однорідність маси	136.2 mg $\pm$ 10% (123 - 150 mg) 136,2 мг $\pm$ 10% (123 - 150 мг) Not more 2 of single weights can deviate from average weight for 10.0% and none can deviate from the average weight for 20.0%. Не більше 2 окремих значень маси можуть відхилятися від середнього значення маси на 10,0%, і жодне значення не може відхилятися від середнього на 20,0%.	135.7 mg (mc) Conform Відповідає
Clarity and Degree of Opalescence	Clear solution which of opalescent degree is not more intense than Reference suspension I (3 NTU).	Conform Відповідає

Dr. A. N. E. M. F.

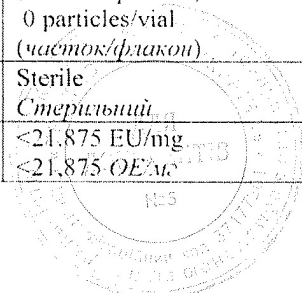
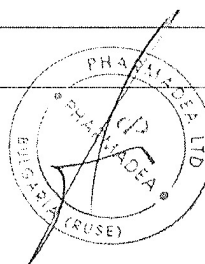
2010.10.20 L

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джад. № 20,
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Прозорість і ступінь опалесценції	Прозорий розчин, що не перевищує за інтенсивністю опалесценцію еталонної суспензії I (3 NTU).	
Degree of Coloration Ступінь забарвлення	Greenish-yellow solution is not more intensely coloured than Reference solution GY. Розчин зеленувато-жовтого кольору, не більш інтенсивно забарвлений, ніж еталон GY.	Conform Відповідає
pH рН	8.5 - 9.5	9.2
Water content Вміст води	Max. 3.0% Макс. 3.0%	0.4 %
Dissolution Time of Powder Час розчинення порошку	Max. 2 min Макс. 2 хв.	0.1 min (хв.)
Uniformity of dosage units Однорідність дозованих одиниць	Should meet the Acceptance value (AV). Має відповідати показнику прийнятності (AV).	Conform Відповідає
Assay Кількісне визначення Lornoxicam Лорноксикам	8.0 mg/vial $\pm$ 5.0% (7.6 – 8.4 mg/vial) 8,0 мг/флакон $\pm$ 5,0% (7,6 – 8,4 мг/флакон)	8.0 mg/vial 8,0 мг/флакон
Related substances Супровідні домішки 2-amino pyridine 2-амінопіридин Deschloro analogue Дезхлор-аналог Complex Methyl ester Складний метиловий ефір Simple Methyl ether Простий метиловий ефір Max. unidentified impurity Макс. неідентифікована домішка Total impurities Сума домішок	Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.20% Макс. 0,20% Max. 1.0% Макс. 1,0%	<LOQ <межа кількісного визначення LOQ <межа кількісного визначення Not detected Не виявлено LOQ <межа кількісного визначення <LOQ <межа кількісного визначення Conform Відповідає
Particulate contamination Механічні включення Visible particles Видимі частки Sub-visible particles Невидимі частки	Practically free from particles. Практично не містить часток. $\geq 10 \mu\text{m}$: Max. 6000 particles/vial $\geq 10 \mu\text{m}$: Макс. 6000 часток/флакон $\geq 25 \mu\text{m}$: Max. 600 particles/vial $\geq 25 \mu\text{m}$: Макс. 600 часток/флакон	Conform Відповідає 35 particles/vial (часток/флакон) 0 particles/vial (часток/флакон)
Sterility Стерильність	Should be sterile. Має бути стерильним.	Sterile Стерильний
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	Max. 21.875 EU/mg Макс. 21,875 ОЕ/мг	<21.875 EU/mg <21,875 ОЕ/мг



mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020-34-2

Вироблена: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джам. № 20,
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020-34-2

Solvent for lyophilizate:

Розчинник для ліофілізату:

Water for injections, 2 ml in an ampoule;

3 ampoules of solvent in a contour tray.

