

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 23/10330 - 2U8

Назва лікарського засобу,
лікарська форма:

КАРДОНАТ, капсули

Сила дії/активність:

1 капсула містить: кобамаміду (дибенкосиду, коферменту B₁₂) - 1 мг, кокарбоксілази (хлориду) (коферменту B₁) - 50 мг, піридоксал-5-фосфату (коферменту B₆) - 50 мг, карнітину хлориду - 100 мг, лізину гідрохлориду - 50 мг

Розмір та тип пакування:

№ 20 у контейнері

Номер серії:

2U80623

Кількість в серії, уп: 14923

Дата виробництва:

12.06.23

Придатний до: 06/2025

Реєстраційне посвідчення:

№ UA/6386/01/01 наказ МОЗ України від 27.04.17 №476

Ліцензія на виробництво:

Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.

Сертифікат відповідності GMP
та строк дії сертифікату

Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025

Лікарський засіб вироблено та
проконтрольовано:

Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б

Контроль якості відповідно до: МКЯ ЛЗ до РП № UA /6386/01/01, затв. МОЗ України наказ № 290 від 20.04.2012 р. із змінами

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1 або № 2 з корпусом білого або оранжевого кольору і кришкою оранжевого або червоного кольору. Вміст капсул - порошок від білувато-жовтого до світло-оранжевого кольору з темними та/або білими вкрапленнями	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Кофермент B ₁ , Кофермент B ₆ , Кофермент B ₁₂	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Карнітину хлорид і лізину гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	Однорідність маси	0,257 г ± 10 %	0,261 г
4	Розпадання	Не більше 30 хв.	10 хв
5	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 3 %	2 %
6	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2 %	1 %
7	Розчинення кофермента B ₆	Ступінь розчинення Q через 45 хв. повинна бути не менше 75 % від вказаного в розділі "Склад вмісту однієї капсули"	94 - 109 %
8	Однорідність дозованих одиниць		
8.1	Однорідність дозованих одиниць B ₁	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	7,3
	Однорідність дозованих одиниць B ₆	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	7,2
	Однорідність дозованих одиниць лізину гідрохлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	8,5
	Однорідність дозованих одиниць карнітину хлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	7,3

Сторінка 1 із 2



Вс. ам. №188
big 19.12.23

8.2	Однорідність дозованих одиниць (B ₁₂)	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	10,6
9	Мікробіологічна чистота*	Повинна відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4	
	В 1 г препарату допускається наявність загальної кількості аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не більше 10 ³ КУО	Періодичний контроль
	В 1 г препарату допускається наявність загальної кількості дріжджових та плісневих грибів (ГУМС)	Не більше 10 ² КУО	Періодичний контроль
	Escherichia coli	Не допускаються в 1 г препарату	Періодичний контроль
10	Кількісне визначення		
10.1	Вміст кофермента В ₁ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,8 мг
10.2	Вміст кофермента В ₆ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,3 мг
10.3	Вміст кофермента В ₁₂ в одній капсулі	Від 0,85 мг до 1,15 мг	1,07 мг
10.4	Вміст лізину гідрохлориду в одній капсулі	Від 45,0 мг до 55,0 мг	51,8 мг
10.5	Вміст карнітину хлориду в одній капсулі	Від 90,0 мг до 110,0 мг	102,1 мг
11	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

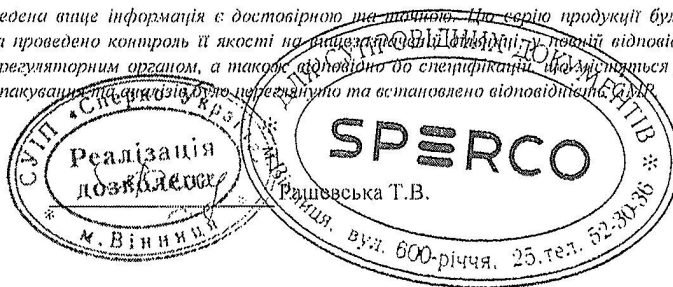
Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.

