



**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**

21.02.2024

№ 5311/24/10

ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у
картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/9701/04/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **39019**

Кількість ввезеного лікарського засобу 8748

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 21.02.2024 № 0078/12.

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

В.о. начальника державного
нагляду за якістю ввезених в Україну
лікарських засобів **ДЛЯ**
ДОКУМЕНТІВ

(посадова особа органу державного контролю)




(підпис)

Анна КЛЮЄВА

(ініціали та прізвище)





**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

Сертифікат якості

Диклоберл® ретард

Код продукту:
Держава-виробник:
Номер реєстраційного посвідчення:
Номер серії: 39019
Дата виробництва: 09/2023
Дата випуску серії: 12/01/2024

F151265
Німеччина
UA/9701/04/01

Дата закінчення терміну придатності: 09/2026

Розмір серії: 49907 уп.

Лікарська форма:
Сила дії/активність:
Розмір та тип пакування:
Найменування і місцезнаходження
виробника, що випустив серію в обіг:
Номер ліцензії на виробництво:

Капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг
1 капсула тверда пролонгованої дії містить диклофенаку натрію
100 мг
По 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці з
маркуванням українською мовою
БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінкер Бер 125, 12489 Берлін, Німеччина

DE_BE_01_MIA_2022_0011

Показник

Специфікація

Результат

Зовнішній вигляд

Тверді желатинові капсули від білого до кремового кольору
(забарвлення не інтенсивніше, ніж 9001 по RAL) (розмір капсул
2). Вміст: кулясті гранули від білого кольору до кольору
слонової кістки (забарвлення не інтенсивніше, ніж 1014 по RAL).

Відповідає

Середня маса
Однорідність маси

Номинальне значення: 0.220 г
± 10 % від знайденої середньої маси; у 2-х із 20 капсул вміст
може відхилитися на ± 20 % від знайденої середньої маси
Оболонка капсули розпадається протягом 15 хвилин

Відповідає

Відповідає

Розпадання
Розчинення:

- через 1 годину
- через 4 години
- через 8 годин

25 - 50 %
45 - 90 %
Не менше 75 %

3, хв

43. %

76. %

91. %

Ідентифікація диклофенаку натрію (ВЕРХ)

Часи утримування ліків на хроматограмах еталонного та
випробовуваного розчинів повинні збігатися

Позитивно

Кількісний вміст диклофенаку натрію

95 - 105 % від еказованої на етикетці кількості діючої речовини
(95.0 - 105.0 мг/капсулу)

100. %

Ідентифікація титану діоксиду
(E 171)*

Кольорова реакція: Утворення жовтого розчину

Не проводилося

Кількісний вміст домішок:

- 1-(2,6-Дихлорфеніл)-2-індолінон (Ph.
Eur. домішка A)
- 2-[(2,6-дихлорфеніл)аміно]-
бензалдегід (Ph. Eur. домішка B)
- Індолін-2-один
(Ph. Eur. домішка E)

Не більше ніж 0.2 %
Не більше ніж 0.2 %
Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

< 0.1 %

< 0.1 %

Неідентифіковані домішки:

- окремо
- в сумі

Не більше ніж 0.2 % кожна
Не більше ніж 0.5 %
Не більше ніж 0.7 %

< 0.1 %

< 0.1 %

< 0.1 %

Всього домішок

0.7 %

Втрата в масі при висушуванні

Не більше ніж 1 %

Мікробіологічна чистота*

Ph.Eur. 5.1.4

TAMC

не більше 10^3 КУО в 1 г

Не проводилося

TYMC

не більше 10^2 КУО в 1 г

Не проводилося

Escherichia coli

відсутні

Не проводилося

*Випробування проводиться принаймні один раз на рік або на кожній десятій серії.

Заява про сертифікацію:

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

Dr. Norbert Stang

Уповноважена особа
12/01/2024



Vorsitzender des Aufsichtsrates: Dr. Alberto Giovanni Aleotti - Vorstand: Dr. Attilio Sebastio, Christiane von der Eitz - Postanschrift: BERLIN-CHEMIE MENARINI AG, 12489 Berlin, Tel. +49 30 6707-0 (Zentrale), Fax +49 30 6707-2120 (Zentrale), Registergericht Amtsgericht Charlottenburg (Berlin) HRB 34997 B

Вх амн 12.03
Віг 6.02.24 Ревіз



**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**

13.02.2025

№ 4932/25/10

ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у
картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/9701/04/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 49033

Кількість ввезеного лікарського засобу 11664

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 07.02.2025 № 0353/9.

