

7

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ НА СЕРІЮ		
	Номер форми: F-03/SOP-PQS-07	Версія форми: 03	Сторінка: 1 з 1
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: OP@pic-pharm.com ; qr.pic.pharm@gmail.com	

**Сертифікат на серію лікарського засобу/
Дозвіл на випуск (реалізацію)**

1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)	ТРАХІСАН, таблетки для смоктання, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці з маркуванням українською мовою
2.	Номер серії готової продукції	24F097A
3.	Назва країни/країн призначення для серії, як мінімум, Україна, коли призначено для України	Україна
4.	Заява про сертифікацію	Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика», затвердженій наказом МОЗ України від 04.05.2020 р. № 1023, і з вимогами реєстраційного посвідчення № UA/6121/01/01
5.	Посада, ім'я, по батькові та прізвище Уповноваженої особи, яка здійснює сертифікацію серії	Уповноважена особа:  начальник відділу контролю якості Чорнової Олександрівна
6.	Підпис Уповноваженої особи, яка здійснює сертифікацію серії	
7.	Дата підписання	16.12.2024

Вх. ам. № 1234
19.12.24

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
	Номер форми: F-02/SOP-PQS-07	Версія форми: 03	Сторінка: 1 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

Сертифікат якості № 009 від 16.12.2024 р.

Найменування лікарського засобу:	ТРАХІСАН
Номер реєстраційного посвідчення:	UA/6121/01/01
Сила дії/активність:	-
Лікарська форма:	таблетки для смоктання
Вид, розмір та комплектність упаковки:	по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці з маркуванням українською мовою
Держава-виробник:	Німеччина, Україна
Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості (для виробника готового лікарського засобу, який випускає серію в обіг, інформація вноситься обов'язково, інше – по можливості):	Виробник: найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ місцезнаходження: Херцбергштрассе 3, 61138 Нідердорфелден, Німеччина номер ліцензії: DE_HE_01_MIA_2019_0074 від 06.12.2019 р. Виробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії: найменування: ТОВ «ПІК-ФАРМ» місцезнаходження: Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А номер ліцензії: 6/н від 12.07.2018 р. Контрактна лабораторія: найменування: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції» місцезнаходження: 04053, м. Київ, вулиця Кудрявська, 10-г
Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць з виробництва та контролю якості або (за наявності) номери посилань у базі даних EudraGMP (інформація вноситься по можливості):	Виробник: найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ номер сертифікату DE_HE_01_GMP_2019_0045 від 08.04.2019 р.
Номер серії	24F097A
Розмір серії	68 670 упаковок № 20
Дата виробництва:	07/2024
Дата закінчення строку придатності:	06/2029
Нормативний документ (НД), відповідно до якого проводився аналіз	МКЯ до РП № UA/6121/01/01 (зі змінами), зміни затверджено наказом МОЗ України від 30.01.2019 р. № 231

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
Номер форми: F-02/SOP-PQS-07		Версія форми: 03	Сторінка: 2 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

**Результати проведення аналізу (сертифікат аналізу № 2476 від 13.12.2024 р.,
сертифікат аналізу № ВК0673 від 04.12.2024)**

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
1.	Опис	Білі, круглі, плоскі таблетки, зі скопінням краєм Діаметр: 13 мм ± 0,2 мм Висота: 4,00 мм ± 0,2 мм	п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ	Відповідає
2.	Середня маса	665,0 – 735,0 мг (700,00 мг ± 5%)	п. 4 МКЯ	Відповідає 695,2 мг
3.	Однорідність маси	Не більше ніж у 2 з 20 таблеток індивідуальна маса може відхилятися від норми більше ніж на 5% від середньої маси; але маса жодної таблетки не може відхилятися більше ніж на 10%	п. 4 МКЯ Євр. Фарм. 2.9.5.	Відповідає
4.	Ідентифікація	1. Лідокаїну гідрохлорид: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для лідокаїну гідрохлориду 2. Хлоргексидину диглюконат: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для хлоргексидину диглюконату 3. Тіротрицин: хроматограми зразка і калібровочного розчину, отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для грамїцидіну.	п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ	Відповідає Відповідає Відповідає
5.	Кількісне визначення	1. Лідокаїну гідрохлорид: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 2. Хлоргексидину диглюконат: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 3. Тіротрицин: 0,45 – 0,55 мг/табл. (0,50 мг/табл. ± 10%)	п. 6.1 МКЯ п. 6.1 МКЯ п. 6.2 МКЯ	0,94 мг/табл. 0,99 мг/табл. 0,52 мг/табл.
6.	Мікробіологічна чистота	1. Загальна кількість аеробних мікроорганізмів: не більше 100 КУО/г 2. Загальна кількість плісневих і дріжджових грибів: не більше 10 КУО/г	п. 7 МКЯ; Євр. Фарм. 2.6.12 та 2.6.13	Відповідає 1 КУО/г Відповідає 0 КУО/г