вода для ін'єкцій, по 2 мл в ампулі; по 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці

Batch no.:

2475001

№ серії:

Batch size:

80 912 packages/упаковок

Розмір серії:

Manufacture date:

03.2024

Дата виробництва:

Expiry date:

02.2029

Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance Зовнішній вигляд	Clear colorless solution Безбарвний прозорий розчин	Conform Відповідає
pH pH	5.0-7.0	5.9
Nominal volume Номинальний об'єм	Min. 2 ml (Min. 2 мл)	2.1 ml (мл)
Acidity or alkalinity Кислотність або лужність	Red colour becomes with addition of sodium hydroxide and yellow colour becomes with addition of hydrochloric acid. З'являється червоне забарвлення при додаванні натрію гідроксиду і жовте забарвлення при додаванні хлористоводневої кислоти.	Conform Відповідає
Conductivity (25 °C) Електропровідність (25 °C)	Max. 25 $\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ (for ≤ 10 ml) Макс. 25 $\mu\text{КС}\cdot\text{м}\cdot\text{см}^{-1}$ (для ≤ 10 мл)	4 $\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ ($\mu\text{КС}\cdot\text{м}\cdot\text{см}^{-1}$)
Oxidisable substances Відновлюючі речовини	Pink colour should not disappear. Рожеве забарвлення не повинно зникати.	Conform Відповідає
Chlorides Хлориди	Max. 0.5 ppm Макс. 0,5 ppm	<0.5 ppm
Nitrates Нітрати	Max. 0.2 ppm Макс. 0,2 ppm	<0.2 ppm
Sulphates Сульфати	It should not be turbid. Не має бути каламутним.	Conform Відповідає
Ammonium Амоній	Max. 0.6 ppm Макс. 0,6 ppm	<0.6 ppm
Calcium and Magnesium Кальцій і магній	Pure blue colour should occur. Має з'явитися чисте синє забарвлення.	Conform Відповідає
Residue on evaporation Залишок після випарювання	Max. 0.004% Макс. 0,004%	Conform Відповідає
Particulate contamination Механічні включення	$\geq 10 \mu\text{m}$: Max. 6000 particles/ampoule $\geq 10 \mu\text{m}$: Макс. 6000 часток/ампула	13 particles/ampoule 13 (часток/ампула)
Sub-visible particles Невидимі частки	$\geq 25 \mu\text{m}$: Max. 600 particles/ampoule $\geq 25 \mu\text{m}$: Макс. 600 часток/ампула	0 particles/ampoule 0 (часток/ампула)
Sterility Стерильність	Should be sterile. Має бути стерильним.	Sterile Стерильний
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	Max. 0.25 EU/ml Макс. 0,25 ОЕ/мл	<0.25 EU/ml <0.25 ОЕ/мл



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

18.10.2024

№ 54728/24/26

ЛОРНАДО

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 8 мг; по 8 мг ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з 2 мл розчинника (вода для ін'єкцій) в ампулі; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці, 1 контурна чарункова упаковка в картонній коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18503/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 22.12.2025

Серія лікарського засобу № 2474002

Кількість ввезеного лікарського засобу 22213

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Трокас Фарма Україна", ідент. код: 37177201

(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 28.06.2024 № 2185/2.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія фармацевтичного аналізу ДП "Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України" (03057, м. Київ, вул. Аптона Цедіка, 14; 03680, м. Київ, вул. Миколи Амосова, 9)

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 02.10.2024 № 24/1272

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

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія фармакопейного аналізу ДП "Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів" (м. Харків, вул. Астрономічна, 33)

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 11.10.2024 № 848/82924

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.

Начальник

(посада особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джал. № 20.
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

CERTIFICATE OF ANALYSIS

No.2024001303

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Product name:

LORNADO

Назва продукту:

ЛОРНАДО

**Pharmaceutical form,
package type and size:**

**Lyophilizate for solution for injection 8 mg;
8 mg lyophilizate for solution for injection in vial with 2 ml of solvent (water for
injection) in ampoule, 3 vials of lyophilizate for solution for injection and 3 ampoules
of solvent in a contour tray, 1 contour tray in a carton box.**

**Лікарська форма, тип та
розмір упаковки:**

**Ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 8 мг;
по 8 мг ліофілізату для розчину для ін'єкцій у флаконі в комплекті з 2 мл розчинника
(води для ін'єкцій) в ампулі; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій та 3
ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці, 1 контурна чарункова упаковка
в картонній коробці.**

