

Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-87



ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрябіна, 54
Тел.: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

Назва продукту: Name of product:	NIMID®, таблетки по 100 мг NIMID®, tablets 100 mg		
Сила дії: Strength:	Німесулід – 100 мг Nimesulide – 100 mg		
Серія № / Batch No.:	SNA3047	Розмір упаковки / Package size:	№100 (10×10)
Ресстр. № / A.R.No.:	FP/0700/23	Тип упаковки / Pack type:	Блістер / Blister
Розмір серії / Batch size:	750 000 таб/tab	Дата виготовлення / Mfg. date:	08.2023
Кіл-ть упаковок / No. of packs:	7 500	Термін придатності / Exp. date:	07.2027
Країна / Market:	UKR		
Регістраційне посвідчення №: Registration Certificate No.:	UA/7649/02/01	термін дії необмежений unlimited validity	

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
1	Описание Description	Круглые таблетки светло-желтого цвета гладкие с обеих сторон. Circular pale yellow colour tablets, plain on both sides.	Соответствует Complies
2	Идентификация Identification	Время удерживания основного пика на хроматограммах испытуемого и стандартного растворов, полученных в условиях количественного определения, должно совпадать (нимесулид). The retention time of main peak obtained in the chromatogram of sample solution and standard solution in Assay should correspond (Nimesulide).	Соответствует Complies
3	Однородность дозированных единиц Uniformity of dosage units	$AV \leq L1$, где $L1=15,0$ $AV \leq L1$, $L1= 15.0$	3,2 3.2
4	Распадаемость Disintegration	Не более 15 мин. Not more than 15 min.	0 мин 40 сек 0 min 40 sec
5	Растворение Dissolution	Не менее 75 % (Q) нимесулида за 45 мин. NLT 75 % (Q) of nimesulide in 45 min.	102 % 102 %
6	Сопутствующие примеси Related substances	Не более 0,1 % индивидуальной примеси. Не более 1,0 % суммы примесей. NMT 0.1 % of individual impurity. NMT 1.0 % of total impurities.	0,048 % 0,078 % 0.048 % 0.078 %
7	Количественное определение Assay	95,0 – 105,0 % нимесулида в таблетке от заявленного количества. 95.0 – 105.0 % of nimesulide per tablet of label claim.	103,9 % 103.9 %



Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-87



ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрябіна, 54
Тел: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
8	Микробиологічеська чистота Microbiological purity	Общее число аэробных микроорганизмов (ТАМС) не более 10^3 КОЕ/г. Общее число дрожжевых и плесневых грибов (ТУМС) не более 10^2 КОЕ/г. Отсутствие <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарата. Total aerobic microbial count (TAMC): NMT 10^3 CFU/g. Total combined yeasts/moulds count (ТУМС): NMT 10^2 CFU/g. <i>Escherichia coli</i> must be absent per 1 g.	< 50 КОЕ/г < 10 КОЕ/г Отсутствует < 50 CFU/g < 10 CFU/g Absent

ВИСНОВОК: / CONCLUSION:

Продукт виготовлено, упаковано та проаналізовано згідно з вимогами реєстраційного посвідчення.
The product is manufactured, packed and analyzed as per requirements of Registration Certificate.

Відповідає стандартам та вимогам GMP.
It complies with GMP standards and requirements.

Сертифікат № 009/2020/GMP
Certificate No. 009/2020/GMP

Ліцензія на виробництво лікарських засобів:
Licence for medical products production:

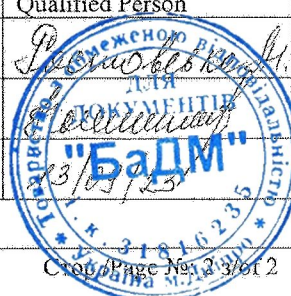
Серія АВ № 598054
Batch AB No. 598054

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the Ministry of health of Ukraine and with the requirements of the Marketing Authorisation file of the destination country.



