

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 843

Корглікон, розчин для ін'єкцій 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах, по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: корглікону - 0,6 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4857/02/01 від 05.01.17**

 Загальна кількість в серії **342900 ампл**

 Держава призначення **Україна**

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/4857/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8**

 № серії **20323**

 Дата виробництва **03.2023**

 Дата видання результату **03.04.23**

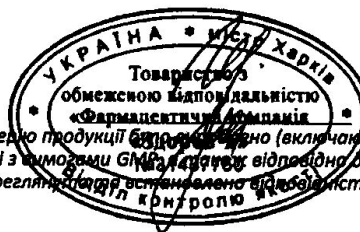
 Придатний до **03.2027**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом
2	Ідентифікація	А. З натрію нітропрусидом в лужному середовищі утворюється червонувате забарвлення, яке швидко переходить в жовте (глікозиди)	Відповідає
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися чотири зони синього і синьо-зеленого забарвлення: одна зона нижче зони метилового оранжевого, друга - на рівні або декілька вище зони метилового оранжевого, третя зона нижче зони бромкрезолового зеленого і розташована на рівні основної зони такого ж забарвлення на хроматограмі розчину порівняння конваллятоксину, четверта - на рівні або декілька нижче зони бромкрезолового зеленого. Допускається наявність інших зон різної величини і забарвлення (сума глікозидів)	Відповідає
		С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату повинен збігатися з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складати близько 0,85. Час утримування 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю	С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату збігається з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складає близько 0,85. Час утримування 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю
3	Густина	Від 0,970 г/см ³ до 1,050 г/см ³	0,9994 г/см ³
4	Кольоровість	Не інтенсивніше еталону Y4	Не інтенсивніше еталону Y4
5	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: препарат повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
6	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,02 мл
7	Поліфеноли	Не повинно з'являтися синє чи зелене забарвлення	Відповідає
8	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
9	pH	Від 2,7 до 4,2	3,8
10	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
11	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 130 МО/мл	Менше 130 МО/мл
12	Салоніни	Не повинно бути стійкої піни	Відповідає
13	Аномальна токсичність	Повинен бути нетоксичним	Не токсичен
14	Важкі метали	Не більше 0,0005% (5 ppm)	Менше 0,0005% (5 ppm)
15	Кількісне визначення	Хлоробутанол гемідрат: не більше 4,4мг в 1мл препарату	3,8мг
		Сума глікозидів: від 0,162мг до 0,330мг в 1мл препарату (у перерахуванні на конваллятоксин)	0,257мг
16	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
17	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

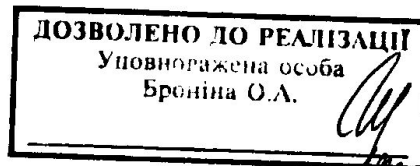
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було перевірено (включили пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а саме: відповідає до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 03 » 04 20 19 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 043/2019/GMP



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 27

Коргликон, розчин для ін'єкцій 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах, по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: коралікону - 0,6 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4857/02/01 від 05.01.2017**

 Загальна кількість в серії **155550 амп**

 Країна призначення **Україна**

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/4857/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8**

 № серії **41223**

 Дата виробництва **12.2023**

 Дата видачі результату **11.01.24**

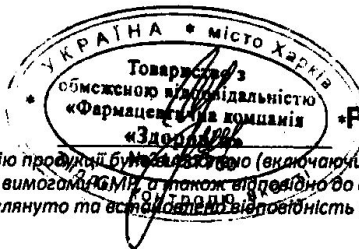
 Придатний до **12/2027**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом
2	Густина	Від 0,970 г/см ³ до 1,050 г/см ³	0,9998 г/см ³
3	Ідентифікація	А. З натрію нітропрусидом в лужному середовищі утворюється червонувате забарвлення, яке швидко переходить в жовте (глікозиди)	Відповідає
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися чотири зони синього і синьо-зеленого забарвлення: одна зона нижче зони метилового оранжевого, друга - на рівні або декілька вище зони метилового оранжевого, третя зона нижче зони бромкрезолового зеленого і розташована на рівні основної зони такого ж забарвлення на хроматограмі розчину порівняння конваліатоксину, четверта - на рівні або декілька нижче зони бромкрезолового зеленого. Допускається наявність інших зон різної величини і забарвлення (сума глікозидів)	Відповідає
		С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемігідрату повинен збігатися з відносним часом утримування хлоробутанолу гемігідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемігідрату і складати близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю	С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемігідрату збігається з відносним часом утримування хлоробутанолу гемігідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемігідрату і складає близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю
4	Кольоровість	Не інтенсивніше еталону Y4	Не інтенсивніше еталону Y4
5	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: препарат повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
6	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,037мл
7	Поліфеноли	Не повинно з'являтися синє чи зелане забарвлення	Відповідає
8	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
9	pH	Від 2,7 до 4,2	3,07
10	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
11	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 130 МО/мл	Менше 130 МО/мл
12	Салоніни	Не повинно бути стійкої піни	Відповідає
13	Аномальна токсичність	Повинен бути нетоксичним	Не токсичен
14	Важкі метали	Не більше 0,0005% (5 ppm)	Менше 0,0005% (5 ppm)
15	Кількісне визначення	Хлоробутанол гемігідрат: не більше 4,4мг в 1мл препарату	4,2мг
		Сума глікозидів: від 0,162мг до 0,330мг в 1мл препарату (у перерахуванні на конваліатоксин)	0,268мг
16	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
17	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