Dosage / potency:

Lornoxicam 8 mg

Доза / сила дії:

Лорноксикам 8 мг

Registration certificate:

UA/18503/01/01

Регістраційне посвідчення:

Batch no.:

2474002

№ серії:

Batch size:

22 278 packages/упаковок

Розмір серії:

Manufacture date:

04.2024

Дата виробництва:

Expiry date:

03.2027

Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance (Зовнішній вигляд) Lyophilisate Ліофілізат	Yellow coloured lyophilized powder Ліофілізований порошок жовтого кольору	Conform Відповідає
Reconstituted solution Готовий (відновлений) розчин	Clear greenish-yellow solution, practically free from particles. Прозорий розчин зеленувато-жовтого кольору, що практично не містить часток.	Conform Відповідає
Identification Ідентифікація Lornoxicam Лорноксикаму	Retention time of main peak obtained from sample solution chromatogram and retention time of main peak obtained from standard solution chromatogram should be same. Час утримання основного піку на хроматограмі випробовуваного розчину і час утримання основного піку на хроматограмі стандартного розчину мають співпадати.	Conform Відповідає
Average weight Середня маса Uniformity of weight Однорідність маси	136.2 mg $\pm$ 10% (123 - 150 mg) 136.2 мг $\pm$ 10% (123 - 150 мг) Not more 2 of single weights can deviate from average weight for 10.0% and none can deviate from the average weight for 20.0%. Не більше 2 окремих значень маси можуть відхилятися від середнього значення маси на 10,0%, і жодне значення не може відхилятися від середнього на 20,0%.	135.5 mg (мг) Conform Відповідає
Clarity and Degree of Opalescence	Clear solution which of opalescent degree is not more intense than Reference suspension I (3 NTU).	Conform Відповідає

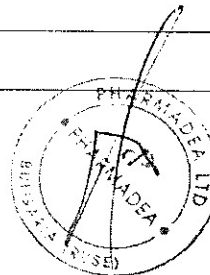
РХ АН № 0207
050325

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місце знаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джал. № 20.
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Прозорість і ступінь опалесценції	Прозорий розчин, що не перевищує за інтенсивністю опалесценцію еталонної суспензії 1 (3 NTU).	
Degree of Coloration Ступінь забарвлення	Greenish-yellow solution is not more intensely coloured than Reference solution GY. Розчин зеленувато-жовтого кольору, не більш інтенсивно забарвлений, ніж еталон GY.	Conform Відповідає
pH рН	8.5 - 9.5	9.2
Water content Вміст води	Max. 3.0% Макс. 3,0%	0.4 %
Dissolution Time of Powder Час розчинення порошку	Max. 2 min Макс. 2 хв.	0.1 min (хв.)
Uniformity of dosage units Однорідність дозових одиниць	Should meet the Acceptance value (AV). Мас. відповідати показнику прийнятності (AV).	Conform Відповідає
Assay Кількісне визначення Lornoxicam Лорноксикаму	8.0 mg/vial $\pm$ 5.0% (7.6 – 8.4 mg/vial) 8,0 мг/флакон $\pm$ 5,0% (7,6 – 8,4 мг/флакон)	7.9 mg/vial 7.9 мг/флакон
Related substances Супровідні домішки 2-amino pyridine 2-амінопіридин Deschloro analogue Дезхлор-аналог Complex Methyl ester Складний метиловий ефір Simple Methyl ether Простий метиловий ефір Max. unidentified impurity Макс. неідентифікована домішка Total impurities Сума домішок	Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.50% Макс. 0,50% Max. 0.20% Макс. 0,20% Max. 1.0% Макс. 1,0%	<LOQ <межа кількісного визначення LOQ <межа кількісного визначення Not detected Не виявлено LOQ <межа кількісного визначення <LOQ <межа кількісного визначення Conform Відповідає
Particulate contamination Механічні включення Visible particles Видимі частки Sub-visible particles Невидимі частки	Practically free from particles. Практично не містить часток. $\geq 10 \mu\text{m}$: Max. 6000 particles/vial $\geq 10 \mu\text{m}$: Макс. 6000 часток/флакон $\geq 25 \mu\text{m}$: Max. 600 particles/vial $\geq 25 \mu\text{m}$: Макс. 600 часток/флакон	Conform Відповідає 48 particles/vial (часток/флакон) 1 particles/vial (часток/флакон)
Sterility Стерильність	Should be sterile. Мас. бути стерильним.	Sterile Стерильний
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	Max. 21.875 EU/mg Макс. 21,875 ОЕ/мг	<21.875 EU/mg <21,875 ОЕ/мг



mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Інсар Джад. № 20.
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

