



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

21.05.2024

№ 23872/24/10

АУГМЕНТИН™

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для оральної суспензії (200 мг/28,5 мг в 5 мл) 1 флакон з порошком для
приготування 70 мл суспензії з кришкою із захистом від відкриття дитьми разом з
мірною ложкою, в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0987/05/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № N97J

Кількість ввезеного лікарського засобу 38590

Виробник

Глаксо Веллком Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна", ідент. код: 35619519

(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 13.05.2024 № 1328/4.

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

В.о. начальника служби

(підпис особи органу державного контролю)

М.П.

(підпис)

Ольга СРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



Видано:

«ГЛАКСО ВЕЛЛКОМ ПРОДАКШН»
Зі де ля Пейньєр,
53100 Майєнн - ФРАНЦІЯ

GSK

Сертифікат серії	
Дата сертифіката	Номер сертифіката
11 квітня 2024 р.	1000517245
Сторінка 1 з 1	

Опис матеріалу: АУГМЕНТИН СУСПЕНЗІЯ 228,5 мг 1X70мл_Україна
Код продукту: 60000000134838
Продукт: АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ
Реєстраційне посвідчення: UA/0987/05/01
Ліцензія на виробництво: 2024_014_1_2

Заява про сертифікацію

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цим я засвідчую, що всі етапи виробництва цієї серії готової продукції, включаючи етапи пакування/маркування та контроль якості на зазначеній(-их) вище виробничій дільниці(-ях) було здійснено у повній відповідності до вимог Належної виробничої практики (GMP) ЄС та встановлених місцевим регуляторним органом, та у відповідності до вимог реєстраційного посвідчення країни-імпортера або специфікації на продукт для розслідування лікарських засобів. За результатами перевірки протоколів обробки, упаковки та аналізу серії встановлено, що вони відповідають вимогам GMP. Всі дослідження, якщо такі були, що стосуються серії, були зареєстровані і завершені на достатньому рівні для відповідності сертифікації. Сертифікат відповідності виробництва вимогам / EudraGMDP посилання: 2024_HPF_FR_005

Результати аналізу

- [1] Виконується на 1 раз на 50 серій, або не рідше одного разу на рік.
[2] Виконується з періодичністю принаймні один раз на рік, що може бути річною партією для вивчення стабільності згідно GMP

Заява про особливі Зауваження:

АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ (200 мг/28,5 мг в 5 мл);
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ 70 МЛ СУСПЕНЗІЇ У ФЛАКОНАХ З ПРОЗОРОГО СКЛА З КРИШКОЮ ІЗ ЗАХИСТОМ ВІД ВІДКРИТТЯ ДІТЬМИ РАЗОМ З МІРНОЮ ЛОЖКОЮ, В КАРТОННІЙ КОРОБЦІ

Серія: N97J
Дата виробництва: БЕРЕЗЕНЬ 2024
Країна-імпортер: Україна

Термін придатності: ЛЮТИЙ 2026
Дата аналізу: БЕРЕЗЕНЬ 2024

Опис	Специфікація	Результати
ОПИС	Прозорий скляний флакон, що містить білий або білуватий легко розсипчастий порошок	Відповідає
УПАКОВКА	Кришка флакона надійно і відповідним чином прилягає до флакону	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ А (ВЕРХ)	Відповідність часів утримування	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ В (ІН)	Спектр порівняний зі стандартом	Відповідає
ХАРАКТЕРИСТИКА СУСПЕНЗІЇ	Утворюється біла або білувата суспензія, в якій при відстоюванні повільно утворюється білуватий осад	Відповідає
РН (Євр.Фарм.)	4,0 – 6,0 одиниць рН	4,2
ВОЛОГІСТЬ [1] (Євр.Фарм.)	$\leq 9,0\%$	7,3
ВМІСТ АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	200 мг в 5 мл суспензії, $\pm 5\%$ в перерахунку на Амоксицилін вільну кислоту (190 - 210 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 95-105%)	199
ВМІСТ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ (ВЕРХ)	28,5 мг в 5 мл суспензії, $\pm 5\%$ при 5% надлишку, в перерахунку на Клавуланову кислоту (28,5 - 31,5 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 100-110,5%)	29,2
АМОКСИЦИЛІН ДИМЕР (ВЕРХ)	$\leq 1,2\%$	0,3
АМОКСИЦИЛІН α -ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	0,11
АМОКСИЦИЛІН β -ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	<0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЦИЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 1 (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЦИЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 2 (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	<0,05
АМОКСИЦИЛІН ДИКЕТОПІПЕРАЗИН (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	<0,05
БУДЬ-ЯКА ІНША ІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	$\leq 1,00\%$	0,08
БУДЬ-ЯКА ІНША НЕІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	$\leq 0,30\%$	0,05
ЗАГАЛЬНА КІЛЬКІСТЬ СУПУТНИХ ДОМІШОК АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	$\leq 3,5\%$	0,5
ДОМІШКИ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ: ПОЛІМЕР КЛАВУЛАНАТУ	Максимум 2,5% м/м, по відношенню до вказаної на етикетці кількості Клавуланової кислоти	1,1
МІКРОБІОЛОГІЧНУ ЧАСТОТУ [2] (Євр.Фарм.)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше 10^3 КУО/г Відсутність цвілевих грибів (ТУМС) - не більше 10^2 КУО/г Відсутність Escherichia coli	Не досліджувалося
КІЛЬКІСТЬ ВИПУЩЕНОЇ ПРОДУКЦІЇ	Не специфікація	38590



