

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Дґсад. № 20.
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

No. 2024003878

Product name: ARTOXAN
Назва продукту: АРТОКСАН
Pharmaceutical form, package type and size: lyophilizate for solution for injections 20 mg, 3 vials with lyophilizate for solution for injections in a set with 3 ampoules of solvent (water for injections) in a contour tray, 1 contour tray together with a leaflet in a carton box
Лікарська форма, тип та розмір упаковки: ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг, 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 3 ампулами розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці 1 контурна чарункова упаковка разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці

Dosage / potency: Tenoxicam 20 mg
Доза / сила дії: Теноксикаму 20 мг

Registration certificate: UA/16802/01/01
Реєстраційне посвідчення:

Batch no.: 2419011
№ серії:

Batch size: 30 930 packages/упаковок
Розмір серії:

Manufacture date: 06.2024
Дата виробництва:

Expiry date: 05.2027
Термін придатності:

TEST <i>Показники якості</i>	LIMIT <i>Нормування</i>	RESULT <i>Результат</i>
Appearance (Опис) Powder <i>Порошок</i> Reconstituted solution <i>відновлений розчин</i>	Yellow lyophilized powder <i>Ліофілізований порошок жовтого кольору</i> Clear yellow-green solution <i>Прозорий розчин жовто-зеленого кольору</i>	Conform <i>Відповідає</i> Conform <i>Відповідає</i>
Identification Tenoxicam <i>Ідентифікація Теноксикаму</i>	Retention times of main peaks obtained from sample and standard solutions chromatogram must be same. <i>Значення часу утримання основних піків на хроматограмах досліджуваного та стандартного розчинів повинні бути ідентичними.</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Average mass <i>Середня маса</i> Uniformity of mass <i>Однорідність маси</i>	108.8 mg $\pm$ 10 % (98.0 mg – 120.0 mg) <i>108.8 мг $\pm$ 10 % (98.0 мг – 120.0 мг)</i> Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 10.0% and none of them could deviate more than 20.0%. <i>Не більше 2 індивідуальних мас відхиляються від середньої маси більш ніж на 10,0 %, та жодна не відхиляється більш ніж на 20,0%.</i>	106.2 mg (мг) Conform <i>Відповідає</i>

Вх см Л 6223
06 03 25

Clarity of the reconstituted solution <i>Прозорість відновленого розчину</i>	The solution should be clear <i>Розчин повинен бути прозорим</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Colour of the reconstituted solution <i>Колір відновленого розчину</i>	Yellow-green solution <i>Розчин жовто-зеленого кольору</i>	Conform <i>Відповідає</i>
pH of the reconstituted solution <i>pH відновленого розчину</i>	9.0 – 10.0	9.0
Water content <i>Вміст води</i>	≤ 3.0 %	0.8 %
Powder reconstitution rate <i>Час відновлення порошку</i>	≤ 1 min (хв.)	0.2 min (хв.)
Uniformity of dosage units <i>Однорідність дозованих одиниць</i>	Acceptance value (AV) should meet the requirements <i>Прийнятне значення (AV) має відповідати вимогам</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Assay Tenoxicam <i>Кількісне визначення Теноксикаму</i>	20.0 mg/vial ± 5 % (19.0 – 21.0 mg/vial) 20.0 мг/флакон ± 5 % (19.0 – 21.0 мг/флакон)	104.2 % 19.8 mg/vial 19,8 мг/фл.
Related substances <i>Супровідні домішки</i> - <i>unknown impurity</i> - <i>невідома домішка</i> - <i>impurity A</i> - <i>домішка А</i> - <i>impurity B</i> - <i>домішка В</i> - <i>impurity G</i> - <i>домішка G</i> - <i>impurity H</i> - <i>домішка H</i> - <i>total impurities</i> - <i>сума домішок</i>	≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.25% ≤ 0,25 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 2.00% ≤ 2,00%	Not detected <i>Не виявлено</i> Not detected <i>Не виявлено</i> Not detected <i>Не виявлено</i> Not detected <i>Не виявлено</i> Not detected <i>Не виявлено</i> 0.03 % Conform <i>Відповідає</i>
Particulate contamination <i>Механічні включення</i> - <i>sub-visible particles</i> - <i>невидимі частки</i> - <i>visible particles</i> - <i>видимі частки</i>	≥ 10 µm: ≤ 6000 particles/vial ≥ 10 мкм: ≤ 6000 часток/флакон ≥ 25 µm: ≤ 600 particles/vial ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток/флакон should be absent <i>повинні бути відсутні</i>	84 particles/vial 84 часток/фл. 0 particles/vial 0 часток/фл. Conform <i>Відповідає</i>
Sterility <i>Стерильність</i>	Should be sterile <i>Повинен бути стерильним</i>	Sterile <i>Стерильний</i>
Bacterial endotoxins <i>Бактеріальні ендотоксини</i>	≤ 17.48 EU/mg ≤ 17.48 ЕО/мг	<17.48 EU/mg <17.48 ЕО/мг