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

В.о. начальника служби
(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО
(ініціали та прізвище)



BERLIN-CHEMIE MENARINI

Сертифікат якості

Диклоберл® ретард

Код продукту:
Держава-виробник:
Номер реєстраційного посвідчення
Номер серії: 49033
Дата виробництва: 09/2024
Дата випуску серії: 13/01/2025

F156220
Німеччина
UA/9701/04/01

Дата закінчення терміну придатності: 09/2027

Розмір серії: 49290 уп.

Лікарська форма: Капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг
Сила дії/активність: 1 капсула тверда пролонгованої дії містить диклофенаку натрію 100 мг
Розмір та тип пакування: По 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці з маркуванням українською мовою
Найменування і місцезнаходження виробника, що випустив серію в обіг: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінкер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина
Номер ліцензії на виробництво: DE_BE_01_MIA_2022_0011

Показник

Зовнішній вигляд

Специфікація

Тверді желатинові капсули від білого до кремового кольору (забарвлення не інтенсивніше, ніж 9001 по RAL) (розмір капсул 2). Вміст: кулясті гранули від білого кольору до кольору слонової кістки (забарвлення не інтенсивніше, ніж 1014 по RAL).

Результат

Відповідає

Середня маса
Однорідність маси

Номинальне значення: 0.220 г
± 10 % від знайденої середньої маси; у 2-х із 20 капсул вміст може відхилитися на ± 20 % від знайденої середньої маси

Відповідає

Відповідає

Розпадання

Розчинення

- через 1 годину
- через 4 години
- через 8 годин

Оболонка капсули розпадається протягом 15 хвилин

3. хв

25 - 50 %

45. %

45 - 90 %

77. %

Не менше 75 %

92. %

Ідентифікація диклофенаку натрію (ВЕРХ)

Часи утримування піків на хроматограмах еталонного та випробовуваного розчинів повинні збігатися

Позитивно

Кількісний вміст диклофенаку натрію

95 - 105 % від вказаної на етикетці кількості діючої речовини (95.0 - 105.0 мг/капсулу)

97. %

Ідентифікація титану діоксиду (E 171)*

Кольорова реакція: Утворення жовтого розчину

Не проводилося

Кількісний вміст домішок:

- 1-(2,6-Дихлорфеніл)-2-індолінон (Ph. Eur. домішка A)
- 2-[(2,6-дихлорфеніл)аміно]-бензальдегід (Ph. Eur. домішка B)
- Індолін-2-дин (Ph. Eur. домішка E)

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Неідентифіковані домішки:

- окремо

Не більше ніж 0.2 % кожна

0.2 %

- в сумі

Не більше ніж 0.5 %

0.2 %

Всього домішок

Не більше ніж 0.7 %

0.2 %

Втрата в масі при висушуванні

Не більше ніж 1 %

0.7 %

Мікробіологічна чистота*

Ph.Eur. 5.1.4

TAMC

не більше 10^3 КУО в 1 г

Не проводилося

TYMC

не більше 10^2 КУО в 1 г

Не проводилося

Escherichia coli

відсутні

Не проводилося

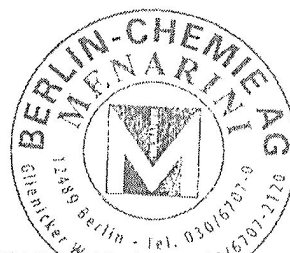
*Випробування проводиться принаймні один раз на рік або на кожній десятій серії.

Заява про сертифікацію:

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

Dr. Roberto Stany

Уповноважена особа
13/01/2025



Chairman of the Supervisory Board: Dr. Alberto Giovanni Aleotti - Executive Board: Dr. Luca Lastucci (CEO), Edyta Szymborska, Dr. Artilio Sebastiao, Christiana von der Eltz, Ivan Bergstein - Postal address: BERLIN-CHEMIE AG, 12489 Berlin, Germany - Tel. +49 30 16701 0, Fax +49 30 16701 2120 (Research and Development)

Dr. eu 21063
06.02.2025



**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**

28.03.2025

№ 13721/25/10

ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у
картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/9701/04/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 49035

Кількість ввезеного лікарського засобу 8872

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 21.03.2025 № 0867/12.