	Хімік-аналітик Analytical Chemist	Зав. лабораторією ВКЯ QC Lab In-charge	Начальник ВКЯ QC Head	Уповноважена особа Qualified Person
Ім'я/Name:	Андрієва	Євдокимов Т.б	Росен Кумар	Росен Кумар
Підпис/Signature:	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>
Дата/Date:	13/09/23	13/09/23	13/09/23	13/09/23



Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-87



ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрябіна, 54
Тел.: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

Назва продукту: Name of product:	NIMID®, таблетки по 100 мг NIMID®, tablets 100 mg		
Сила дії: Strength:	Німесулід – 100 мг Nimesulide – 100 mg		
Серія № / Batch No.:	SNA4010	Розмір упаковки / Package size:	№100 (10×10)
Рєєстр. № / A.R.No.:	FP/0243/24	Тип упаковки / Pack type:	Блістер / Blister
Розмір серії / Batch size:	750 000 таб/таб	Дата виготовлення / Mfg. date:	04.2024
Кіл-ть упаковок / No. of packs:	7 500	Термін придатності / Exp. date:	03.2028
Країна / Market:	UKR		
Рєєстраційне посвідчення №: Registration Certificate No.:	UA/7649/02/01	термін дії необмежений unlimited validity	

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
1	Описание Description	Круглые таблетки светло-желтого цвета гладкие с обеих сторон. Circular pale yellow colour tablets, plain on both sides.	Соответствует Complies
2	Идентификация Identification	Время удерживания основного пика на хроматограммах испытуемого и стандартного растворов, полученных в условиях количественного определения, должно совпадать (нимесулид). The retention time of main peak obtained in the chromatogram of sample solution and standard solution in Assay should correspond (Nimesulide).	Соответствует Complies
3	Однородность дозированных единиц Uniformity of dosage units	$AV \leq L1$, где $L1=15,0$ $AV \leq L1$, $L1= 15.0$	6,2 6.2
4	Распадаемость Disintegration	Не более 15 мин. Not more than 15 min.	0 мин 19 сек 0 min 19 sec
5	Растворение Dissolution	Не менее 75 % (Q) нимесулида за 45 мин. NLT 75 % (Q) of nimesulide in 45 min.	104 % 104 %
6	Сопутствующие примеси Related substances	Не более 0,1 % индивидуальной примеси. Не более 1,0 % суммы примесей. NMT 0.1 % of individual impurity. NMT 1.0 % of total impurities.	0,088 % 0,125 % 0.088 % 0.125 %
	Количественное определение	95,0 – 105,0 % нимесулида в таблетке от заявленного количества. 95.0 – 105.0 % of nimesulide per tablet of label claim.	104,5 % 104.5 %



Стр./Page №: 1 з/of 2

Дякуємо за замовлення
19.04.2024

Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-87



ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрибіна, 54
Тел.: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
8	Микробиологічна чистота Microbiological purity	Общее число аэробных микроорганизмов (ТАМС) не более 10^3 КОЕ/г. Общее число дрожжевых и плесневых грибов (ТУМС) не более 10^2 КОЕ/г. Отсутствие <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарата. Total aerobic microbial count (ТАМС): NMT 10^3 CFU/g. Total combined yeasts/moulds count (ТУМС): NMT 10^2 CFU/g. <i>Escherichia coli</i> must be absent per 1 g.	< 10 КОЕ/г < 10 КОЕ/г Отсутствует < 10 CFU/g < 10 CFU/g Absent

ВИСНОВОК: / CONCLUSION:

Продукт виготовлено, упаковано та проаналізовано згідно з вимогами реєстраційного посвідчення.
The product is manufactured, packed and analyzed as per requirements of Registration Certificate.

Відповідає стандартам та вимогам GMP.
It complies with GMP standards and requirements.

Ліцензія на виробництво лікарських засобів:
Licence for medical products production:

Сертифікат № 080/2023/GMP
Certificate No. 080/2023/GMP

Серія АВ № 598054
Batch AB No. 598054

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного дозволу країни призначення.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the Ministry of health of Ukraine and with the requirements of the Marketing Authorisation file of the destination country.



	Хімік-аналітик Analytical Chemist	Зав. лабораторією ВКЯ QC Lab In-charge	Начальник ВКЯ QC Head	Уповноважена особа Qualified Person
Ім'я/Name:	Володимир Г.О.	Єремовський Т.В.	Радик Кумар	Володимир Г.О.
Підпис/Signature:	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>
Дата/Date:	15/04/24	29/04/24	29/04/24	23/04/24

ООО «Кусум Фарм»

Украина, 40020, г. Сумы, ул. Скрибина, 54,
Тел.: +38 (0542) 77 46 10, тел./факс: 77 46 11



Kusum Pharm

e-mail: info@kusumpharm.com
www.kusumpharm.com

СЕРТИФИКАТ КАЧЕСТВА
CERTIFICATE OF QUALITY

Название продукта: Німід®, таблетки по 100 мг, №10х10 у блістерах Name of product: NIMID® tablets 100 mg, No.10x10 in blisters	
Рег. №: / A.R.No.: FP/733/14	Размер серии: / Batch size: 750 000 табл./tabl.
Серия №: / Batch No.: SNA4033	Количество упаковок: / Number of packs: 7 500
Дата изготовления: / Mfg. date: 10.2014	Срок годности: / Exp. date: 09.2017
Регистрационное свидетельство № UA/7649/02/01 изменения от 09.04.2014 № 256, действует до 21.03.2016 Registration certificate No. UA/7649/02/01 changes of 09.04.2014, No. 256 is valid to 21.03.2016	

