

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Приймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Ф-04-351/в.03
Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики
№ 001/2022/GMP

Сертифікат серії № 14

Назва продукції, лікарська форма	Когнум, таблетки по 500 мг	Номер серії UL140924
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безстроково	Розмір серії 5196 уп.
Сила дії/ активність	Кальцієвої солі гопантенової кислоти – 500 мг	Дата виробництва 09.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пацці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою.	За п.1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантенова кислота кальцій	Якісна реакція. Якісна реакція. Характерна реакція (а).	За п. 2.А. За п. 2.В. За п. 2.С,*ДФУ, 2.3.1.	Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблетки	Від 589 мг до 651 мг	За п. 3	621
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5,*ДФУ, 2.9.1	9
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D-(-)-пантолактон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7,*ДФУ, 2.2.25	0,6
8	γ- аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п. 8,*ДФУ, 2.2.25	1,0
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 9,*ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальцієвої солі гопантенової кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 10,*ДФУ, 2.5.11	500
11	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	3 роки		До 09.27

Аналіз виконали: Козіук О.О., Севрук І.П.

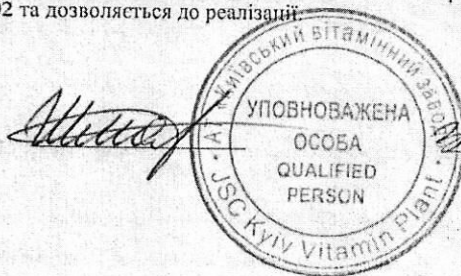
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



Вх.ан. 51750
24.10.24

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м. Київ, вул. Котлявська, 38
Приміщення: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Котлявська, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам національної виробничої практики
№ 001/2022/GMP

Сертифікат серії № 15

Назва продукції, лікарська форма	Когнум, таблетки по 500 мг	Номер серії	UL150924
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безстроково	Розмір серії	5180 ун
Сила дії/активність	Кальцієвої солі гопантенової кислоти – 500 мг	Дата виробництва	09.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блистері; по 5 блистерів у пачці	Назва країни призначення	Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02			

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою.	За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантенова кислота кальцій	Якісна реакція Якісна реакція. Характерна реакція (а)	За п. 2 А. За п. 2 В. За п. 2 С, *ДФУ, 2.3.1	Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблеток	Від 589 мг до 651 мг	За п. 3	621
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	7
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D-(-)-пантоляктон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7, *ДФУ, 2.2.25	0,6
8	γ-аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25	1,1
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	За п. 9, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	< 50 • 10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальцієвої солі гопантенової кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблеток	За п. 10, *ДФУ, 2.5.11	495
11	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	3 роки		До 09.27

Аналіз виконали: Козуб О.О., Севрук І.П.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02

Начальник ВКЯ

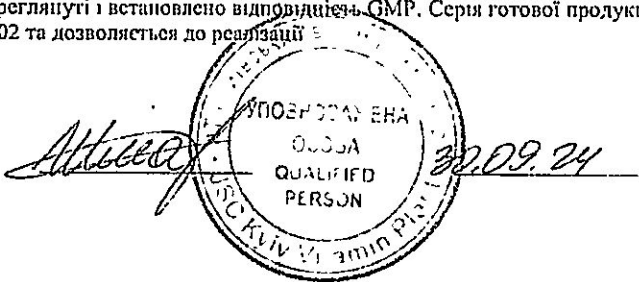
Буряченко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І.В.



Рпм ам N 0450 Big 25.11.2024 Oles

29

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТ (МІННІЙ ЗАВОД)“
Україна 04073 м Київ вул Копилівська, 38
Приймальня тел факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



Виробнича діяльність
Адреса, Україна, 04073, м Київ вул Копилівська 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свидчення про атестацію лабораторії № 216

Ф-04-027 в 12

Сертифікат серії № 1

Назва продукції, товарська форма	Когиум, таблетки по 500 мг	Номер серії UL10125
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безетроково	Розмір серії 5095 уп
Сила дії/активність	Кальційової солі гопантевої кислоти – 500 мг	Дата виробництва 01 25
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пації	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою	За п 1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантевої кислоти	Якісна реакція. Якісна реакція. Характерна реакція (а).	За п. 2 А За п. 2 В За п. 2 С, *ДФУ, 2.3.1	Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблеток	Від 589 мг до 651 мг	За п. 3	619
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	10
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D-(-)-пантотанон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7, *ДФУ, 2.2.25	0,7
8	γ-аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25	1,0
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ³ КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	За п. 9, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальційової солі гопантевої кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 10, *ДФУ, 2.5.11	512
11	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	3 роки		До 01 28

Аналіз виконали Кириленко О.В., Шемченко О.М.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заявляю про сертифікацію. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній ділянці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізу були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Бурменко К.В.