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)



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

Сертифікат якості

Диклоберл® ретард

Код продукту:
Держава-виробник:
Номер реєстраційного посвідчення:
Номер серії: 49035
Дата виробництва: 09/2024
Дата випуску серії: 13/01/2025

F156220
Німеччина
UA/9701/04/01

Дата закінчення терміну придатності: 09/2027

Розмір серії: 49707 уп.

Лікарська форма: Капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг
Сила дії/активність: 1 капсула тверда пролонгованої дії містить диклофенаку натрію 100 мг
Розмір та тип пакування: По 10 капсул у блістері, по 2 блістери у картонній коробці з маркуванням українською мовою

Найменування і місце знаходження виробника, що випустив серію в обіг: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінкер Бер 125, 12489 Берлін, Німеччина

Номер ліцензії на виробництво:

DE_BE_01_MIA_2022_0011

Показник

Специфікація

Результат

Зовнішній вигляд

Тверді желатинові капсули від білого до кремового кольору (забарвлення не інтенсивніше, ніж 5001 по RAL) (розмір капсул 2). Вміст: кулясті гранули від білого кольору до кольору спонів кисті (забарвлення не інтенсивніше, ніж 1014 по RAL).

Відповідає

Середня маса

Номинальне значення: 0.220 г

Відповідає

Однорідність маси

± 10 % від знайденої середньої маси; у 2-х із 20 капсул вміст може відхилитися на ± 20 % від знайденої середньої маси

Відповідає

Розпадання

Оболонка капсули розпадається протягом 15 хвилин

4. хв

Розчинення:

- через 1 годину
- через 4 години
- через 8 годин

25 - 50 %
45 - 90 %
Не менше 75 %

46. %
80. %
94. %

Ідентифікація диклофенаку натрію (ВЕРХ)

Часи утримування піків на хроматограмах еталонного та випробовуваного розчинів повинні збігатися

Позитивно

Кількісний вміст диклофенаку натрію

95 - 105 % від вказаної на етикетці кількості діючої речовини (95.0 - 105.0 мг/капсулу)

101 %

Ідентифікація титану діоксиду (E 171)*

Кольорова реакція: Утворення жовтого розчину

Не проводилося

Кількісний вміст домішок:

- 1-(2,6-дихлорфеніл)-2-індопінон (Ph. Eur. домішка A)
- 2-((2,6-дихлорфеніл)аміно)-бензальдегід (Ph. Eur. домішка B)
- Індолін-2-один (Ph. Eur. домішка E)

Не більше ніж 0.2 %
Не більше ніж 0.2 %
Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %
< 0.1 %
< 0.1 %

Неідентифіковані домішки:

- окремо
- в сумі

Не більше ніж 0.2 % кожна
Не більше ніж 0.5 %
Не більше ніж 0.7 %

< 0.1 %
< 0.1 %
< 0.1 %

Всього домішок

Не більше ніж 1 %

0.7 %

Втрата в масі при висушуванні

Ph.Eur. 5.1.4

Мікробіологічна чистота*

TAMC

не більше 10³ КУО в 1 г

Не проводилося

TYMC

не більше 10² КУО в 1 г

Не проводилося

Escherichia coli

відсутні

Не проводилося

*Випробування проводяться окремо один раз на рік або на кожні десять серій.

Заява про сертифікацію:

цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довіді країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було порівняно та встановлено відповідність GMP.

Dr. Robert Stang

Уповноважена особа
13/01/2025



Chairman of the Supervisory Board: Dr. Alberto Giovanni Aleotti - Executive Board: Dr. Luca Lattinacci (CEO), Edward S. Winkler, Dr. Christa Katschika, Dr. Antje Sebesta, Christiana von der Eltz, Ron Bergstein - Postal address: BERLIN-CHEMIE AG 12489 Berlin, Germany - Fax: +49 30 6707-3216 (Research and Development)

Бєрл 21021
15.03.2025



**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**

14.03.2025

№ 10816/25/10

ДИКЛОБЕРЛ® РЕТАРД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг; по 10 капсул у блістері; по 2 блістери у
картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/9701/04/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 49034

Кількість ввезеного лікарського засобу 8748

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 паспорту)

Протокол візуального контролю від 10.03.2025 № 0682/8.