*Мікробіологічний аналіз проводять для кожної 10-ї серії готового продукту.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на відповідність до вимог ДФУ, 5.1.4, у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та контролю були переглянуті та встановлено відповідність до GMP.

Уповноважена особа



Дата: 17.07.2023



7

SPERCO *Спільне українсько-іспанське підприємство «СПЕРКО УКРАЇНА»*
 21027 м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25
 тел./факс: (0432) 52 30 49, тел. (0432) 52 30 36
 E-mail: office@sperco.ua

Україна

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 23/10330 - 2U21

Назва лікарського засобу, лікарська форма: **КАРДОНАТ, капсули**

Сила дії/активність: **1 капсула містить: кобамамід (дибенкоксиду, коферменту B₁₂) - 1 мг, кокарбоксілази (хлориду) (коферменту B₁) - 50 мг, піридоксал-5-фосфату (коферменту B₆) - 50 мг, карнітину хлориду - 100 мг, лізину гідрохлориду - 50 мг**

Розмір та тип пакування: **№ 20 у контейнері**

Номер серії: **2U211223** Кількість в серії, уп: **15011**

Дата виробництва: **26.12.23** Придатний до: **12/2025**

Реєстраційне посвідчення: **№ UA/6386/01/01 наказ МОЗ України від 27.04.17 №476**

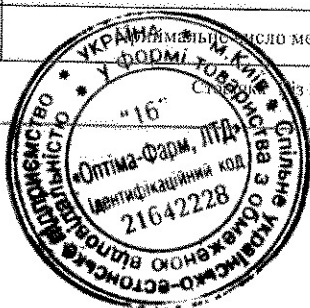
Ліцензія на виробництво: **Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.**

Сертифікат відповідності GMP та строк дії сертифікату: **Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025**

Лікарський засіб вироблено та проконтрольовано: **Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б**

Контроль якості відповідно до: **МКЯ ЛЗ до РП № UA /6386/01/01, затв. МОЗ України наказ № 290 від 20.04.2012 р. із змінами**

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1 або № 2 з корпусом білого або оранжевого кольору і кришкою оранжевого або червоного кольору. Вміст капсул - порошок від білувато-жовтого до світло-оранжевого кольору з темними та/або білими вкрапленнями	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Кофермент B ₁ , Кофермент B ₆ , Кофермент B ₁₂	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Карнітину хлорид і лізину гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	Однорідність маси	0,257 г ± 10 %	0,263 г
4	Розпадання	Не більше 30 хв.	10 хв
5	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 3 %	2 %
6	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2 %	1 %
7	Розчинення кофермента B ₆	Ступінь розчинення Q через 45 хв. повинна бути не менше 75 % від вказаного в розділі "Склад вмісту однієї капсули"	98 - 103 %
8	Однорідність дозованих одиниць		
8.1	Однорідність дозованих одиниць B ₁	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	8,4
	Однорідність дозованих одиниць B ₆	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	8,9
	Однорідність дозованих одиниць лізину гідрохлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	8,4
	Однорідність дозованих одиниць карнітину хлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	8,3



*Вх. ан. 50082
 08.10.24*

8.2	Однорідність дозованих одиниць (В ₁₂)	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	13,5
9	Мікробіологічна чистота*	Повинна відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4	
	В 1 г препарату допускається наявність загальної кількості аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не більше 10 ³ КУО	Періодичний контроль
	В 1 г препарату допускається наявність загальної кількості дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	Не більше 10 ² КУО	Періодичний контроль
	Escherichia coli	Не допускаються в 1 г препарату	Періодичний контроль
10	Кількісне визначення		
10.1	Вміст кофермента В ₁ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,2 мг
10.2	Вміст кофермента В ₆ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,9 мг
10.3	Вміст кофермента В ₁₂ в одній капсулі	Від 0,85 мг до 1,15 мг	1,06 мг
10.4	Вміст лізину гідрохлориду в одній капсулі	Від 45,0 мг до 55,0 мг	50,2 мг
10.5	Вміст карнітину хлориду в одній капсулі	Від 90,0 мг до 110,0 мг	98,9 мг
11	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.
*Мікробіологічний аналіз проводять для кожної 10-ї серії готового продукту.