Solvent for lyophilizate:

Розчинник для
ліофілізату:

**WATER FOR INJECTIONS, 2 ml in an ampoule, 3 ampoules of solvent in
a contour tray**

ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ, по 2 мл в ампулі, по 3 ампули розчинника в
контурній чарунковій упаковці

Batch no.:

№ серії:

2420015

Manufacture date:

Дата виробництва:

07.2024

Expiry date:

Термін придатності:

06.2029

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance Опис	Clear colourless liquid Прозорий безбарвний розчин	Conform Відповідає
pH	5.0 – 7.0	6.5
Conductivity Питома провідність	$\leq 25 \mu S \cdot cm^{-1}$ $\leq 25 \mu KCM \cdot cm^{-1}$	$4 \mu S \cdot cm^{-1}$ $4 \mu KCM \cdot cm^{-1}$
Filling volume Об'єм наповнення	$\geq 2.0 \text{ ml}$ $\geq 2.0 \text{ мл}$	2.1 ml 2,1 мл
Ammonium < 50 ml Амоній < 50 мл	$\leq 0.6 \text{ ppm}$	<0.6 ppm
Calcium and magnesium Кальцій і магній	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Chlorides Хлориди	$\leq 0.5 \text{ ppm}$	<0.5 ppm
Sulphates Сульфати	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Restoring substances Відновлюючі речовини	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Acidity or alkalinity Кислотність або лужність	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Nitrates Нітрати	$\leq 0.2 \text{ ppm}$	<0.2 ppm
Residue on evaporation Залишок після висушування $\leq 10 \text{ ml}$ $\leq 10 \text{ мл}$	$\leq 0.004\% (4 \text{ mg})$ $\leq 0.004\% (4 \text{ мг})$	0.001 % (1 mg) 0.001 % (1 мг)
Sterility Стерильність	The solution is sterile Розчин стерильний	Conform Відповідає
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	$\leq 0.25 \text{ EU/ml}$ $\leq 0.25 \text{ ЕО/мл}$	< 0.25 EU/ml < 0,25 ЕО/мл

Particulate contamination <i>Механічні вклучення</i> - sub-visible particles - невидимі частки	$\geq 10 \mu\text{m}$: not more than 6000 particle/amp $\geq 10 \mu\text{m}$: не більше 6000 часток/ампулу $\geq 25 \mu\text{m}$: not more than 600 particle/amp $\geq 25 \mu\text{m}$: не більше 600 часток/ампулу	19 particle/amp 19 часток/амп. 1 particle/amp 1 часток/амп.
--	--	--

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка / штамп 31.07.2024



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ У ЧЕРНІВЕЦЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Головна, 29, м. Чернівці, 58008, 0-372-52-22-60 Тел./факс 0-372-55-39-93
e-mail: dls.cv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37032279

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

14.01.2025

№ 850/25/24

АРТОКСАН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 3 ампулами розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/16802/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 2419011

Кількість ввезеного лікарського засобу 30865

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю «БЛУС ФАРМА»,
ідент. код: 43821180

(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 16.12.2024 № 322/0/01.25-24/1.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія фармакопейного аналізу Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів» (м. Харків, вул. Астрономічна, 33)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Сертифікат аналізу від 13.01.2025 № 19/123424

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Начальник служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Інна ФОМІЧЕВА

(ініціали та прізвище)

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

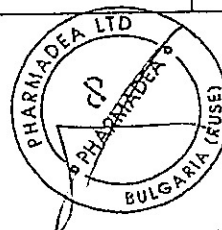
Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джал. № 20,
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