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)



BERLIN-CHEMIE MENARINI

Сертифікат якості

Диклоберл® ретард

F156220

Німеччина

UA/9701/04/01

Код продукту:

Держава-виробник:

Номер реєстраційного посвідчення:

Номер серії: 49034

Дата виробництва: 09/2024

Дата випуску серії: 13/01/2025

Дата закінчення терміну придатності: 09/2027

Розмір серії: 48980 уп.

Лікарська форма:

Капсули тверді пролонгованої дії по 100 мг

Сила дії/активність:

1 капсула тверда пролонгованої дії містить диклофенаку натрію 100 мг

Розмір та тип пакування:

По 10 капсул у блістері; по 2 блістери у картонній коробці з маркуванням українською мовою

Найменування і місцезнаходження виробника, що випустив серію в обіг:

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина

Номер ліцензії на виробництво:

DE_BE_01_MIA_2022_0011

Показник

Специфікація

Результат

Зовнішній вигляд

Тверді желатинові капсули від білого до кремового кольору (забарвлення не інтенсивніше, ніж 9001 по RAL) (розмір капсул 2). Вміст: кулясті гранули від білого кольору до кольору слонові кістки (забарвлення не інтенсивніше, ніж 1014 по RAL).

Відповідає

Середня маса

Номінальне значення: 0.220 г

Відповідає

Однорідність маси

± 10 % від знайденої середньої маси; у 2-х із 20 капсул вміст може відхилятися на ± 20 % від знайденої середньої маси

Відповідає

Розпадання

Оболонка капсули розпадається протягом 15 хвилин

4. хв

Розчинення:

- через 1 годину
- через 4 години
- через 8 годин

25 - 50 %

48. %

45 - 90 %

81. %

Не менше 75 %

95. %

Ідентифікація диклофенаку натрію (ВЕРХ)

Часи утримування піків на хроматограмах еталонного та випробовуваного розчинів повинні збігатися

Позитивно

Кількісний вміст диклофенаку натрію

95 - 105 % від вказаної на етикетці кількості діючої речовини (95.0 - 105.0 мг/капсулу)

100. %

Ідентифікація титану діоксиду (E 171)*

Кольорова реакція: Утворення жовтого розчину

Не проводилося

Кількісний вміст домішок:

- 1-(2,6-Дихлорфеніл)-2-індолінон (Ph. Eur. домішка A)
- 2-[(2,6-дихлорфеніл)аміно]-бензальдегід (Ph. Eur. домішка B)
- Індолін-2-один (Ph. Eur. домішка E)

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Не більше ніж 0.2 %

< 0.1 %

Неідентифіковані домішки:

- окремо
- в сумі

Не більше ніж 0.2 % кожна

< 0.1 %

Не більше ніж 0.5 %

< 0.1 %

Не більше ніж 0.7 %

< 0.1 %

Всього домішок

Не більше ніж 1 %

0.6 %

Втрата в масі при висушуванні

Ph.Eur. 5.1.4

Мікробіологічна чистота*

TAMC

не більше 10^3 КУО в 1 г

Не проводилося

TYMC

не більше 10^2 КУО в 1 г

Не проводилося

Escherichia coli

відсутні

Не проводилося

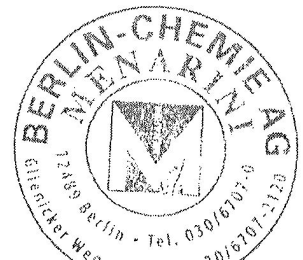
*Випробування проводяться принаймні один раз на рік або на кожній десятій серії

Заява про сертифікацію:

цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості 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.

Dr. Norbert Stang

Уповноважена особа
13/01/2025



Chairman of the Supervisory Board: Dr. Alberto Giovanni Alconi - Executive Board: Dr. Luca Lastrucci (CEO), Edward Szybowicz, Dr. Christian Matschko, Dr. Attilio Sebastio, Christiane von der Eltz, Ivan Bergstein - Postal address: BERLIN-CHEMIE AG, 12489 Berlin, Germany - Telephone +49 30 6707-2200, fax +49 30 6707-3216 (Research and Development)

Врач - 0025
04.02.2024