№ п/п Sr. No.	Параметры Tests	Спецификация Specifications	Результаты Observations
1	Описание Description	Круглые таблетки светло-желтого цвета гладкие с обеих сторон. Circular pale yellow colour tablets, plain on both sides.	Соответствует Complies
2	Идентификация Идентификация	The sample solution main peak and reference solution main peak, obtained in "Assay" exhibit the same retention time value (Nimesulide). Время удерживания основного пика на хроматограмме испытуемого раствора, полученной при количественном определении, должно совпадать с временем удерживания пика нимесулида на хроматограмме стандартного раствора (нимесулил).	Соответствует Complies
3	Однородность дозированных единиц Uniformity of dosage units	Максимально допустимый критерий приемлемости должен быть L1=15,0. Acceptance value should be not more than L1= 15.0.	L1 = 3,01 L1 = 3.01
4	Распадаемость Disintegration	Не более 15 мин. Not more than 15 minutes	00 мин, 26 сек. 00 min. 26 sec.
5	Растворение Dissolution	Не менее 75 % (Q) за 45 мин. NLT 75 % (Q) in 45 minutes	99,4 % 99.4 %
6	Сопутствующие примеси Related substances	Не более 0,1 % индивидуальной примеси Не более 1,0 % суммы примесей NMT 0.1% individual impurity NMT 1.0% total impurities	0,033 % 0,074 % 0.033 % 0.074 %

ТОВ "ГЛЕДФАРМ-ЛТД"
ІДЕНТИФІКАЦІЙНИЙ КОД
20075891
498-49-04

48

ООО «Кусум Фарм»

Украина, 40020, г. Сумы, ул. Скрыбина, 54,
Тел.: +38 (0542) 77 46 10, тел./факс: 77 46 11



Kusum Pharm

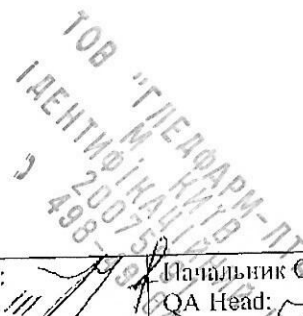
e-mail: info@kusumpharm.com
www.kusumpharm.com

№ п/п Sr. No.	Параметры Tests	Спецификация Specifications	Результаты Observations
7	Количественное определение Assay	От 95,0 мг до 105,0 мг нимесулида в таблетке (95,0-105,0 % от заявленного количества). 95.0 mg to 105.0 mg of Nimesulide per tablet (95.0-105.0% of Label Claim).	101,68 % 101.68 %
8	Микробиологическая чистота Microbiological purity	В 1 г препарата допускается не более 10^3 бактерий и 10^2 грибов. Не допускается <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарата. Total bacteria: NMT 10^3 CFU /g. Total fungi: NMT 10^2 CFU /g. <i>Escherichia coli</i> must be absent per 1 g.	В 1 г препарата: бактерий <50 КОЕ, грибов <10 КОЕ, <i>Escherichia coli</i> – отсутствует. <50 CFU /g. <10 CFU /g. <i>Escherichia coli</i> is absent per 1 g.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ: продукт произведен, упакован и протестирован в соответствии с требованиями регистрационного свидетельства. Отвечает требованиям и стандартам GMP. Сертификат № 067/2014/SAUMP/GMP

CONCLUSION: the product is manufactured, packed and analyzed as per Registration Certificate requirements. It complies with GMP standards and requirements. Certificate No. 067/2014/SAUMP/GMP

Лицензия на производство лекарственных средств: Серия АВ № 598054
Licence for medical products production: Batch АВ No. 598054



Химик-аналитик: Analyst: <i>[Signature]</i>	Зав. лабораторией ОКК: In charge of QC lab.: <i>[Signature]</i>	Начальник ОКК: QC Head: <i>[Signature]</i>	Начальник ОКК: QA Head: <i>[Signature]</i>
Дата: Date: 27.10.14	Дата: Date: 27.10.14	Дата: Date: 27.10.14	Дата: Date: 27.10.14

Рх. сол. 231505.6.11.14



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«КУСУМ ФАРМ»