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 на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Рашевський В.



Дата: 24.01.2024



СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 24/10330 - 2U6

Назва лікарського засобу,
лікарська форма:

КАРДОНАТ, капсули

Сила дії/ активність:

1 капсула містить: кобамаміду (дибенкоксиду, коферменту B₁₂) - 1 мг, кокарбоксилази (хлориду) (коферменту B₁) - 50 мг, піридоксал-5-фосфату (коферменту B₆) - 50 мг, карнітину хлориду - 100 мг, лізину гідрохлориду - 50 мг

Розмір та тип пакування:

№ 20 у контейнері

Номер серії:

2U61224

Кількість в серії, уп: 14875

Дата виробництва:

19.12.24

Придатний до: 12/2026

Регістраційне посвідчення:

№ UA/6386/01/01 наказ МОЗ України від 27.04.17 №476

Ліцензія на виробництво:

Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.

Сертифікат відповідності GMP
та строк дії сертифікату

Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025

Лікарський засіб вироблено та
проконтрольовано:

Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б

Контроль якості відповідно до: МКЯ ЛЗ до РП № UA /6386/01/01 зі змінами

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1 або № 2 з корпусом білого або оранжевого кольору та кришкою оранжевого або червоного кольору. Вміст капсул - порошок від білувато-жовтого до світло-оранжевого кольору з темними та/або білими вкрапленнями	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Кофермент B ₁ , Кофермент B ₆ , Кофермент B ₁₂	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Карнітину хлорид і лізину гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	Однорідність маси	0,257 г ± 10 %	0,261 г
4	Розпадання	Не більше 30 хв.	8 хв
5	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 3 %	2 %
6	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2 %	1 %
7	Розчинення коферменту B ₆	Ступінь розчинення Q через 45 хв. повинен бути не менше 75 % від зазначеного в розділі "Склад вмісту однієї капсули"	102 - 105 %
8	Однорідність дозованих одиниць		
8.1	Однорідність дозованих одиниць B ₁	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	6,1
	Однорідність дозованих одиниць B ₆	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	7,0
	Однорідність дозованих одиниць лізину гідрохлориду	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	6,2
	Однорідність дозованих одиниць карнітину хлориду	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	6,2

Вулиця 600-річчя
09.03.2025

8.2	Однорідність дозованих одиниць (B ₁₂)	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	10,1
9	Мікробіологічна чистота*	Повинна відповідати вимогам ДФУ. 5.1.4	
		В 1 г препарату допускається наявність загального числа аеробних мікроорганізмів	Не більше 10 ³ КУО Періодичний контроль
		В 1 г препарату допускається наявність загального числа дріжджових і плісневих грибів	Не більше 10 ² КУО Періодичний контроль
		Escherichia coli	Не допускається в 1 г препарату Періодичний контроль
10	Кількісне визначення		
10.1	Вміст коферменту B ₁ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,1 мг
10.2	Вміст коферменту B ₆ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	51,5 мг
10.3	Вміст коферменту B ₁₂ в одній капсулі	Від 0,85 мг до 1,15 мг	1,10 мг
10.4	Вміст лізину гідрохлориду в одній капсулі	Від 45,0 мг до 55,0 мг	50,7 мг
10.5	Вміст карнітину хлориду в одній капсулі	Від 90,0 мг до 110,0 мг	101,3 мг
11	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

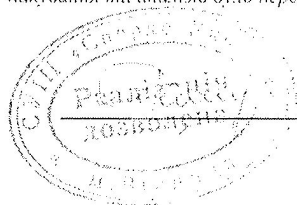
Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.

*Мікробіологічний аналіз проводять для кожної 10-ї серії готового продукту.

