



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3. 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua. Код СДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

16.10.2023

№ 52364/23/26П

РЕСПИКС®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери у пачці
з картону**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15549/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **EAA23007B1**

Кількість ввезеного лікарського засобу 5040

Виробник

Евертоджен Лайф Сасенсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666

(найменування та код за СДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприсмця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 20.09.2023 № 2796/9.

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

В. о. начальника

(посадовця, який організував державний контроль)



Іван ЗАДВОРНИХ

(підпис)

(ініціали та прізвище)



Ра.ам.НННН
61.25.1223ЖН



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

17.11.2023

№ 58726/23/26П

РЕСПИКС®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15549/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **ЕАА23007В1**

Кількість ввезеного лікарського засобу 12600

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666**

(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 17.11.2023 № 3608/3.

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



РЕСПИКС®, таблетки, вкриті п/о №20

серія № EAA23007B1

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 21CP23100384

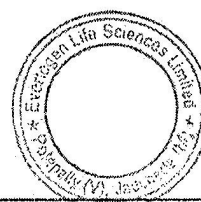
Product name / Назва продукції:	RESPIX® / РЕСПИКС®		
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	film coated tablets / таблетки, вкриті плівковою оболонкою		
Strength/potency / Сила дії/активність:	200 mg (mg) / 30 mg (mg)		
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковок:	10 tablets in blister; 2 blisters in a cardboard pack / по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону		
Active substances / Діючі речовини:	1 film coated tablet contain: acetylcysteine 200 mg, ambroxol hydrochloride 30 mg 1 таблетка, вкрита п/о містить: ацетилцистеїну 200 мг, амброксолу гідрохлориду 30 мг		
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саснєз Лімітед		
Address / Адреса:	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jachcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India Плот № С-8, С-9, С-13/Пі та С-14/Пі Ті Сс Ай Ай Сі. Фарма Ес І Зет. Грін Індустріал Парк. Полепаллі (Ві). Єдчерла (Ем), Махабубнагар, Телангана ІН-509 301, Індія		
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення:	UA/15549/01/01	Valid upto / Дійсне до:	Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №:	19/MN/AP/2014/F/G		
Batch № / Серія №:	EAA23007B1	Batch size / Розмір серії:	20 000 packs/упак.
Date of manufacture / Дата виробництва:	07/2023	Expiry date / Термін придатності:	07/2025

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Orange coloured, round biconvex, coated tablets. Круглі, двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою помаранчевого кольору.	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація	The retention time of the principal peaks of ambroxol hydrochloride and acetylcysteine in the chromatogram of the test and standard solutions obtained during the test "Assay" should be the same. Час утримання піків амброксолу гідрохлориду та ацетилцистеїну на хроматограмах випробовуваного і стандартного розчинів, отриманих під час проведення тесту «Кількісне визначення», повинен співпадати.	Complies (Відповідає)
Average weight / Середня маса	300 mg (mg) $\pm 5\%$	297.1 mg (mg)
Uniformity of weight Однорідність маси	No more than 2 tablets of 20 may have a deviation from the average weight of more than $\pm 5\%$ and no one tablet should not have deviations of more than $\pm 10\%$. Не більше ніж 2 таблетки із 20 можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж $\pm 5\%$ та жодна таблетка не повинна мати відхилення більше ніж $\pm 10\%$	- 2.4 + 2.0 %
Disintegration / Розпадання	Not more 30 minutes / Не більше 30 хвилин	3.25 min. (хв.)
Dissolution / Розчинення	No less 70% (Q) of the labeled amount dissolved in 45 minutes Не менше 70 % (Q) протягом 45 хв. від заявленої кількості зазначеної в розділі «Склад».	
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	No less 70% (Q) of the labeled amount dissolved in 45 minutes Не менше 70 % (Q) протягом 45 хв. від заявленої кількості зазначеної в розділі «Склад».	
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн		
Uniformity of dosage units / Однорідність дозованих одиниць		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	AVS 15	
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн	AVS 15	
Related substances / Супутні домішки		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид		
Any individual impurity / Будь-яка індивідуальна домішка	Not more 0.5% / Не більше 0.5%	0.02 %
Total impurities / Загальна кількість домішок	Not more 1.0% / Не більше 1.0%	0.04 %

