

таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці
1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг

Серія 0088148
Кіл-ть в серії 24,710 тис. уп

Дата виробництва 26.02.2024

Дата видачі 08.08.2024

Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого кольору, овальної форми з рискою з двох сторін, і видавленим зображенням "+" з кожної сторони риси на одній стороні таблетки	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
		В. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
3	Вода	Від 4,0 % до 6,0 %	5	Відповідає
4	Розчинення, %	Кількість периндоприлу тертбутиламіну, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення периндоприлу тертбутиламіну (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
		Кількість індапаміду, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення індапаміду (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне значення має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Периндоприлу домішка В – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Периндоприлу домішка F – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Індапаміду домішка А – не більше 0,5 %	0,03	Відповідає
		Будь-яка неідентифікована домішка – не більше 0,25 %	0	Відповідає
		Сума домішок – не більше 4,0 %	0,03	Відповідає



Вх.ан. 172139
29.10.24

Ко-Пренелія®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст периндоприлу тертбутиламіну в одній таблетці має бути від 3,8 мг до 4,2 мг	3,9	Відповідає
		Вміст індапаміду у одній таблетці має бути від 1,1875 мг до 1,3125 мг	1,2373	Відповідає
9	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

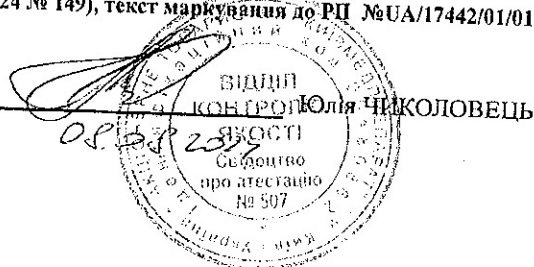
Термін придатності: 3.00 років

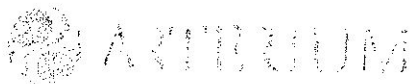
Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.

Придатний до: 26.02.2027

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РЦ №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

Начальник ВКЯ





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 172159

Ко-Пренелія®

Серія	0088148
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці 1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	UA/17442/01/01, діє до 12.08.2024
Розмір серії	24,710 тис. уп
Дата виробництва	26.02.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	02.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.
Виробнича ділянка	Ділянка №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої ділянки	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідомство про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РПІ №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

08.08.2024



Марія ГАЛІЧЕНКО

Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 172349

Ко-Пренелія®

Серія	0090011
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці 1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	UA/17442/01/01, діє до 12.08.2024
Розмір серії	22,359 тис. уп
Дата виробництва	26.02.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	02.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.
Виробнича дільниця	Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

09.08.2024

Марина ГАЛІЧЕНКО

Вх. Ан. № 0401 27.12.2024 *[Signature]*





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 172303

Ко-Пренелія®

таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у пачці
1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг

Серія 0090011
Кіл-ть в серії 22,359 тис. уп
Дата виробництва 26.02.2024
Дата видачі 09.08.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого кольору, овальної форми з ризком з двох сторін, і видавленим зображенням "+" з кожної сторони ризи на одній стороні таблетки	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
		B. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
3	Вода	Від 4,0 % до 6,0 %	5,1	Відповідає
4	Розчинення, %	Кількість периндоприлу тертбутиламіну, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення периндоприлу тертбутиламіну (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
		Кількість індапаміду, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення індапаміду (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне значення має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Периндоприлу домішка В – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Периндоприлу домішка F – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Індапаміду домішка В - не більше 0,5 %	0,03	Відповідає
		Будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,25 %	0,05	Відповідає
		Сума домішок - не більше 3,0 %	0,08	Відповідає



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 172303

Ко-Пренелія®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г	Відповідає	Відповідає
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст периндоприлу тертбутиламіну в одній таблетці має бути від 3,8 мг до 4,2 мг	3,9	Відповідає
		Вміст індапаміду у одній таблетці має бути від 1,1875 мг до 1,3125 мг	1,2661	Відповідає
9	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 3,00 років

Придатний до: 26.02.2027

Умови зберігання:

В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.

