

[Логотип П'єр Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2022-12 / 04 (2G2FD)

Назва	ЦИТЕАЛ розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл у флаконах поліетиленових
Діючі речовини:	100 мл розчину містять: гексамідину діізетіонату 0,1 г, хлоргексидину диглюконату 0,1 г, хлоркрезолу 0,3 г
Номер серії	2G2FD
Кількість	55 344 флаконів
Країна виробник	Франція
Найменування і місцезнаходження	П'єр Фабр Медикамент Продакшн виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція
Номер ліцензії на виробництво	2022-025-1-2
GMP сертифікат №	2021/HPF/FR/093
Дата виробництва	05.09.2022
Придатний до	09.2025
Дата аналізу	28.09.2022
Реєстраційне посвідчення в Україні №	UA/6404/01/01



[Контактні дані виробника]



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2022-12/04 (2G2FD)

Тести	Норми	Результати
Опис	Світло-жовта в'язка рідина з характерним запахом	Відповідає
Ідентифікація (ЄФ 2.2.29) - гексамідину діізетіонат	Час утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоргексидину диглюконат	Час утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоркрезол	Час утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі стандартного розчину.	Позитивний
Густина (ЄФ 2.2.5)	0,99 – 1,03 г/см ³	1,01 г/см ³
pH (ЄФ 2.2.3)	4,7 – 5,3	4,9
В'язкість (ЄФ 2.2.8)	100 – 600 мПа.с	284 мПа.с
Антисептична активність: Розчин з концентрацією 50 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 10 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 1 % (за об'ємом)	Може бути бактерицидний або не бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 0,1 % (за об'ємом)	Не бактерицидний	Не бактерицидний



B+ on 5085 at 30.01.25

Кількісне визначення (ЄФ 2.2.29):		
- гексамідину діізетіонат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	99,6 мг/100 мл
- хлоргексидину диглюконат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	99,0 мг/100 мл
- хлоркрезол	285,0 – 315,0 мг/100 мл	297,8 мг/100 мл
Мікробіологічна чистота (ЄФ 2.6.12, 2.6.13):		
- ТАМС	Не більше 100 CFU/мл	1 CFU/мл
- ТУМС	Не більше 10 CFU/мл	1 CFU/мл
- <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл
- <i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл

[Контактні дані виробника]

Сторінка 2/3

Жієн. 06.12.2022

Уповноважена особа: Жан Батист Картіньє [Підпис]

Менеджер з контролю якості: Соленн Жанв'єр [Підпис]

Заява про сертифікацію:

Я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції вироблена, включаючи упаковку / маркування та її контроль якості на вищезазначеній ділянці, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу, а також відповідно до специфікації, яка міститься в реєстраційному дос'є. Виробництво серії, упаковка та дані аналізу були розглянуті і встановлено відповідність вимогам GMP.

Серія підтверджена та випущена.



[Контактні дані виробника]





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ
вул. Березняківська, 29. Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, http://www.dls.gov.ua. Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

24.01.2023

№ 2673/23/26

ЦИТЕАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл в флаконах поліетиленових
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6404/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **2G2FD**

Кількість ввезеного лікарського засобу 19100

Виробник

П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ВОРВАРТС
ФАРМА", Ідент. код: 42071629**

(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)

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

Начальник

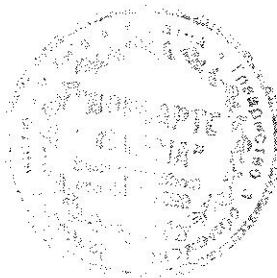
(посадова особа органу державного контролю)

М.П.



Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



Кількісне визначення (ЄФ 2.2.29):		
- гексамідину дізетіонат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	100,0 мг/100 мл
- хлоргексидину диглюконат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	99,4 мг/100 мл
- хлоркрезол	285,0 – 315,0 мг/100 мл	299,8 мг/100 мл
Мікробіологічна чистота (ЄФ 2.6.12, 2.6.13):		
- ТАМС	Не більше 100 CFU/мл	1 CFU/мл
- ТУМС	Не більше 10 CFU/мл	1 CFU/мл
- <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл
- <i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл

[Контактні дані виробника]

Сторінка 2/3

Жієн, 30.03.2023

Уповноважена особа: Жан Батист Картіньє [Підпис]

Менеджер з контролю якості: Солєнн Жанв'єр [Підпис]

Заява про сертифікацію:

Я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції вироблена, включаючи упаковку / маркування та її контроль якості на вищезазначеній ділянці, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу, а також відповідно до специфікації, яка міститься в реєстраційному дос'є. Виробництво серії, упаковка та дані аналізу були розглянуті і встановлено відповідність вимогам GMP.

Серія підтверджена та випущена.

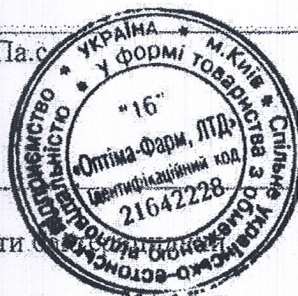


[Контактні дані виробника]

[Логотип Пер Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 01 (3G2RC)

Тести	Норми	Результати
Опис	Світло-жовта в'язка рідина з характерним запахом.	Відповідає
Ідентифікація (ЄФ 2.2.29) - гексамідину діізетіонат	Час утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоргексидину диглюконат	Час утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоркрезол	Час утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі стандартного розчину.	Позитивний
Густина (ЄФ 2.2.5)	0,99 – 1,03 г/см ³	1,01 г/см ³
pH (ЄФ 2.2.3)	4,7 – 5,3	5,0
В'язкість (ЄФ 2.2.8)	100 – 600 мПа.с	261 мПа.с
Антисептична активність: Розчин з концентрацією 50 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 10 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 1 % (за об'ємом)	Може бути бактерицидний або не бактерицидний	Бактерицидний
Розчин з концентрацією 0,1 % (за об'ємом)	Не бактерицидний	Не бактерицидний



[Логотип П'єр Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 01 (3G2RC)

Назва	ЦИТЕАЛ розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл у флаконах поліетиленових Діючі речовини: 100 мл розчину містять: гексамідину діізетіонату 0.1 г, хлоргексидину диглюконату 0.1 г, хлоркрезолу 0.3 г
Номер серії	3G2RC
Кількість	27 600 флаконів
Країна виробник	Франція
Найменування і місцезнаходження	П'єр Фабр Медикамент Продакшн виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція
Номер ліцензії на виробництво	2022-025-1-2
GMP сертифікат №	2021/HPF/FR/093
Дата виробництва	03.03.2023
Придатний до	03.2026
Дата аналізу	29.03.2023
Реєстраційне посвідчення в Україні №	UA/6404/01/01

[Контра]



[Контактні дані виробника]

Вх ак Лм98 от 30.06.23.



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

вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

15.06.2023

№ 31051/23/26

ЦИТЕАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

розчин для зовнішнього застосування по 250 мл у флаконах поліетиленових

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6404/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **3G2RC**

Кількість ввезеного лікарського засобу 27598

Виробник

П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ВОРВАРТС
ФАРМА", ідент. код: 42071629**

(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 15.06.2023 № 1584/3.

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)

М.П.



Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)





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

вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

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

15.06.2023

№ 31052/23/26

ЦИТЕАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

розчин для зовнішнього застосування по 250 мл у флаконах поліетиленових
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6404/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення неоскорочений

Серія лікарського засобу № 3G2RD

Кількість ввезеного лікарського засобу 42242

Виробник

П'єр Фабр Медикамент Пролакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ВОРВАРТС
ФАРМА", ідент. код: 42071629**

(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 15.06.2023 № 1584/4.