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
Номер форми: F-02/SOP-PQS-07		Версія форми: 03	Сторінка: 3 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
		3. Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г 4. Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г		Відповідає Відповідає
7.	Упаковка	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає

Коментарі:

Заява про
сертифікацію:

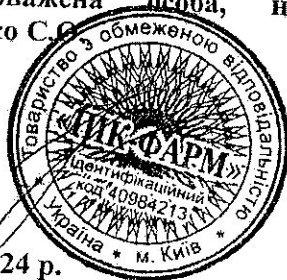
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції 24F097A було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначених дільницях у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Посада, прізвище та ініціали Уповноваженої особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Підпис Уповноваженої особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Дата підписання:

Уповноважена особа, начальник відділу контролю якості
Чепурко С.О.



16.12.2024 р.

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
	Номер форми: F-02/SOP-PQS-07	Версія форми: 03	Сторінка: 1 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

Сертифікат якості № 011 від 26.02.2025 р.

Найменування лікарського засобу:	ТРАХІСАН
Номер реєстраційного посвідчення:	UA/6121/01/01
Сила дії/активність:	-
Лікарська форма:	таблетки длясмоктання
Вид, розмір та комплектність упаковки:	по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці з маркуванням українською мовою
Держава-виробник:	Німеччина, Україна
Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій всіх ділень з виробництва та контролю якості (для виробника готового лікарського засобу, який випускає серію в обіг, інформація вноситься обов'язково, інше – по можливості):	<u>Виробник:</u> найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ місцезнаходження: Херцбергштрассе 3, 61138 Нідердорфелден, Німеччина номер ліцензії: DE_HE_01_MIA_2019_0074 від 06.12.2019 р. <u>Виробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії:</u> найменування: ТОВ «ПІК-ФАРМ» місцезнаходження: Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А номер ліцензії: б/н від 12.07.2018 р. <u>Контрактна лабораторія:</u> найменування: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції» місцезнаходження: 04053, м. Київ, вулиця Кудрявська, 10-г
Сертифікати відповідності GMP для всіх ділень з виробництва та контролю якості або (за наявності) номери посилань у базі даних EudraGMP (інформація вноситься по можливості):	<u>Виробник:</u> найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ номер сертифікату DE_HE_01_GMP_2019_0045 від 08.04.2019 р.
Номер серії	24F099A
Розмір серії	89 560 упаковок № 20
Дата виробництва:	07/2024
Дата закінчення строку придатності:	06/2029
Нормативний документ (НД), відповідно до якого проводився аналіз	МКЯ до р.п № UA/6121/01/01, зміни від 30.01.2019, наказ № 231, зміни від 18.07.2022, наказ № 1246, зміни

вх. ак. № 1963
03.03.25 *[Signature]*

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
	Номер форми: F-02/SOP-PQS-07	Версія форми: 03	Сторінка: 2 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

**Результати проведення аналізу (сертифікат аналізу № 0245 від 26.02.2025 р.,
сертифікат аналізу № ВК0006 від 02.01.2025)**

