



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.



СЕРТИФИКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

A.R. № 1110FG24001018
Дата/Date 14.08.2024

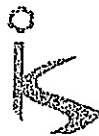
Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®
Medicinal product: DERMAZOLE®
Діюча речовина:
Active ingredients:
Регістраційне посвідчення:
Registration Certificate:
Заявка на виробництво №:
Certificate GMP №:
Виробник:
Адреса виробника:
Manufactured by:
Address of manufacturer:

мазунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кристичка якого обтягнута плівковою оберткою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap;
1 bottle in a carton package
Кетоконазолу 20 мг/мл
Ketoconazole 20 mg/ml
№ UA/6725/01/01 від 22.04.2024, термін дії реєстраційного посвідчення необмежений
№ UA/6725/01/01, from 22.04.2024, Registration Certificate validity is unlimited
Raj/2354
042/2024/GMP
Кусум Хелтхкеер Пвт Лтд, Індія
СП-289 (А), РІІКО Індустріал ареа, Чопанкі, Бхіваді, Діст. Алвар (Раджастан), Індія
Kusum Healthcare Pvt Ltd, India
SP-289 (A), RHICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India

Серія: № 1004488
Batch:
Розмір серії: 24000ун.
Batch Size:
Дата виг.: 07/2024
D/M:
Дійсний до: 06/2028
D/E:

№	Назва показника Tests	Вимоги Requirements	Результати аналізів Result of analyses
1	Опис Description	Прозора, в'язка рідина рожевого кольору з характерним запахом. Clear viscous liquid of pink colour with specific odour	Відповідає Complies
2	Ідентифікація Кетоконазолу	Час утримування основного піку кетоконазолу на хроматограмі досліджуваного розчину і стандартного розчину, отриманих в умовах кількісного визначення, повинні співпадати.	Відповідає
	Бутілгідрокситолуол	Час утримування основного піку бутілгідрокситолуолу на хроматограмі досліджуваного розчину і стандартного розчину, отриманих в умовах кількісного визначення, повинні співпадати.	Відповідає
	Понсо 4R	Спектр поглинання досліджуваного розчину в області від 400 до 600 нм повинен мати максимум поглинання при 506±4 нм.	Відповідає
	Ідентифікація Ketoconazole	The retention time of the peaks of Ketoconazole on the chromatograms of sample solution and standard solution, obtained in "Assay" should correspond.	Complies
	Butylated hydroxytoluene	The retention time of the peaks of BHT on the chromatograms of sample solution and standard solution, obtained in "Assay of BHT" should correspond	Complies
	Poncent 4R	Absorption spectrum of sample solution in wavelength range 400 – 600 nm should have maximum absorbance at 506±4 nm.	Complies
3	Об'єм наповнення Minimum fill	не менше 50 мл Not less 50 ml	Відповідає
4	pH	Він 5,5 до 8,0 5.5 to 8.0	Complies
5	Відносна густина Specific gravity	Він 1,035 до 1,055 1.035 to 1.055	Complies 1.043 1.043

Вх ам N 0540
06.02.25



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.



Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®

Medicinal product: DERMAZOLE®

Серія: № 1004488

Batch:

мазінь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обгортається плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap; 1 bottle in a carton package

6	Супровідні домішки	Сума домішок не більше 1,0 %	Нижче меж ігнорування
	Related Substances	Total Impurities: NMT 1.0%	Below disregard limit
7	Кількісне визначення Кетоконазол	При випуску: від 95,0 до 105,0 % кетоконазолу від заявленого вмісту На термін придатності: від 90,0 до 110,0 % кетоконазолу від заявленого вмісту	102.0%
	Бутилгідрокситолуол	При випуску: від 90,0 до 110,0 % бутилгідрокситолуолу від заявленого вмісту На термін придатності: від 70,0 до 110,0 % бутилгідрокситолуолу від заявленого вмісту	103.6%
	Assay Ketoconazole	Finish product: from 95.0% to 105.0% of the labeled amount of Ketoconazole Shelf life: from 90.0% to 110.0% of the labeled amount of Ketoconazole	102.0%
	Butylated hydroxytoluene	Finish product: from 90.0% to 110.0% of the labeled amount of BHT Shelf life: from 70.0% to 110.0% of the labeled amount of BHT	103.6%
8	Мікробіологічна чистота	У препараті допускається: загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) не більше 10^2 КУО/мл; загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ГУМС) не більше 10^1 КУО/мл. Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл препарату. Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл препарату.	
	Microbiological purity	Total aerobic microbial count (TAMC): NMT 10^2 cfu/ml. Total combined yeast/mould count (TYMC): NMT 10^1 cfu/ml. <i>Staphylococcus aureus</i> : should be absent per 1 ml. <i>Pseudomonas aeruginosa</i> : should be absent per 1 ml.	< 10 cfu/ml < 10 cfu/ml Absent/ml Absent/ml