No. 2024004305

Product name: **ARTOXAN**
Назва продукту: **АРТОКСАН**
Pharmaceutical form, package type and size: lyophilizate for solution for injections 20 mg,
3 vials with lyophilizate for solution for injections in a set with 3 ampoules of solvent (water for injections) in a contour tray, 1 contour tray together with a leaflet in a carton box
Лікарська форма, тип та розмір упаковки: ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг, 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 3 ампулами розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці 1 контурна чарункова упаковка разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці
Dosage / potency: **Tenoxicam 20 mg**
Доза / сила дії: **Теноксикаму 20 мг**
Registration certificate: **UA/16802/01/01**
Регістраційне посвідчення:
Batch no.: **2419013**
№ серії:
Batch size: **31 458 packages/упаковок**
Розмір серії:
Manufacture date: **07.2024**
Дата виробництва:
Expiry date: **06.2027**
Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance (Опис) Powder Порошок	Yellow lyophilized powder Ліофілізований порошок жовтого кольору	Conform Відповідає
Reconstituted solution відновлений розчин	Clear yellow-green solution Прозорий розчин жовто-зеленого кольору	Conform Відповідає
Identification Tenoxicam Ідентифікація Теноксикаму	Retention times of main peaks obtained from sample and standard solutions chromatogram must be same. Значення часу утримання основних піків на хроматограмах досліджуваного та стандартного розчинів повинні бути ідентичними.	Conform Відповідає
Average mass Середня маса Uniformity of mass Однорідність маси	108.8 mg $\pm$ 10 % (98.0 mg – 120.0 mg) 108.8 мг $\pm$ 10 % (98.0 мг – 120.0 мг) Not more than 2 of the individual masses deviate from the average mass by more than 10.0% and none of them could deviate more than 20.0%. Не більше 2 індивідуальних мас відхиляються від середньої маси більш ніж на 10.0 %, та жодна не відхиляється більш ніж на 20,0%.	106.8 mg (мг) Conform Відповідає



1/4

Вх.ан 0545
29.11.24

Clarity of the reconstituted solution Прозорість відновленого розчину	The solution should be clear Розчин повинен бути прозорим	Conform Відповідає
Colour of the reconstituted solution Колір відновленого розчину	Yellow-green solution Розчин жовто-зеленого кольору	Conform Відповідає
pH of the reconstituted solution pH відновленого розчину	9.0 – 10.0	9.1
Water content Вміст води	≤ 3.0 %	0.3 %
Powder reconstitution rate Час відновлення порошку	≤ 1 min (x6.)	0.1 min (x6.)
Uniformity of dosage units Однорідність дозованих одиниць	Acceptance value (AV) should meet the requirements Прийняття значення (AV) має відповідати вимогам	Conform Відповідає
Assay Теноксикам Кількісне визначення Теноксикаму	20.0 mg/vial ± 5 % (19.0 – 21.0 mg/vial) 20.0 мг/флакон ± 5 % (19.0 – 21.0 мг/флакон)	105.8 % 20.1 mg/vial 20,1 мг/фл.
Related substances Супровідні домішки - unknown impurity - невідома домішка - impurity A - домішка А - impurity B - домішка В - impurity G - домішка G - impurity H - домішка H - total impurities - сума домішок	≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.25% ≤ 0,25 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 0.50% ≤ 0,50 % ≤ 2.00% ≤ 2,00%	0.02 % 0.01 % Not detected Не виявлено 0.01 % 0.01 % Conform Відповідає
Particulate contamination Механічні включення - sub-visible particles - невидимі частки - visible particles - видимі частки	≥ 10 µm: ≤ 6000 particles/vial ≥ 10 мкм: ≤ 6000 часток/флакон ≥ 25 µm: ≤ 600 particles/vial ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток/флакон should be absent повинні бути відсутні	61 particles/vial 61 часток/фл. 3 particles/vial 3 часток/фл. Conform Відповідає
Sterility Стерильність	Should be sterile Повинен бути стерильним	Sterile Стерильний
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	≤ 17.48 EU/mg ≤ 17.48 ЕО/мг	<17.48 EU/mg <17.48 ЕО/мг