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
1.	Опис	Білі, круглі, плоскі таблетки, зі скопченим краєм Діаметр: 13 мм ± 0,2 мм Висота: 4,00 мм ± 0,2 мм	п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ	Відповідає
2.	Середня маса	665,0 – 735,0 мг (700,00 мг ± 5%)	п. 4 МКЯ	Відповідає 692,8 мг
3.	Однорідність маси	Не більше ніж у 2 з 20 таблеток індивідуальна маса може відхилятися від норми більше ніж на 5% від середньої маси; але маса жодної таблетки не може відхилятися більше ніж на 10%	п. 4 МКЯ Євр. Фарм. 2.9.5.	Відповідає
4.	Ідентифікація	1. Лідокайну гідрохлорид: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для лідокайну гідрохлориду 2. Хлоргексидину диглюконат: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для хлоргексидину диглюконату 3. Тіротрицин: хроматограми зразка і калібровочного розчину, отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для грамцідину.	п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ	Відповідає Відповідає Відповідає
5.	Кількісне визначення	1. Лідокайну гідрохлорид: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 2. Хлоргексидину диглюконат: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 3. Тіротрицин: 0,45 – 0,55 мг/табл. (0,50 мг/табл. ± 10%)	п. 6.1 МКЯ п. 6.1 МКЯ п. 6.2 МКЯ	0,93 мг/табл. 0,98 мг/табл. 0,52 мг/табл.
6.	Мікробіологічна чистота	1. Загальна кількість аеробних мікроорганізмів: не більше 100 КУО/г	п. 7 МКЯ; Євр. Фарм. 2.6.12 та 2.6.13	Відповідає 0 КУО/г Відповідає

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
Номер форми: F-02/SOP-PQS-07		Версія форми: 03	Сторінка: 3 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: QP@pic-pharm.com ; qp.pic.pharm@gmail.com	

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
		2. Загальна кількість плісневих і дріжджових грибів: не більше 10 КУО/г 3. Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г 4. Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г		0 КУО/г Відповідає Відповідає
7.	Упаковка	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає

Коментарі:

Заява про
сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції 24F099A було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначених ділянках у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Посада, прізвище та ініціали Уповноваженої особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Уповноважена особа, начальник відділу контролю якості Чепурко С.О.

Підпис Уповноваженої особи, яка видала дозвіл на випуск серії:



Дата підписання:

26.02.2025 р.

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
	Номер форми: F-02/SOP-PQS-07	Версія форми: 04	Сторінка: 1 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: gp.pic.pharm@gmail.com	

Сертифікат якості № 003 від 09.05.2025 р.

Найменування лікарського засобу:	ТРАХІСАН
Номер реєстраційного посвідчення:	UA/6121/01/01
Сила дії/активність:	-
Лікарська форма:	таблетки длясмоктання
Вид, розмір та комплектність упаковки:	по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці з маркуванням українською мовою
Держава-виробник:	Німеччина, Україна
Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості (для виробника готового лікарського засобу, який випускає серію в обіг, інформація вноситься обов'язково, інше – по можливості):	Виробник: найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ місцезнаходження: Херцбергштрассе 3, 61138 Нідердорфелден, Німеччина номер ліцензії: DE_HE_01_MIA_2024_0025 від 12.06.2024 р. Виробник, що відповідає за ввезення, контроль та випуск серії: найменування: ТОВ «ПІК-ФАРМ» місцезнаходження: Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А номер ліцензії: б/н від 12.07.2018 р. Контрактна лабораторія: найменування: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції» місцезнаходження: 04053, м. Київ, вулиця Кудрявська, 10-г
Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць з виробництва та контролю якості або (за наявності) номери посилань у базі даних EudraGMP (інформація вноситься по можливості):	Виробник: найменування: Енгельгард Арцнайміттель ГмбХ & Ко.КГ номер сертифікату DE_HE_01_GMP_2024_0153 від 19.06.2024 р.
Номер серії	24K069A
Розмір серії	69 893 упаковок № 20
Дата виробництва:	10/2024
Дата закінчення строку придатності:	09/2029
Нормативний документ (НД), відповідно до якого проводиться аналіз	МКЯ до р.п. № UA/6121/01/01, зміни від 30.01.2019, наказ № 231, зміни від 18.07.2022, наказ №1246, зміни

А. С. С. 1930
25.08.2025

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ		
	Номер форми: F-02/SOP-PQS-07	Версія форми: 04	Сторінка: 2 з 3
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: qr.pic.pharm@gmail.com	

Результати проведення аналізу (сертифікат аналізу № 0673 від 08.05.2025 р.,
сертифікат аналізу № ВК0199 від 05.05.2025)