RESPIX®, film coated tablets №20

batch № EAA23007B1

1 of 2



РЕСПІК®, таблетки, вкриті плівкою №20

серія № EAA23007B1

Acetylcysteine / Ацетилцистеїн		
N,N'-diacetylcysteine / N,N'-діацетилцистин	Not more 0.5% / Не більше 0.5%	0.070 %
Any other individual impurity Будь-яка інша індивідуальна домішка	Not more 0.2% / Не більше 0.2%	0.006 %
Total impurities / Загальна кількість домішок	Not more 2.0% / Не більше 2.0%	0.24 %
Assay / Кількісне визначення		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	From 28.5 mg to 31.5 mg/tab. (95% – 105% of the label claim) Від 28.5 мг до 31.5 мг/табл. (95% – 105% від заявленої кількості)	30.0 mg /tab. мг/табл.
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн	From 190.0 mg to 210.0 mg/tab. (95% – 105% of the label claim) Від 190.0 мг до 210.0 мг/табл. (95% – 105% від заявленої кількості)	202.9 mg /tab. мг/табл.
Microbiological purity / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)		
	Not more 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)		
	Not more 10 ² CFU/g / Не більше 10 ² КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine.
In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality as defined in the MQC.
I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed - found to be in compliance with GMP.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України.

Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії

G. Srinivasa Rao

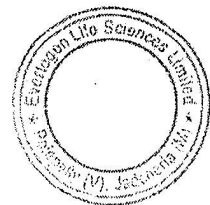
Name / Прізвище

Manager QA

Position / Посада

25-07-2023

Date of signature / Дата підписання



RESPIX®, film coated tablets №20

batch № EAA23007B1

2 of 2

РЕСПИКС®, таблетки, вкриті плівкою №20

серія № EAA24024B1

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 21CP24100830

Product name / Назва продукції:	RESPIX® / РЕСПИКС®		
Pharmaceutical form / Лікарська форма:	film coated tablets / таблетки, вкриті плівковою оболонкою		
Strength/potency / Сила дії/активність:	200 mg (mg) / 30 mg (mg)		
Type and size of packaging / Вид і розмір упаковки:	10 tablets in blister; 2 blisters in a cardboard pack / по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери у паці з картону		
Active substances / Діючі речовини:	1 film coated tablet contain: acetylcysteine 200 mg, ambroxol hydrochloride 30 mg 1 таблетка, вкрита плівкою містить: ацетилцистеїну 200 мг, амброксолу гідрохлориду 30 мг		
Manufacturer / Виробник:	Evertogen Life Sciences Limited / Евертоджен Лайф Саянсиз Лмітед		
Address / Адреса:	Plot No: S-8, S-9, S-13/P & S-14/P TSIC, Pharma SEZ, Green Industrial Park, Polepally (V), Jachcherla (M), Mahabubnagar, Telangana, IN - 509 301, India Плот № Сс-8, Сс-9, Сс-13/ПІ та Сс-14/ПІ Ті Сс Ай Ай СІ, Фарма Ес І Зет, Грін Індустріал Парк, Полелаллі (ВІ), Сдчерла (ЕМ), Махабубнагар, Телангана, ІН-509 301, Індія		
Registration certificate / Реєстраційне посвідчення:	UA/15549/01/01	Valid upto / Дійсно до:	Unlimited term / необмежений
License No. / Ліцензія №:	19/MNIAP/2014/F/G		
Batch № / Серія №:	EAA24024B1	Batch size / Розмір серії:	40 000 packs/ унак.
Date of manufacture / Дата виробництва:	12/2024	Expiry date / Термін придатності:	12/2026

Test Найменування показника	Acceptable criteria (at batch realize) Критерії прийнятності (на випуск)	Result Результат
Description / Опис	Orange coloured, round, biconvex, film coated tablets. Круглі, двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою помаранчевого кольору.	Complies (Відповідає)
Identification / Ідентифікація		
Ambroxol hydrochloride, Acetylcysteine Амброксолу гідрохлорид, Ацетилцистеїн	The retention time of the principal peaks of ambroxol hydrochloride and acetylcysteine in the chromatogram of the test and standard solutions obtained during the test "Assay" should be the same. Час утримання піків амброксолу гідрохлориду та ацетилцистеїну на хроматограмах випробовуваного і стандартного розчинів, отриманих під час проведення тесту «Кількісне визначення», повинен співпадати.	Complies (Відповідає)
Average weight / Середня маса	300 mg (mg) $\pm 5\%$	296.24 mg (mg)
Uniformity of weight Однорідність маси	No more than 2 tablets of 20 may deviate from the average weight $\pm 5\%$ and no one individual tablet should deviate more than $\pm 10\%$. Не більше ніж 2 таблетки із 20 можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж $\pm 5\%$ та жодна таблетка не повинна мати відхилення більше ніж $\pm 10\%$	- 5.47 (1 st Lower) , - 3.22 (2 nd Lower) % + 2.82
Disintegration / Розпадання	Not more 30 minutes / Не більше 30 хвилин	02 min.(хв.) 19 sec (сек)
Dissolution / Розчинення		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	No less 70% (Q) of the labeled amount dissolved in 45 minutes Не менше 70 % (Q) протягом 45 хв. від заявленої кількості зазначеної в розділі «Склад».	106 %
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн	No less 70% (Q) of the labeled amount dissolved in 45 minutes Не менше 70 % (Q) протягом 45 хв. від заявленої кількості зазначеної в розділі «Склад».	98 %
Uniformity of dosage units / Однорідність дозованих одиниць		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	AV ≤ 15	11.63
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн	AV ≤ 15	6.80
Related substances / Супутні домішки		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид		
Any individual impurity / Будь-яка індивідуальна домішка	Not more 0.5% / Не більше 0.5%	0.01 %
Total impurities / Загальна кількість домішок	Not more 1.0% / Не більше 1.0%	0.01 %