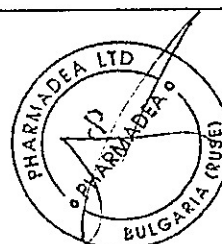
Solvent for lyophilizate: **WATER FOR INJECTIONS, 2 ml in an ampoule, 3 ampoules of solvent in a contour tray**
Розчинник для ліофілізату: **ВОДА ДЛЯ ІН'ЄКЦІЙ, по 2 мл в ампулі, по 3 ампули розчинника в контурній чарунковій упаковці**

Batch no.:
№ серії: **2420017**

Manufacture date:
Дата виробництва: **07.2024**

Expiry date:
Термін придатності: **06.2029**

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance Опис	Clear colourless liquid Прозорий безбарвний розчин	Conform Відповідає
pH	5.0 – 7.0	6.7
Conductivity Питома провідність	$\leq 25 \mu S \cdot cm^{-1}$ $\leq 25 \text{ мкСм} \cdot \text{см}^{-1}$	$4 \mu S \cdot cm^{-1}$ $4 \text{ мкСм} \cdot \text{см}^{-1}$
Filling volume Об'єм наповнення	$\geq 2.0 \text{ ml}$ $\geq 2.0 \text{ мл}$	2.1 ml 2,1 мл
Ammonium < 50 ml Амоній < 50 мл	$\leq 0.6 \text{ ppm}$	<0.6 ppm
Calcium and magnesium Кальцій і магній	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Chlorides Хлориди	$\leq 0.5 \text{ ppm}$	<0.5 ppm
Sulphates Сульфати	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Restoring substances Відновлюючі речовини	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Acidity or alkalinity Кислотність або лужність	Complies with the test Відповідає тесту	Conform Відповідає
Nitrates Нітрати	$\leq 0.2 \text{ ppm}$	<0.2 ppm
Residue on evaporation Залишок після випаровування $\leq 10 \text{ ml}$ $\leq 10 \text{ мл}$	$\leq 0.004\% (4 \text{ mg})$ $\leq 0.004\% (4 \text{ мг})$	0.001 % (1 mg) 0.001 % (1 мг)
Sterility Стерильність	The solution is sterile Розчин стерильний	Conform Відповідає
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	$\leq 0.25 \text{ EU/ml}$ $\leq 0.25 \text{ ЕО/мл}$	< 0.25 EU/ml < 0,25 ЕО/мл





Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy - Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамзаноглу Мах. Енсар Джад. № 20,
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

Particulate contamination	$\geq 10 \mu\text{m}$: not more than 6000 particle/amp	16 particle/amp
Механічні включення	$\geq 10 \mu\text{m}$: не більше 6000 часток/ампулу	16 часток/амп.
- sub-visible particles	$\geq 25 \mu\text{m}$: not more than 600 particle/amp	0 particle/amp
- невидимі частки	$\geq 25 \mu\text{m}$: не більше 600 часток/ампулу	0 часток/амп.

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій ділянці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

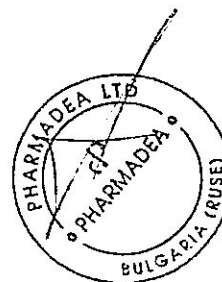
Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка / штамп

31.07.2024

Özket Erci
Kali Güneş Müşteri
Quality Assurance Manager





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ У ЧЕРНІВЕЦЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Головна, 29, м. Чернівці, 58008, 0-372-52-22-60 Тел./факс 0-372-55-39-93
e-mail: dls.cv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37032279

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

13.11.2024

№ 60196/24/24

АРТОКСАН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

ліофілізат для розчину для ін'єкцій по 20 мг; 3 флакони з ліофілізатом для розчину для ін'єкцій у комплекті з 3 ампулами розчинника (вода для ін'єкцій) у контурній чарунковій упаковці; 1 контурна чарункова упаковка у картонній коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/16802/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 2419013

Кількість ввезеного лікарського засобу 31393

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю «БЛУС ФАРМА»,
ідент. код: 43821180

(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 26.09.2024 № 257/0/01.25-24/2.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія фармакопейного аналізу Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів» (м. Харків, вул. Астрономічна, 33)
(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Сертифікат аналізу лікарського засобу, виданий лабораторією від 01.11.2024 № 921/93724

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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



Інна ФОМІЧЕНА

(ініціали та прізвище)