Solvent for lyophilizate: *Water for injections, 2 ml in an ampoule;*

Розчинник для ліофілізату:

3 ampoules of solvent in a contour tray.

вода для ін'єкцій, по 2 мл в ампулі; по 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці

Batch no.:

2475002

№ серії:

Batch size:

80 920 packages/упаковок

Розмір серії:

Manufacture date:

05.2024

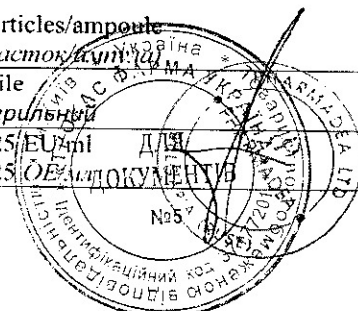
Дата виробництва:

Expiry date:

04.2029

Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance Зовнішній вигляд	Clear colorless solution Безбарвний прозорий розчин	Conform Відповідає
pH pH	5.0-7.0	5.7
Nominal volume Номинальний об'єм	Min. 2 ml (Min. 2 мл)	2.1 ml (мл)
Acidity or alkalinity Кислотність або лужність	Red colour becomes with addition of sodium hydroxide and yellow colour becomes with addition of hydrochloric acid. З'являється червоне забарвлення при додаванні натрію гідроксиду і жовте забарвлення при додаванні хлористоводневої кислоти.	Conform Відповідає
Conductivity (25 °C) Електропровідність (25 °C)	Max. 25 $\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ (for ≤ 10 ml) Макс. 25 $\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ (для ≤ 10 мл)	4 $\mu\text{S}\cdot\text{cm}^{-1}$ ($\mu\text{K}\cdot\text{m}\cdot\text{cm}^{-1}$)
Oxidisable substances Відновлюючі речовини	Pink colour should not disappear. Рожеве забарвлення не повинно зникати.	Conform Відповідає
Chlorides Хлориди	Max. 0.5 ppm Макс. 0,5 ppm	<0.5 ppm
Nitrates Нітрати	Max. 0.2 ppm Макс. 0,2 ppm	<0.2 ppm
Sulphates Сульфати	It should not be turbid. Не має бути каламутним.	Conform Відповідає
Ammonium Амоній	Max. 0.6 ppm Макс. 0,6 ppm	<0.6 ppm
Calcium and Magnesium Кальцій і магній	Pure blue colour should occur. Має з'явитися чисте синє забарвлення.	Conform Відповідає
Residue on evaporation Залишок після випарювання	Max. 0.004% Макс. 0,004%	Conform Відповідає
Particulate contamination Механічні включення	$\geq 10 \mu\text{m}$: Max. 6000 particles/ampoule $\geq 10 \mu\text{m}$: Макс. 6000 часток/ампула	21 particles/ampoule 21 (часток/ампула)
Sub-visible particles Невидимі частки	$\geq 25 \mu\text{m}$: Max. 600 particles/ampoule $\geq 25 \mu\text{m}$: Макс. 600 часток/ампула	1 particles/ampoule 1 (часток/ампула)
Sterility Стерильність	Should be sterile. Має бути стерильним.	Sterile Стерильний
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	Max. 0.25 EU/ml Макс. 0,25 ОЕ/мл	<0.25 EU/ml <0,25 ОЕ/мл



mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY.2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джад. № 20.
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY.2020/34-2

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій ділянці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка *итам* 06.06.2024

Handwritten signature and a circular stamp with the text "Mefar Ilac San. A. S." and "Istanbul".