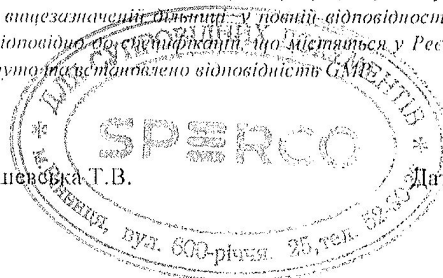
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній даних – у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до сертифікації, що містяться у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Ращенко Т.В.



Дата: 06.01.2025

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 24/10330 - 2U7

Назва лікарського засобу, лікарська форма: КАРДОНАТ, капсули

Сила дії/активність: 1 капсула містить: кобамаміду (дибенкосиду, коферменту В₁₂) - 1 мг, кокарбоксилази (хлориду) (коферменту В₁) - 50 мг, піридоксал-5-фосфату (коферменту В₆) - 50 мг, карнітину хлориду - 100 мг, лізину гідрохлориду - 50 мг

Розмір та тип пакування: № 20 у контейнері

Номер серії: 2U71224 Кількість в серії, уп: 14879

Дата виробництва: 22.12.24 Придатний до: 12/2026

Ресстраційне посвідчення: № UA/6386/01/01 наказ МОЗ України від 27.04.17 №476

Ліцензія на виробництво: Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.

Сертифікат відповідності GMP та строк дії сертифікату: Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025

Лікарський засіб вироблено та проконтрольовано: Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б

Контроль якості відповідно до: МКЯ ЛЗ до РП № UA /6386/01/01 зі змінами

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1 або № 2 з корпусом білого або оранжевого кольору та кришкою оранжевого або червоного кольору. Вміст капсул - порошок від білувато-жовтого до світло-оранжевого кольору з темними та/або білими вкрапленнями	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Кофермент В ₁ , Кофермент В ₆ , Кофермент В ₁₂	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Карнітину хлорид і лізину гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	Однорідність маси	0,257 г ± 10 %	0,259 г
4	Розпадання	Не більше 30 хв.	7 хв
5	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 3 %	2 %
6	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2 %	1 %
7	Розчинення кофермента В ₆	Ступінь розчинення Q через 45 хв. повинен бути не менше 75 % від зазначеного в розділі "Склад вмісту однієї капсули"	97 - 109 %
8	Однорідність дозованих одиниць		
8.1	Однорідність дозованих одиниць В ₁	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	8,1
	Однорідність дозованих одиниць В ₆	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	9,6
	Однорідність дозованих одиниць лізину гідрохлориду	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	8,1
	Однорідність дозованих одиниць карнітину хлориду	Прийнятне число менше або дорівнює 15,0	8,1

А. С. КОС
04.03.2025

8.2	Однорідність дозованих одиниць (B ₁₂)	Приймальне число менше або дорівнює 15.0	14.1
9	Мікробіологічна чистота*	Повинна відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4	
		В 1 г препарату допускається наявність загального числа аеробних мікроорганізмів	Не більше 10 ³ КУО Періодичний контроль
		В 1 г препарату допускається наявність загального числа дріжджових і плісневих грибів	Не більше 10 ² КУО Періодичний контроль
		Escherichia coli	Не допускається в 1 г препарату Періодичний контроль
10	Кількісне визначення		
10.1	Вміст коферменту B ₁ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,3 мг
10.2	Вміст коферменту B ₆ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	51,6 мг
10.3	Вміст коферменту B ₁₂ в одній капсулі	Від 0,85 мг до 1,15 мг	1,05 мг
10.4	Вміст лізину гідрохлориду в одній капсулі	Від 45,0 мг до 55,0 мг	50,0 мг
10.5	Вміст карітину хлориду в одній капсулі	Від 90,0 мг до 110,0 мг	100,6 мг
11	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

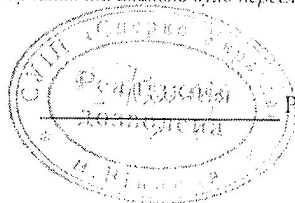
Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.