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

Начальник

(посада особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 02 (3G2RD)

Тести	Норми	Результати
Опис	Світло-жовта в'язка рідина з характерним запахом	Відповідає
Ідентифікація (ЄФ 2.2.29) - гексамідину діізетіонат	Час утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоргексидину диглюконат	Час утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоркрезол	Час утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі стандартного розчину.	Позитивний
Густина (ЄФ 2.2.5)	0,99 – 1,03 г/см ³	1,01 г/см ³
pH (ЄФ 2.2.3)	4,7 – 5,3	5,1
В'язкість (ЄФ 2.2.8)	100 – 600 мПа.с	238 мПа.с
Антисептична активність: Розчин з концентрацією 50 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 10 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 1 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 0,1 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний Повинен бути бактерицидний Може бути бактерицидний або не бактерицидний Не бактерицидний	Бактерицидний Бактерицидний Бактерицидний Не бактерицидний

Кількісне визначення (ЄФ 2.2.29): - гексамідину діізетіонат - хлоргексидину диглюконат - хлоркрезол	95,0 – 105,0 мг/100 мл 95,0 – 105,0 мг/100 мл 285,0 – 315,0 мг/100 мл	99,9 мг/100 мл 99,2 мг/100 мл 298,5 мг/100 мл
Мікробіологічна чистота (ЄФ 2.6.12, 2.6.13): - ТАМС - ТУМС - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Staphylococcus aureus</i>	Не більше 100 CFU/мл Не більше 10 CFU/мл Відсутні в 1 мл Відсутні в 1 мл	1 CFU/мл 1 CFU/мл Відсутні в 1 мл Відсутні в 1 мл

[Контактні дані виробника]

Сторінка 2/3

Жієн, 31.03.2023

Уповноважена особа: Жан Батист Картіньє [Підпис]

Менеджер з контролю якості: Солєнн Жанв'єр [Підпис]

Заява про сертифікацію:

Я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції вироблена, включаючи упаковку / маркування та її контроль якості на вищезазначеній ділянці, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу, а також відповідно до специфікації, яка міститься в реєстраційному дос'є. Виробництво серії, упаковка та дані аналізу були розглянуті і встановлено відповідність вимогам GMP.

Серія підтверджена та випущена.

[Контактні дані виробника]

Сторінка 3/3

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 02 (3G2RD)

Назва	ЦИТЕАЛІ розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл у флаконах поліетиленових Діючі речовини: 100 мл розчину містять: гексамідину дізетіонату 0,1 г, хлоргексидину диглюконату 0,1 г, хлоркрезолу 0,3 г
Номер серії Кількість	3G2RD 55 104 флаконів
Країна виробник	Франція
Найменування і місцезнаходження	П'єр Фабр Медикамент Продакшн виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція
Номер ліцензії на виробництво	2022-025-1-2
GMP сертифікат №	2021/HPF/FR/093
Дата виробництва	06.03.2023
Придатний до	03.2026
Дата аналізу	30.03.2023
Реєстраційне посвідчення в Україні №	UA/6404/01/01

Кількісне визначення (ЄФ 2.2.29):		
- гексамідину дізетіонат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	99,9 мг/100 мл
- хлоргексидину диглюконат	95,0 – 105,0 мг/100 мл	99,7 мг/100 мл
- хлоркрезол	285,0 – 315,0 мг/100 мл	299,1 мг/100 мл
Мікробіологічна чистота (ЄФ 2.6.12, 2.6.13):		
- ТАМС	Не більше 100 CFU/мл	1 CFU/мл
- ТУМС	Не більше 10 CFU/мл	1 CFU/мл
- Pseudomonas aeruginosa	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл
- Staphylococcus aureus	Відсутні в 1 мл	Відсутні в 1 мл

[Контактні дані виробника]

Сторінка 2/3

Жісн, 09.05.2023

Уповноважена особа: Жан Батист Картіньє [Підпис]

Менеджер з контролю якості: Солени Жанв'єр [Підпис]

Заява про сертифікацію:

Я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції вироблена, включаючи упаковку / маркування та її контроль якості на вищезазначеній ділянці, у повній відповідності з вимогами GMP місцевого регуляторного органу, а також відповідно до специфікації, яка міститься в реєстраційному довідку. Виробництво серії, упаковка та дані аналізу були розглянуті і встановлено відповідність вимогам GMP.

Серія підтверджена та випущена.