вул. Скрябіна, 54, м. Суми, 40020,
тел.: (0542) 77 92 30, факс: (0542) 77 92 32,
e-mail: plant@kusum.ua, web: www.kusum.ua
Код ЄДРПОУ 33525927



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

Назва продукту: Name of product:	NIMID®, таблетки по 100 мг NIMID®, tablets 100 mg		
Сила дії: Strength:	Німесулід – 100 мг Nimesulide – 100 mg		
Серія № / Batch No.:	SNA5003	Розмір упаковки / Package size:	№100 (10×10)
Ресстр. № / A.R.No.:	FP/0057/25	Тип упаковки / Pack type:	Блістер / Blister
Розмір серії / Batch size:	7 444 уп/packs	Дата виготовлення / Mfg. date:	01.2025
Країна / Market:	UKR	Термін придатності / Exp. date:	12.2028
Ресстраційне посвідчення №: Registration Certificate No.:	UA/7649/02/01	термін дії необмежений unlimited validity	

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
1	Описание Description	Круглые таблетки светло-желтого цвета гладкие с обеих сторон. Circular pale yellow colour tablets, plain on both sides.	Соответствует Complies
2	Идентификация Identification	Время удерживания основного пика на хроматограммах испытуемого и стандартного растворов, полученных в условиях количественного определения, должно совпадать (нимесулид). The retention time of main peak obtained in the chromatogram of sample solution and standard solution in Assay should correspond (Nimesulide).	Соответствует Complies
3	Однородность дозированных единиц Uniformity of dosage units	$AV \leq L1$, где $L1=15,0$ $AV \leq L1$, $L1= 15.0$	8,0 8.0
4	Распадаемость Disintegration	Не более 15 мин. Not more than 15 min.	0 мин 39 сек 0 min 39 sec
5	Растворение Dissolution	Не менее 75 % (Q) нимесулида за 45 мин. NLT 75 % (Q) of nimesulide in 45 min.	97 % 97 %
6	Сопутствующие примеси Related substances	Не более 0,1 % индивидуальной примеси. Не более 1,0 % суммы примесей. NMT 0.1 % of individual impurity. NMT 1.0 % of total impurities.	0,059 % 0,101 % 0.059 % 0.101 %
7	Количественное определение Assay	95,0 – 105,0 % нимесулида в таблетке от заявленного количества. 95.0 – 105.0 % of nimesulide per tablet of label claim.	104,7 % 104.7 %



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«КУСУМ ФАРМ»

вул. Скрыбіна, 54, м. Суми, 40020,
тел.: (0542) 77 92 30, факс: (0542) 77 92 32,
e-mail: plant@kusum.ua, web: www.kusum.ua
Код ЄДРПОУ 33525927



№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
8	Мікробіологічна чистота Microbiological purity	Общее число аэробных микроорганизмов (ТАМС) не более 10^3 КОЕ/г. Общее число дрожжевых и плесневых грибов (ГУМС) не более 10^2 КОЕ/г. Отсутствие <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарата. Total aerobic microbial count (ТАМС): NMT 10^3 CFU/g. Total combined yeasts/moulds count (ГУМС): NMT 10^2 CFU/g. <i>Escherichia coli</i> must be absent per 1 g.	<10 КОЕ/г < 10 КОЕ/г Отсутствует <10 CFU/g < 10 CFU/g Absent

ВИСНОВОК: / CONCLUSION:

Продукт виготовлено, упаковано та проаналізовано згідно з вимогами реєстраційного посвідчення.
The product is manufactured, packed and analyzed as per requirements of Registration Certificate.

Відповідає стандартам та вимогам GMP.
It complies with GMP standards and requirements.

Сертифікат № 080/2023/GMP
Certificate No. 080/2023/GMP

Ліцензія на виробництво лікарських засобів:
Licence for medical products production:

Серія АВ № 598054
Batch АВ No. 598054

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the Ministry of health of Ukraine and with the requirements of the Marketing Authorisation file of the destination country.