Висновки:

Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 172320

Ко-Пренелія®

Серія	0087869
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці 1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	UA/17442/01/01, діє до 12.08.2024
Розмір серії	21,734 тис. уп
Дата виробництва	26.02.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	02.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.
Виробнича дільниця	Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідчення про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 дос'є. Протоколи виробництва, пакування, та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

09.08.2024

Марина ГАЛІЧЕНКО

Вх. ам. № 1190 від 13.03.25 Рубс

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 172227

Ко-Пренелія®

таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці
1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг

Серія 0087869
Кіл-ть в серії 21,734 тис. уп
Дата виробництва 26.02.2024
Дата видачі 09.08.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого кольору, овальної форми з рискою з двох сторін, і видавленим зображенням "+" з кожної сторони риси на одній стороні таблетки	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
		B. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
3	Вода	Від 4,0 % до 6,0 %	5,4	Відповідає
4	Розчинення, %	Кількість периндоприлу тертбутиламіну, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення периндоприлу тертбутиламіну (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
		Кількість індапаміду, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення індапаміду (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне значення має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Периндоприлу домішка В – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Периндоприлу домішка F – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Індапаміду домішка В - не більше 0,5 %	0,02	Відповідає
		Будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,25 %	0,04	Відповідає
		Сума домішок - не більше 3,0 %	0,06	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 172227

Ко-Пренелія®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст периндоприлу тертбутиламину в одній таблетці має бути від 3,8 мг до 4,2 мг	3,9	Відповідає
		Вміст індапаміду у одній таблетці має бути від 1,1875 мг до 1,3125 мг	1,275	Відповідає
9	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 3.00 років

Придатний до: 28.02.2027

Умови зберігання:

В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.

Висновки:

Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

Начальник ВКЯ



Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 194246

Ко-Пренелія®

таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці
1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг

Серія 0090013
Кіл-ть в серії 23,291 тис. уп
Дата виробництва 10.09.2024
Дата видачі 03.03.2025
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до РП №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого кольору, овальної форми з рискою з двох сторін, і видавленим зображенням "4" з кожної сторони риси на одній стороні таблетки	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
		В. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
3	Вода	Від 4,0 % до 6,0 %	4,5	Відповідає
4	Розчинення, %	Кількість периндоприлу тертбутиламіну, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення периндоприлу тертбутиламіну (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
		Кількість індапаміду, що перейшла в розчин через 30 хвилин, має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3, при регламентованому ступені розчинення індапаміду (Q) 80 % від вмісту, вказаного в розділі «Склад на одну таблетку»	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне значення має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає	Відповідає
6	Супровідні домішки, %	Периндоприлу домішка В – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Периндоприлу домішка F – не більше 1,0 %	0	Відповідає
		Індапаміду домішка В - не більше 0,5 %	0	Відповідає
		Будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,25 %	0	Відповідає
		Сума домішок - не більше 3,0 %	0	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 194246

Ко-Пренелія®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст периндоприлу тертбутиламину в одній таблетці має бути від 3,8 мг до 4,2 мг	3,9	Відповідає
		Вміст індапаміду у одній таблетці має бути від 1,1875 мг до 1,3125 мг	1,2372	Відповідає
9	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

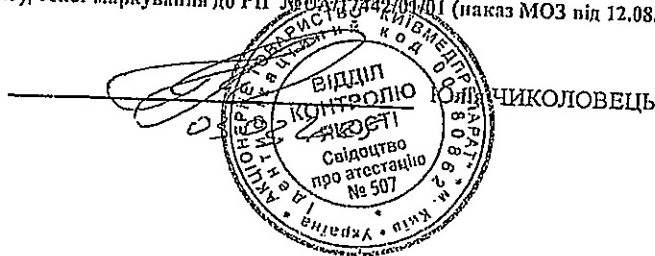
Термін придатності: 3.00 років

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.

Придатний до: 10.09.2027

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772).

Начальник ВКЯ



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 194323

Ко-Пренелія®

Серія	0090013
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки 4 мг/1,25 мг, по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці 1 таблетка містить: периндоприлу тертбутиламін - 4,00 мг, індапамід - 1,25 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Регістраційне посвідчення, термін дії	UA/17442/01/01, діє безстроково
Розмір серії	23,291 тис. уп
Дата виробництва	10.09.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	09.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30°C.
Виробнича ділянка	Ділянка №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої ділянки	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідчення про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП №UA/17442/01/01, зміна №1, зміна (наказ МОЗ від 29.01.2024 № 149), текст маркування до РП №UA/17442/01/01 (наказ МОЗ від 12.08.2019 №1772). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

03.03.2025

Світлана МАЛЬВІНА