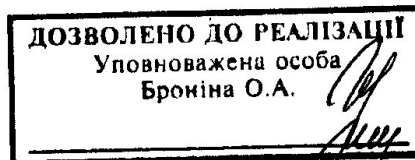
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було перевірено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 11 » 01 2024 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25



ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я»
 Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
 Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28
 Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066
 термін дії з 17.10.2013
 Свідчення про атестацію лабораторій
 №199, №200, №201 термін дії з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 577

Коргликон, розчин для ін'єкцій 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах, по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: коргликону - 0,6 мг

Реєстр. посвідчення UA/4857/02/01 від 05.01.2017

№ серії 10224

Загальна кількість в серії 154770 ампл

Дата виробництва 02.2024

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 04.03.24

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Придатний до 02/2028

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/4857/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом
2	Густина	Від 0,970 г/см ³ до 1,050 г/см ³	0,9959 г/см ³
3	Ідентифікація	А. З натрію нітропрουσидом в лужному середовищі утворюється червонувате забарвлення, яке швидко переходить в жовте (глікозиди)	Відповідає
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися чотири зони синього і синьо-зеленого забарвлення: одна зона нижче зони метилового оранжевого, друга - на рівні або декілька вище зони метилового оранжевого, третя зона нижче зони бромкрезолового зеленого і розташована на рівні основної зони такого ж забарвлення на хроматограмі розчину порівняння конвалітоксину, четверта - на рівні або декілька нижче зони бромкрезолового зеленого. Допускається наявність інших зон різної величини і забарвлення (сума глікозидів)	Відповідає
		С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату повинен збігатися з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складати близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю	С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату збігається з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складає близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю
4	Кольоровість	Не інтенсивніше еталону Y4	Не інтенсивніше еталону Y4
5	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: препарат повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
6	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,05мл
7	Поліфеноли	Не повинно з'являтися синє чи зелене забарвлення	Відповідає
8	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
9	pH	Від 2,7 до 4,2	3,04
10	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
11	Салоніни	Не повинно бути стійкої піни	Відповідає
12	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 130 МО/мл	Менше 130 МО/мл
13	Важкі метали	Не більше 0,0005% (5 ppm)	Менше 0,0005% (5 ppm)
14	Кількісне визначення	Хлоробутанол гемідрат: не більше 4,4мг в 1мл препарату	4,1мг
		Сума глікозидів: від 0,162мг до 0,330мг в 1мл препарату (у перерахуванні на конвалітоксин)	0,2455мг
15	Маркування	Відповідає МКЯ	Відповідає
16	Упаковка	Відповідає МКЯ	Відповідає



Вх. ак. 0635
 В'г 24.04.24

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1376

Корглікон, розчин для ін'єкцій 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах, по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: корглікону - 0,6 мг

 Реєстр. посвідчення **UA/4857/02/01 від 05.01.17**

 Загальна кількість в серії **336590 ампл**

 Держава призначення **Україна**

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/4857/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8**

 № серії **30423**

 Дата виробництва **04.2023**

 Дата видання результату **17.05.23**

 Придатний до **04.2027**

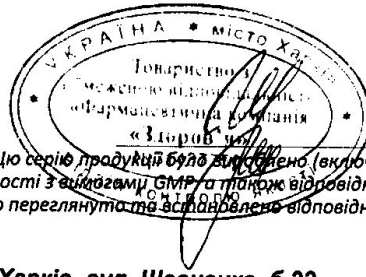
№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом А. З натрію нітропрусидом в лужному середовищі утворюється червонувате забарвлення, яке швидко переходить в жовте (глікозиди) В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися чотири зони синього і синьо-зеленого забарвлення: одна зона нижче зони метилового оранжевого, друга - на рівні або декілька вище зони метилового оранжевого, третя зона нижче зони бромкрезолового зеленого і розташована на рівні основної зони такого ж забарвлення на хроматограмі розчину порівняння конвалітоксину, четверта - на рівні або декілька нижче зони бромкрезолового зеленого. Допускається наявність інших зон різної величини і забарвлення (сума глікозидів) С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату повинен збігатися з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складати близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом Відповідає Відповідає Відповідає С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату збігається з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складає близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю
2	Ідентифікація		
3	Густина	Від 0,970 г/см ³ до 1,050 г/см ³	1 г/см ³
4	Кольоровість	Не інтенсивніше еталону Y4	Не інтенсивніше еталону Y4
5	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: препарат повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
6	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,04мл
7	Поліфеноли	Не повинно з'являтися синьо-зелене забарвлення	Відповідає
8	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
9	pH	Від 2,7 до 4,2	3,06
10	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
11	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 130 МО/мл	Менше 130 МО/мл
12	Салоніни	Не повинно бути стійкої піни	Відповідає
13	Аномальна токсичність	Повинен бути нетоксичним	Не токсичен
14	Важкі метали	Не більше 0,0005% (5 ppm)	Менше 0,0005% (5 ppm)
15	Кількісне визначення	Хлоробутанол гемідрату: не більше 4,4мг в 1мл препарату Сума глікозидів: від 0,162мг до 0,330мг в 1мл препарату (у перерахуванні на конвалітоксин)	3,9мг 0,243мг
16	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
17	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.