	Хімік-аналітик Analytical Chemist	Зав. лабораторією ВКЯ QC Lab In-charge	Начальник ВКЯ QC Head	Уповноважена особа Qualified Person
Ім'я/Name:	Піхурин А.В.	Степаненко Т.З.	Радзикумар	Рябушова Л.П.
Підпис/Signature:				
Дата/Date:	05/02/25	05/02/25	05/02/25	05/02/25

Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-88



ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрябіна, 54
Тел.: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

Назва продукту: Name of product:	NIMID [®] , таблетки по 100 мг NIMID [®] , tablets 100 mg		
Сила дії: Strength:	Німесулід – 100 мг Nimesulide – 100 mg		
Серія № / Batch No.:	SNA4032	Розмір упаковки / Package size:	№100 (10×10)
Реєстр. № / A.R.No.:	FP/0594/24	Тип упаковки / Pack type:	Блістер / Blister
Розмір серії / Batch size:	750 000 таб/tab	Дата виготовлення / Mfg. date:	08.2024
Кіл-ть упаковок / No. of packs:	7 500	Термін придатності / Exp. date:	07.2028
Країна / Market:	UKR		
Реєстраційне посвідчення №: Registration Certificate No.:	UA/7649/02/01	термін дії необмежений unlimited validity	

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
1	Описание Description	Круглые таблетки светло-желтого цвета гладкие с обеих сторон. Circular pale yellow colour tablets, plain on both sides.	Соответствует Complies
2	Идентификация Identification	Время удерживания основного пика 'на хроматограммах испытуемого и стандартного растворов, полученных в условиях количественного определения, должно совпадать (нимесулид). The retention time of main peak obtained in the chromatogram of sample solution and standard solution in Assay should correspond (Nimesulide).	Соответствует Complies
3	Однородность дозированных единиц Uniformity of dosage units	$AV \leq L1$, где $L1=15,0$ $AV \leq L1$, $L1= 15.0$	5,5 5.5
4	Распадаемость Disintegration	Не более 15 мин. Not more than 15 min.	0 мин 38 сек 0 min 38 sec
5	Растворение Dissolution	Не менее 75 % (Q) нимесулида за 45 мин. NLT 75 % (Q) of nimesulide in 45 min.	101 % 101 %
6	Сопутствующие примеси Related substances	Не более 0,1 % индивидуальной примеси. Не более 1,0 % суммы примесей. NMT 0.1 % of individual impurity. NMT 1.0 % of total impurities.	0,045 % 0,080 % 0.045 % 0.080 %
7	Количественное определение Assay	95,0 – 105,0 % нимесулида в таблетке от заявленного количества. 95.0 – 105.0 % of nimesulide per tablet of label claim.	104,6 % 104.6 %

Рх ам N 0320
Сер 140225 ef

Київська філія
ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 02092, м.Київ,
вул. Алматинська, 58
Тел.: +38(044) 495-82-88, факс: 495-82-88



Kusum Pharm

ТОВ «Кусум Фарм»
Україна, 40020, м.Суми, вул. Скрябіна, 54
Тел.: +38(0542) 77-46-10, факс: 77-46-11
e-mail: plant@kusum.ua
www.kusum.ua

№ п/п Sr. No.	Назва аналізу Test name	Специфікація Specification	Результати аналізу Test result
8	Микробиологическая чистота Microbiological purity	Общее число аэробных микроорганизмов (ТАМС) не более 10 ³ КОЕ/г. Общее число дрожжевых и плесневых грибов (ТУМС) не более 10 ² КОЕ/г. Отсутствие <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарата. Total aerobic microbial count (ТАМС): NMT 10 ³ CFU/g. Total combined yeasts/moulds count (ТУМС): NMT 10 ² CFU/g. <i>Escherichia coli</i> must be absent per 1 g.	5 КОЕ/г < 10 КОЕ/г Отсутствует 5 CFU/g < 10 CFU/g Absent

ВИСНОВОК: / CONCLUSION:

Продукт виготовлено, упаковано та проаналізовано згідно з вимогами реєстраційного посвідчення.
The product is manufactured, packed and analyzed as per requirements of Registration Certificate.

Відповідає стандартам та вимогам GMP.
It complies with GMP standards and requirements.

Сертифікат № 080/2023/GMP
Certificate No. 080/2023/GMP

Ліцензія на виробництво лікарських засобів:
Licence for medical products production:

Серія АВ № 598054
Batch AB No. 598054

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення.

I hereby certify that all the manufacturing stages of this batch of finished product have been carried out in full compliance with the GMP requirements of the Ministry of health of Ukraine and with the requirements of the Marketing Authorisation file of the destination country.



	Хімік-аналітик Analytical Chemist	Зав. лабораторією ВКЯ QC Lab In-charge	Начальник ВКЯ QC Head	Уповноважена особа Qualified Person
Ім'я/Name:	Григорук Ю.М.	Семистрова Н.М.	Єрмоленко Т.В.	Росенівська Л.І.
Підпис/Signature:	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>	<i>[Signature]</i>
Дата/Date:	23/09/24	23/09/24	23/09/24	23/09/24