*Мікробіологічний аналіз проводять для кожної 10-ї серії готового продукту.

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 на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Рашевська Т.В.



Дата: 06.01.2025

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 25/10330 - 2U2

Назва лікарського засобу,
лікарська форма:

КАРДОНАТ, капсули

Сила дії/ активність:

1 капсула містить: кобамаміду (дигбенкосиду, коферменту В₁₂) - 1 мг, кокарбоксилази (хлориду) (коферменту В₁) - 50 мг, піридоксал-5-фосфату (коферменту В₆) - 50 мг, карнітину хлориду - 100 мг, лізину гідрохлориду - 50 мг

Розмір та тип пакування:

№ 20 у контейнері

Номер серії:

2U20125

Кількість в серії, уп: 14835

Дата виробництва:

11.01.25

Придатний до: 01/2027

Реєстраційне посвідчення:

№ UA/6386/01/01 наказ МОЗ України від 27.04.17 №476

Ліцензія на виробництво:

Серія АЕ №193877 від 30.09.14 р.

Сертифікат відповідності GMP
та строк дії сертифікату

Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025

Лікарський засіб вироблено та
проконтрольовано:

Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б

Контроль якості відповідно до:

МКЯ ЛЗ до РП № UA /6386/01/01 зі змінами

№	Показник	Вимоги МКЯ	Результат
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1 або № 2 з корпусом білого або оранжевого кольору та кришкою оранжевого або червоного кольору. Вміст капсул - порошок від білувато-жовтого до світло-оранжевого кольору з темними та/або білими вкрапленнями	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Кофермент В ₁ , Кофермент В ₆ , Кофермент В ₁₂	Відповідно до МКЯ	відповідає
2.2	Карнітину хлорид і лізину гідрохлорид	Відповідно до МКЯ	відповідає
3	Однорідність маси	0,257 г ± 10 %	0,262 г
4	Розпадання	Не більше 30 хв.	10 хв
5	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 3 %	2 %
6	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2 %	1 %
7	Розчинення кофермента В ₆	Ступінь розчинення Q через 45 хв. повинен бути не менше 75 % від вказаного в розділі "Склад вмісту однієї капсули"	97 - 106 %
8	Однорідність дозованих одиниць		
8.1	Однорідність дозованих одиниць В ₁	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	2,8
	Однорідність дозованих одиниць В ₆	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	3,5
	Однорідність дозованих одиниць лізину гідрохлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	4,9
	Однорідність дозованих одиниць карнітину хлориду	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	2,8

Всесвіт
08.01.2024

8.2	Однорідність дозованих одиниць (B ₁₂)	Приймальне число менше або дорівнює 15,0	10,2
9	Мікробіологічна чистота*	Повинна відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4	
	В 1 г препарату допускається наявність загального числа аеробних мікроорганізмів	Не більше 10 ³ КУО	Періодичний контроль
	В 1 г препарату допускається наявність загального числа дріжджових і плісневих грибів	Не більше 10 ² КУО	Періодичний контроль
	Escherichia coli	Не допускаються в 1 г препарату	Періодичний контроль
10	Кількісне визначення		
10.1	Вміст кофермента В ₁ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	50,7 мг
10.2	Вміст кофермента В ₆ в одній капсулі	Від 46,3 мг до 53,8 мг	51,3 мг
10.3	Вміст кофермента В ₁₂ в одній капсулі	Від 0,85 мг до 1,15 мг	1,04 мг
10.4	Вміст лізину гідрохлориду в одній капсулі	Від 45,0 мг до 55,0 мг	52,0 мг
10.5	Вміст карнітину хлориду в одній капсулі	Від 90,0 мг до 110,0 мг	99,7 мг
11	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
12	Маркування	Відповідно до МКЯ	відповідає

Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.

*Мікробіологічний аналіз проводять для кожної 10-ї серії готового продукту.

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 на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у Реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Рашевська Т.В.



Дата: 23.01.2025