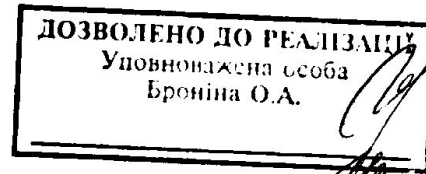
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випущено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP та також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та задоволено відповідність GMP.

Дата підписання « 17 » 05 2023 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3291

Коргликон, розчин для ін'єкцій 0,6 мг/мл по 1 мл в ампулах, по 10 ампул в блістері, по 1 блістеру в пачці

Діюча речовина 1 мл розчину містить: коргликону - 0,6 мг

Реєстр. посвідчення UA/4857/02/01 від 05.01.2017

Загальна кількість в серії 342600 амп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/4857/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10

№ УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

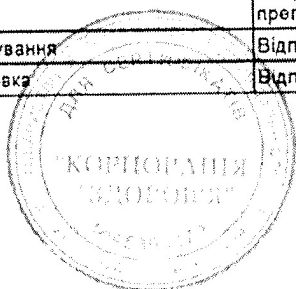
№ серії 10924

Дата виробництва 09.2024

Дата видачі результату 22.10.24

Придатний до 09/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом	Прозора рідина, злегка жовтуватого забарвлення, зі специфічним слабким запахом
2	Густина	Від 0,970 г/см ³ до 1,050 г/см ³	0,9991г/см ³
3	Ідентифікація	А. З натрію нітропрусидом в лужному середовищі утворюється червонувате забарвлення, яке швидко переходить в жовте (глікозиди)	Відповідає
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися чотири зони синього і синьо-зеленого забарвлення: одна зона нижче зони метилового оранжевого, друга - на рівні або декілька вище зони метилового оранжевого, третя зона нижче зони бромкрезолового зеленого і розташована на рівні основної зони такого ж забарвлення на хроматограмі розчину порівняння конвалітоксину, четверта - на рівні або декілька нижче зони бромкрезолового зеленого. Допускається наявність інших зон різної величини і забарвлення (сума глікозидів)	Відповідає
		С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату повинен збігатися з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складати близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю	С. На хроматограмі випробовуваного розчину препарату відносний час утримування хлоробутанолу гемідрату збігається з відносним часом утримування хлоробутанолу гемідрату на хроматограмі розчину порівняння хлоробутанолу гемідрату і складає близько 0,85. Час утримання 1,3-бутандіолу прийнято за одиницю
4	Кольоровість	Не інтенсивніше еталону У4	Не інтенсивніше еталону У4
5	Механічні включення	Невидимі частки: частки ≥ 10мкм - не більше 6000 на ампулу; частки ≥ 25мкм - не більше 600 на ампулу. Видимі частки: препарат повинен бути практично вільним від часток	Невидимі частки: препарат витримує вимоги. Видимі частки: препарат витримує вимоги
6	Об'єм, що витягається	Не менше 1,0мл	1,025мл
7	Поліфеноли	Не повинно з'являтися синє чи зелене забарвлення	Відповідає
8	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
9	рН	Від 2,7 до 4,2	3,06
10	Стерильність	Повинен бути стерильним	Стерильно
11	Салоніни	Не повинно бути стійкої піни	Відповідає
12	Бактеріальні ендотоксини	Гранична концентрація ендотоксинів - менше 130 МО/мл	Менше 130 МО/мл
13	Важкі метали	Не більше 0,0005% (5 ppm)	Менше 0,0005% (5 ppm)
14	Кількісне визначення	Сума глікозидів: від 0,162мг до 0,330мг в 1мл препарату (у перерахуванні на конвалітоксин)	0,261мг
		Хлоробутанол гемідрат: не більше 4,4мг в 1мл препарату	4,1мг
15	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
16	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає



Вх. ак. н. о. ч. б.
 Вій. 181224 МЛ

КОPIЯ ЗІДНО
ОРИГІНАЛУ

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

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 нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 22 » 10 2024 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Ампульний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 037/2023/GMP до 17.02.25

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Григорів О.А.