Уповноважена особа.
Підпис /підпис/
Ім'я T. KUSSWIEDER
Дата 30/04/2024

Вх. а.н. N 1168 від 29.05.24

Видано:

«ГЛАКСО ВЕЛЛКОМ ПРОДАКШН»
Зі де ля Пейеньєр,
53100 Майєнн - ФРАНЦІЯ

GSK

Сертифікат якості серії	
Дата сертифікату	Номер сертифіката
06-ЛИСТОПАДА-2024	1000539816
Сторінка	1 з 2

Опис матеріалу: АУГМЕНТИН СУСПЕНЗІЯ 228,5 мг 1Х70мл_Україна
Код продукту: 60000000134838
Продукт: АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ
Номер реєстраційного посвідчення: UA/0987/05/01
Номер Ліцензії на виробництво: 2024_014_1_2

Заява про реєстрацію:

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цим я засвідчую, що всі етапи виробництва цієї серії готової продукції, включаючи етапи пакування/маркування та контроль якості на зазначений(-их) вище виробничій дільниці(-ях) було здійснено у повній відповідності до вимог Належної виробничої практики (GMP) ЄС та встановлених місцевим регуляторним органом, та у відповідності до вимог реєстраційного посвідчення країни-імпортера або специфікації на продукт для розслідування лікарських засобів. За результатами перевірки протоколів обробки, упаковки та аналізу серії встановлено, що вони відповідають вимогам GMP

Всі дослідження, якщо такі були, що стосуються серії, були зареєстровані і завершені на достатньому рівні для відповідності сертифікації

Заява про результати аналізу:

[1] Виконується на 1 раз на 50 серій, або не рідше одного разу на рік

[2] Виконується з періодичністю принаймні один раз на рік, що може бути річною партією для вивчення стабільності згідно GMP

Особливі зауваження:

НАЙМЕНУВАННЯ ПРОДУКТУ:
АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ (200 мг/28,5 мг в 5 мл);
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ 70 МЛ СУСПЕНЗІЇ У ФЛАКОНАХ З ПРОЗОРОГО СКЛА З КРИШКОЮ ІЗ ЗАХИСТОМ ВІД ВІДКРИТТЯ ДІТЬМИ РАЗОМ З МІРНОЮ ЛОЖКОЮ, В КАРТОННІЙ КОРОБЦІ

СЕРІЯ:	4M8J	ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	ВЕРЕСЕНЬ 2026
ДАТА ВИРОБНИЦТВА	ЖОВТЕНЬ 2024	Дата випробування:	ЖОВТЕНЬ 2024
Країна-імпортер:	Україна		

Вх сч 1000 9
09.01.25

Видано:

«ГЛАКСО ВЕЛЛКОМ ПРОДАКШН»
3і де ля Пейеньер,
53100 Майєнн - ФРАНЦІЯ

GSK

Сертифікат якості серії	
Дата сертифікату	Номер сертифіката
06-ЛИСТОПАДА-2024	1000539816
Сторінка	2 з 2