RESPIX®, film coated tablets №20

batch № EAA24024B1

1 of 2

Box OK N 1248
21.03.25

РЕСПИКС®, таблетки, вкриті пліо №20

серія № EAA24024B1

Acetylcysteine / Ацетилцистеїн		
N, N'-diacetylcysteine / N, N'-діацетилцистин	Not more 0.5% / Не більше 0.5%	0.08%
Any other individual impurity Будь-яка інша індивідуальна домішка	Not more 0.2% / Не більше 0.2%	0.09%
Total impurities / Загальна кількість домішок	Not more 2.0% / Не більше 2.0%	0.17%
Assay / Кількісне визначення		
Ambroxol hydrochloride / Амброксолу гідрохлорид	From 28.5 mg to 31.5 mg/lab. (95% – 105% of the label claim) Від 28.5 мг до 31.5 мг/табл. (95% – 105% від заявленої кількості)	29.5 mg /lab. мг/табл.
Acetylcysteine / Ацетилцистеїн	From 190.0 mg to 210.0 mg/lab. (95% – 105% of the label claim) Від 190.0 мг до 210.0 мг/табл. (95% – 105% від заявленої кількості)	206.5 mg /lab. мг/табл.
Microbiological purity / Мікробіологічна чистота		
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC)		
	Not more 10 ³ CFU/g / Не більше 10 ³ КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
Total combine yeasts/moulds count (TYMC) / Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC)		
	Not more 10 ² CFU/g / Не більше 10 ² КУО/г	< 10 CFU/g (КУО/г)
Escherichia coli	Should be absent per 1 g / Не допускається наявність в 1 г препарату	Absent (Відсутні)

CONCLUSION / ВИСНОВОК

The tests are performed in accordance with MQC of the manufacturer that approved by MoH of Ukraine.

In the opinion of the undersigned the sample referred to above is of standard quality is defined in the MQC.

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above-mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. Production, packaging and analysis protocols were reviewed and GMP compliance was confirmed.

Випробування проведені відповідно до МКЯ виробника, що затверджені наказом МОЗ України.

Згідно висновку нижчепідписаного, вищевказаний зразок має стандартні показники якості, передбачені МКЯ.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доосье. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті - встановлено відповідність GMP.

Person, authorizing the batch release / Особа, відповідальна за випуск серії
G Srinivasa Rao

Name / Прізвище

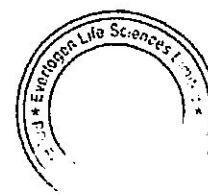
QA – Manager

Position / Посада

Signature / Підпис

30-12-2024

Date of signature / Дата підписання





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

05.03.2025

№ 11252/25/26

РЕСПИКС®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки, вкриті плівковою оболонкою; по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери у пачці
з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15549/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № ЕАА24024В1 Кількість ввезеного лікарського засобу 140

Виробник Евертоджен Лайф Сасенсиз Лімітед, Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666
(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 22.01.2025 № 101/01.10-25/14.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 04.03.2025 № 0283
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 (посадовий особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

10.03.2025

№ 11996/25/26П

РЕСПИКС®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15549/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № EAA24024B1

Кількість ввезеного лікарського засобу 10584

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666

(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 10.03.2025 № 734/01.10-25/4.

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

Начальник

(посілювача на органі державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

11.03.2025

№ 12302/25/26П

РЕСПИКС®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 10 таблеток у блистері; по 2 блистери у пачці з картону

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15549/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **ЕАА24024В1**

Кількість ввезеного лікарського засобу 24864

Виробник

Евертоджен Лайф Саєнсиз Лімітед, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ОРГАНОСІН ЛТД",
ідент. код: 24377666**

(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 11.03.2025 № 767/01.10-25/3.

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)