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
1.	Опис	Білі, круглі, плоскі таблетки, зі скошеним краєм Діаметр: 13 мм ± 0,2 мм Висота: 4,00 мм ± 0,2 мм	п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ п. 1 МКЯ	Відповідає
2.	Середня маса	665,0 – 735,0 мг (700,00 мг ± 5%)	п. 4 МКЯ	Відповідає 696,4 мг
3.	Однорідність маси	Не більше ніж у 2 з 20 таблеток індивідуальна маса може відхилятися від норми більше ніж на 5% від середньої маси; але маса жодної таблетки не може відхилятися більше ніж на 10%	п. 4 МКЯ Євр. Фарм. 2.9.5.	Відповідає
4.	Ідентифікація	1. Лідокаїну гідрохлорид: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для лідокаїну гідрохлориду 2. Хлоргексидину диглюконат: хроматограми зразка і калібровочного розчину, які отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для хлоргексидину диглюконату 3. Тіротрицин: хроматограми зразка і калібровочного розчину, отримані методом ВЕРХ, повинні показувати однаковий час утримування і для грамідіну.	п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ п. 5 МКЯ	Відповідає Відповідає Відповідає
5.	Кількісне визначення	1. Лідокаїну гідрохлорид: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 2. Хлоргексидину диглюконат: 0,90 – 1,10 мг/табл. (1,00 мг/табл. ± 10%) 3. Тіротрицин: 0,45 – 0,55 мг/табл. (0,50 мг/табл. ± 10%)	п. 6.1 МКЯ п. 6.1 МКЯ п. 6.2 МКЯ	0,96 мг/табл. 1,03 мг/табл. 0,51 мг/табл.
6.	Мікробіологічна чистота	1. Загальна кількість аеробних мікроорганізмів: не більше 100 КУО/г 2. Загальна кількість плісневих і	п. 7 МКЯ; Євр. Фарм. 2.6.12 та 2.6.13	Відповідає 0 КУО/г Відповідає



ТОВ «ПІК-ФАРМ»

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Номер форми: F-02/SOP-PQS-07

Версія форми: 04

Сторінка: 3 з 3

Україна, 02121, м. Київ, вулиця
Колекторна, будинок 17А

Тел.: +380 (50) 339-49-49

E-mail: gr.pic.pharm@gmail.com

№ з/п	Показник якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати контролю
		дріжджових грибів: не більше 10 КУО/г		0 КУО/г
		3. Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г		Відповідає
		4. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г		Відповідає
7.	Упаковка	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Згідно з вимогами МКЯ		Відповідає

Коментарі:

Заява про
сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції 24K069A було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначених дільницях у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

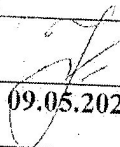
Уповноважена особа, начальник відділу контролю якості
Чепурко С.О.Посада, прізвище та
ініціали Уповноваженої
особи, яка видала
дозвіл на випуск серії:Підпис Уповноваженої
особи, яка видала
дозвіл на випуск серії:

Дата підписання:

09.05.2025 р.

	ТОВ «ПІК-ФАРМ»		
	СЕРТИФІКАТ НА СЕРІЮ		
	Номер форми: F-03/SOP-PQS-07	Версія форми: 04	Сторінка: 1 з 1
Україна, 02121, м. Київ, вулиця Колекторна, будинок 17А		Тел.: +380 (50) 339-49-49 E-mail: gp.pic.pharm@gmail.com	

**Сертифікат на серію лікарського засобу/
Дозвіл на випуск (реалізацію)**

1.	Назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)	ТРАХІСАН, таблетки длясмоктання, по 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в картонній коробці з маркуванням українською мовою
2.	Номер серії готової продукції	24K069A
3.	Назва країни/країн призначення для серії, як мінімум, Україна, коли призначено для України	Україна
4.	Заява про сертифікацію	Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові СТ-Н МОЗУ 42-4.0:2020 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика», затвердженій наказом МОЗ України від 04.05.2020 р. № 1023, і з вимогами реєстраційного посвідчення № UA/6121/01/01
5.	Посада, ім'я, по батькові та прізвище Уповноваженої особи, яка здійснює сертифікацію серії	Уповноважена особа, начальник відділу контролю якості Чепурко Сніжана Олександрівна
6.	Підпис Уповноваженої особи, яка здійснює сертифікацію серії	
7.	Дата підписання	09.05.2025 р.