Опис	Специфікація	Результати
ОПИС	Прозорий скляний флакон, що містить білий або білуватий легко розсипчастий порошок	Відповідає
УПАКОВКА	Кришка флакона надійно і відповідним чином прилягає до флакону	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ А (ВЕРХ)	Відповідність часів утримування	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ В (ІЧ)	Спектр порівняний зі стандартом	Відповідає
ХАРАКТЕРИСТИКА СУСПЕНЗІЇ	Утворюється біла або білувата суспензія, в якій при відстоюванні повільно утворюється білуватий осад	Відповідає
РН (Євр.Фарм.)	4,0 – 6,0 одиниць рН	4,3
ВОЛОГІСТЬ [1] (Євр.Фарм.)	<= 9,0%	Не досліджувалося
ВМІСТ АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	200 мг в 5 мл суспензії, ±5% в перерахунку на Амоксицилін вільну кислоту (190 - 210 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 95-105%)	199
ВМІСТ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ (ВЕРХ)	28,5 мг в 5 мл суспензії, ±5% при 5% надлишку, в перерахунку на Клавуланову кислоту (28,5 - 31,5 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 100-110,5%)	29,4
АМОКСИЦИЛІН ДИМЕР (ВЕРХ)	<= 1,2 %	0,4
АМОКСИЦИЛІН α-ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	<= 1,00%	0,12
АМОКСИЦИЛІН β-ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 1 (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 2 (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ДИКЕТОПІПЕРАЗИН (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
БУДЬ-ЯКА ІНША ІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	<= 1,00%	0,08
БУДЬ-ЯКА ІНША НЕІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	<= 0,30%	0,06
ЗАГАЛЬНА КІЛЬКІСТЬ СУПУТНІХ ДОМІШОК АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	<= 3,5%	0,6
ДОМІШКИ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ: ПОЛІМЕР КЛАВУЛАНАТУ	Макимум 2,5% м/м, по відношенню до вказаної на етикетці кількості Клавуланової кислоти	1,1
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА [2] (Євр.Фарм.)	Загальний вміст аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г Загальний вміст дріжджових і цвілевих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г Відсутність Escherichia coli	Не досліджувалося
КІЛЬКІСТЬ ВИПУЩЕНОЇ ПРОДУКЦІЇ	Не специфікація	20157

Уповноважена особа.

Затвердження надається електронним підписом.
Ім'я особи, що затверджує показано нижче

Насім Білек (Nassim Bilek), 06 ЛИСТОПАДА 2024 10:34:23



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

27.12.2024

№ 67505/24/10

АУГМЕНТИН™

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для оральної суспензії (200 мг/28,5 мг в 5 мл) 1 флакон з порошком для
приготування 70 мл суспензії з кришкою із захистом від відкриття дітьми разом з
мірною ложкою, в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0987/05/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 4M8J

Кількість ввезеного лікарського засобу 20157

Виробник

Глаксо Веллком Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна", ідент. код: 35619519

(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 24.12.2024 № 4055/1.

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



Заступник начальника Служби
(посадовця органу державного контролю)

(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

Видано:

«ГЛАКСО ВЕЛЛКОМ ПРОДАКШН»
Зі де ля Пейеньєр,
53100 Майєнн - ФРАНЦІЯ

GSK

Сертифікат якості серії	
Дата сертифікату	Номер сертифіката
04-ЛИСТОПАДА-2024	1000539637
Сторінка	1 з 2

Опис матеріалу: АУГМЕНТИН СУСПЕНЗІЯ 228,5 мг 1X70мл_Україна
Код продукту: 60000000134838
Продукт: АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ
Номер реєстраційного посвідчення: UA/0987/05/01
Номер Ліцензії на виробництво: 2024_014_1_2

Заява про реєстрацію:

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цим я засвідчую, що всі етапи виробництва цієї серії готової продукції, включаючи етапи пакування/маркування та контроль якості на зазначеній(-их) вище виробничій ділянці(-ях) було здійснено у повній відповідності до вимог Належної виробничої практики (GMP) ЄС та встановлених місцевим регуляторним органом, та у відповідності до вимог реєстраційного посвідчення країни-імпортера або специфікації на продукт для розслідування лікарських засобів. За результатами перевірки протоколів обробки, упаковки та аналізу серії встановлено, що вони відповідають вимогам GMP

Всі дослідження, якщо такі були, що стосуються серії, були зареєстровані і завершені на достатньому рівні для відповідності сертифікації

Заява про результати аналізу:

[1] Виконується на 1 раз на 50 серій, або не рідше одного разу на рік

[2] Виконується з періодичністю принаймні один раз на рік, що може бути річною партією для вивчення стабільності згідно GMP

Особливі зауваження:

НАЙМЕНУВАННЯ ПРОДУКТУ:
АУГМЕНТИН™ ПОРОШОК ДЛЯ ОРАЛЬНОЇ СУСПЕНЗІЇ (200 мг/28,5 мг в 5 мл);
ПОРОШОК ДЛЯ ПРИГОТУВАННЯ 70 МЛ СУСПЕНЗІЇ У ФЛАКОНАХ З ПРОЗОРОГО СКЛА З
КРИШКОЮ ІЗ ЗАХИСТОМ ВІД ВІДКРИТТЯ ДІТЬМИ РАЗОМ З МІРНОЮ ЛОЖКОЮ, В КАРТОННІЙ
КОРОБЦІ