Вх.ан. № 1096
12.02.25

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м Київ, вул. Конілівська, 38
Приймальня тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 04073, м Київ вул. Конілівська, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики № 001/2022/GMP

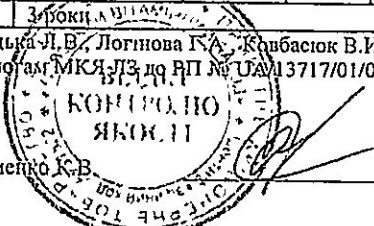
Сертифікат серії № 19

Назва продукції, лікарська форма	Когнум, таблетки по 500 мг	Номер серії UL191024
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безстроково	Розмір серії 3275 уп.
Сила дії/активність	Кальцієвої солі гопантенової кислоти – 500 мг	Дата виробництва 10 24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою.	За п.1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантенова кислота кальцій	Якісна реакція. Якісна реакція. Характерна реакція (а).	За п. 2 А. За п. 2.В. За п. 2.С,*ДФУ, 2.3.1.	Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблетки	Від 589 мг до 651 мг	За п. 3	635
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5,*ДФУ, 2.9.1	10
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D-(-)-пантотактон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7,*ДФУ, 2.2.25	0,7
8	γ-аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п. 8,*ДФУ, 2.2.25	1,0
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 9,*ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	25 <10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальцієвої солі гопантенової кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 10,*ДФУ, 2.5.11	514
11	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	Зрокн. 36 місяців		До 10 27

Аналіз виконали Жердецька Л.В., Логінова Г.А., Ковбасюк В.И.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

[Signature]

10.11.24

Вх.ан. 51081
Ід.од. 45

АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Приймальня тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-31



Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 01073, м. Київ, вул. Копилівська 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 3

Назва продукції, лікарська форма	Когнум, таблетки по 500 мг	Номер серії UL30125
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безстроково	Розмір серії 5040 уп.
Сила дії/активність	Кальцієвої солі і опантевої кислоти – 500 мг	Дата виробництва 01.25
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою.	За п 1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантевої кислоти кальцій	Якісна реакція. Якісна реакція. Характерна реакція (а)	За п 2.А За п 2.В За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1	Витримус Витримус Витримус
3	Середня маса таблетки	Від 589 мг до 651 мг	За п 3	617
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	11
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D-(-)-пантотанолон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7, *ДФУ, 2.2.25	0,7
8	γ-аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п 8, *ДФУ, 2.2.25	1,0
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	За п. 9, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальцієвої солі і опантевої кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п 10, *ДФУ, 2.5.11	515
11	Упаковка	Відповідає до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	3 роки		До 01.28

Аналіз виконали: Кириленко О.В., Шемелько О.М.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В. ЯКОСТІ

Заява про сертифікацію. Цим я заявляю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І В

Вх ам № 1020
28.02.25

61

Ф-04-027/в 12

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м Київ, вул Копиласька, 38
Приймачня та факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



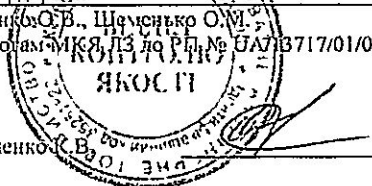
Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 04073, м Київ, вул Копиласька, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 6

Назва продукції, лікарська форма	Когнум, таблетки по 500 мг	Номер серії UL60125
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/13717/01/02 діє безстроково	Розмір серії 5460 уп
Сила дії/активність	Кальцієвої солі гопантенової кислоти – 500 мг	Дата виробництва 01 25
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою та рискою.	За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація гопантенова кислота кальцій	Якісна реакція. Якісна реакція. Характерна реакція (а).	За п. 2.А. За п. 2.В. За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1.	Витримус Витримус Витримус
3	Середня маса таблетки	Від 589 мг до 651 мг	За п. 3	615
4	Однорідність дозованих одиниць	Витримують вимоги	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Розпадання	Не більше 30 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	11
6	Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.5.11	Відповідає
7	D(-)-пантолактон	Не більше 0,8 % на таблетку	За п. 7, *ДФУ, 2.2.25	0,6
8	γ-аміномасляна кислота	Не більше 1,3 % на таблетку	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25	1,0
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) -10 ³ КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 9, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
10	Кількісне визначення кальцієвої солі гопантенової кислоти	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 10, *ДФУ, 2.5.11	522
11	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
12	Маркування	Згідно затвердженню тексту маркування		Відповідає
13	Умови зберігання	В сухому, захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С		
14	Термін придатності	3 роки		До 01 28

Аналіз виконали: Кириленко О.В., Шемченко О.М.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02



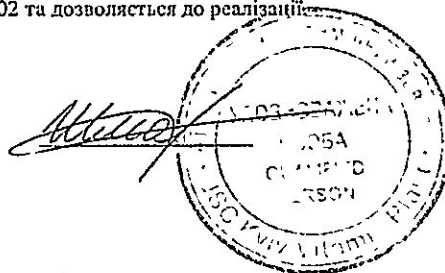
Начальник ВКЯ

Бурменко С.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації, які містяться у реєстраційному довідку Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості за МКЯ ЛЗ до РП № UA/13717/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І В



10.02.2025

Вх ам. № 1149
14.05.25