[Контактні дані виробника]



[Логотип П'єр Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 03 (3G2WT)

Назва	ЦИТЕАЛ розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл у флаконах поліетиленових Діючі речовини: 100 мл розчину містять: гексамідину діізетіонату 0,1 г, хлоргексидину диглюконату 0,1 г, хлоркрезолу 0,3 г
Номер серії	3G2WT
Кількість	55056 флаконів
Країна виробник	Франція
Найменування і місцезнаходження	П'єр Фабр Медикамент Продакшн виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція
Номер ліцензії на виробництво	2022-025-1-2
GMP сертифікат №	2021/HPF/FR/093
Дата виробництва	07.03.2023
Придатний до	03.2026
Дата аналізу	30.03.2023
Ресстраційне посвідчення в Україні №	UA/6404/01/01



[Контактні дані виробника]



ВН 1566

20.06.23г

[Логотип П'єр Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 03 (3G2WT)

Тести	Норми	Результати
Опис	Світло-жовта в'язка рідина з характерним запахом	Відповідає
Ідентифікація (ЄФ 2.2.29) - гексамідину діізетіонат	Час утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку гексамідину діізетіонату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоргексидину диглюконат	Час утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоргексидину диглюконату на хроматограмі стандартного розчину	Позитивний
- хлоркрезол	Час утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен співпадати з часом утримання піку хлоркрезолу на хроматограмі стандартного розчину.	Позитивний
Густина (ЄФ 2.2.5)	0,99 – 1,03 г/см ³	1,01 г/см ³
pH (ЄФ 2.2.3)	4,7 – 5,3	5,1
В'язкість (ЄФ 2.2.8)	100 – 600 мПа.с	194 мПа.с
Антисептична активність: Розчин з концентрацією 50 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 10 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 1 % (за об'ємом) Розчин з концентрацією 0,1 % (за об'ємом)	Повинен бути бактерицидний Повинен бути бактерицидний Може бути бактерицидний або не бактерицидний Повинен бути бактерицидний	Бактерицидний Бактерицидний Бактерицидний Бактерицидний



[Логотип П'єр Фабр Медикамент Продакшн]

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2023-03 / 03 (3G2WT)

Назва	ЦИТЕАЛ розчин для зовнішнього застосування, по 250 мл у флаконах поліетиленових Діючі речовини: 100 мл розчину містять: гексамідину діізетіонату 0,1 г, хлоргексидину диглюконату 0,1 г, хлоркрезолу 0,3 г
Номер серії Кількість	3G2WT 55056 флаконів
Країна виробник	Франція
Найменування і місцезнаходження	П'єр Фабр Медикамент Продакшн виробнича дільниця Прожіфарм, вул. Нісе, 45500 Жієн, Франція
Номер ліцензії на виробництво	2022-025-1-2
GMP сертифікат №	2021/HPF/FR/093
Дата виробництва	07.03.2023
Придатний до	03.2026
Дата аналізу	30.03.2023
Реєстраційне посвідчення в Україні №	UA/6404/01/01



[Контактні дані виробника]



В 04.1566 от 20.06.23г *А*



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

вул. Громадянська, 25, м. Харків, 61057, тел/факс: (057) 7315068,
e-mail: dls.kh@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 36985153

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

09.06.2023

№ 28801/23/20

ЦИТЕАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
розчин для зовнішнього застосування по 250 мл у флаконах поліетиленових
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6404/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3G2WT

Кількість ввезеного лікарського засобу 27166 уп.

Виробник

П'єр Фабр Медикамент Продакшн, Франція

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

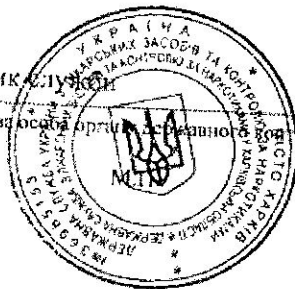
Товариство з обмеженою відповідальністю "АМЕТРІН ФК",
Ідент. код: 38218086

(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 09.06.2023 № 458/0/01.21-23/2.

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)

Терещенко О.С.

(ініціали та прізвище)