СЕРІЯ:	4M8P	ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	ВЕРЕСЕНЬ 2026
ДАТА ВИРОБНИЦТВА	ЖОВТЕНЬ 2024	Дата випробування:	ЖОВТЕНЬ 2024
Країна-імпортер:	Україна		

Вх од Л 2172
21.02.25

Видано:

«ГЛАКСО ВЕЛЛКОМ ПРОДАКШН»
Зі де ля Пейеньер,
53100 Майєнн - ФРАНЦІЯ

GSK

Сертифікат якості серії	
Дата сертифікату	Номер сертифіката
04-ЛИСТОПАДА-2024	1000539637
Сторінка	2 з 2

Опис	Специфікація	Результати
ОПИС	Прозорий скляний флакон, що містить білий або білуватий легко розсипчастий порошок	Відповідає
УПАКОВКА	Кришка флакона надійно і відповідним чином прилягає до флакону	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ А (ВЕРХ)	Відповідність часів утримування	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ В (ІЧ)	Спектр порівняний зі стандартом	Відповідає
ХАРАКТЕРИСТИКА СУСПЕНЗІЇ	Утворюється біла або білувата суспензія, в якій при відстоюванні повільно утворюється білуватий осад	Відповідає
РН (Євр.Фарм.)	4,0 – 6,0 одиниць рН	4,3
ВОЛОГІСТЬ [1] (Євр.Фарм.)	<= 9,0%	Не досліджувалося
ВМІСТ АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	200 мг в 5 мл суспензії, ±5% в перерахунку на Амоксицилін вільну кислоту (190 - 210 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 95-105%)	201
ВМІСТ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ (ВЕРХ)	28,5 мг в 5 мл суспензії, ±5% при 5% надлишку, в перерахунку на Клавуланову кислоту (28,5 - 31,5 мг/5 мл) (% від заявленої кількості: 100-110,5%)	29,6
АМОКСИЦИЛІН ДИМЕР (ВЕРХ)	<= 1,2 %	0,4
АМОКСИЦИЛІН α-ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	<= 1,00%	0,12
АМОКСИЦИЛІН β-ПЕНІЦИЛОЙНА КИСЛОТА (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 1 (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ПЕНІЛОЙНОЇ КИСЛОТИ ІЗОМЕР 2 (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
АМОКСИЦИЛІН ДИКЕТОПІПЕРАЗИН (ВЕРХ)	<= 1,00%	< 0,05
БУДЬ-ЯКА ІНША ІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	<= 1,00%	0,09
БУДЬ-ЯКА ІНША НЕІДЕНТИФІКОВАНА ДОМІШКА (ВЕРХ)	<= 0,30%	0,07
ЗАГАЛЬНА КІЛЬКІСТЬ СУПУТНІХ ДОМІШОК АМОКСИЦИЛІНУ (ВЕРХ)	<= 3,5%	0,6
ДОМІШКИ КЛАВУЛАНОВОЇ КИСЛОТИ: ПОЛІМЕР КЛАВУЛАНАТУ	Макимум 2,5% м/м, по відношенню до вказаної на етикетці кількості Клавуланової кислоти	1,1
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА [2] (Євр.Фарм.)	Загальний вміст аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г Загальний вміст дріжджових і цвілевих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г Відсутність Escherichia coli	Не досліджувалося
КІЛЬКІСТЬ ВИПУЩЕНОЇ ПРОДУКЦІЇ	Не специфікація	39548

Уповноважена особа.

Затвердження надається електронним підписом.
Ім'я особи, що затверджує показано нижче

Насім Білек (Nassim Bilek), 04 ЛИСТОПАДА 2024 11:10:02



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

27.12.2024

№ 67506/24/10

АУГМЕНТИН™

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для оральної суспензії (200 мг/28,5 мг в 5 мл) 1 флакон з порошком для
приготування 70 мл суспензії з кришкою із захистом від відкриття дітьми разом з
мірною ложкою, в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0987/05/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 4M8P

Кількість ввезеного лікарського засобу 39533

Виробник

Глаксо Веллком Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна", ідент. код: 35619519

(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 24.12.2024 № 4055/2.

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



(підпис)

Ольга СЕРБОМЕНКО

(ініціали та прізвище)