ВИСНОВОК: Серія № 1004488

відповідає вимогам МКЯ РП. № UA/6725/01/01

CONCLUSION: Batch № 1004488

complies with the requirements of MQC RC № UA/6725/01/01

14/08/2024
Wizadba Singh Jitkwal
АНАЛІЗ ВИКОНАВ
(ANALYSED BY)

Дата 14/08/2024
(DATE)

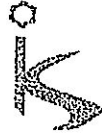
Коментарі: немає

Comments: no

Заява про сертифікацію: «Дійсним я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку / маркування) і проведено контроль її якості на вищезгаданому підприємстві в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного дозволу країни призначення. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність вимогам GMP».

Page 2 of 3

Factory : SP 289 (A), RIICO Indl. Area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar, Rajasthan (India), Ph : +91-1493-298232/33/34/35
Email : info@kusum.com, Website : www.kusumhealthcare.com



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.



Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®

Medicinal product: DERMAZOLE®

Серія: № 1004488

Batch:

шампунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap;
1 bottle in a carton package

Certification statement: «On this I certify that the above-mentioned information is true and accurate. This product batch was produced (including packaging / labeling) and conducted for its quality control at the above-mentioned manufacturer according to specified in the current GMP guidelines, approved by the Ministry of Health of Ukraine, and with the requirements of the registration dossier of the destination country. Records of manufacturing, packaging and analysis were reviewed and determined for their compliance with the GMP requirements».

Керівник групи контролю якості
Quality control group manager

Ім'я та прізвище

(Name)

Підпис

(Signature)

Дата підписання

(Date of signature)

A. Sahu

A. Sahu

14/08/2024

Уповноважена особа, що здійснює
сертифікацію серії

Qualified Person certifying the batch.

Ім'я та прізвище

(Name)

Підпис

(Signature)

Дата підписання

(Date of signature)



Page 3 of 3

Factory : SP 289 (A), RHICO Indl. Area, Chopanki, Bhiwadi, Distt. Alwar, Rajasthan (India), Ph : +91-1493-298232/33/34/35
Email : info@kusum.com, Website : www.kusumhealthcare.com



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

31.10.2024

№ 57424/24/26

ДЕРМАЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
шампунь, 20 мг/мл по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою
оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6725/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 1004488

Кількість ввезеного лікарського засобу 60

Виробник

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Гледфарм ЛТД",
ідент. код: 20075891

(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 11.09.2024 № 3006/14.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія з контролю якості лікарських засобів ТОВ "ДОБРОБУТ-ЛІКИЛАБ" (м. Київ,
вул. Новгород-Сіверська, буд.3, нежитлові приміщення 92)

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 30.10.2024 № 1523-24

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

14.11.2024

№ 60675/24/26П

ДЕРМАЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

шампунь, 20 мг/мл; по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою
оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6725/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 1004488

Кількість ввезеного лікарського засобу 22620

Виробник

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ ЛТД, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Гледфарм ЛТД",
ідент. код: 20075891

(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 14.11.2024 № 3945/1.

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

В. о. начальника

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Віктор МАХНОВЕЦЬ

(ініціали та прізвище)



35



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ
CERTIFICATE OF QUALITY

A.R. № 1110FG24000328
Дата/Date 19.03.2024

Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®
Medicinal product: DERMAZOLE®

Діюча речовина:
Active ingredients:
Регістраційне посвідчення:
Registration Certificate:
Ліцензії на виробництво №:
Сертифікат GMP №:
Виробник:
Адреса виробника:
Manufactured by:
Address of manufacturer:

шампунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap;
1 bottle in a carton package
Кетоконазолу 20 мг/мл
Ketoconazole 20 mg/ml
№ UA/6725/01/01 від 14.07.2017, термін дії реєстраційного посвідчення необмежений
№ UA/6725/01/01, from 14.07.2017, Registration Certificate validity is unlimited
Ru/2354
042/2020/GMP
Кусум Хелтхкеер Пвт Лтд, Індія
SP-289 (A), RIICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India
Kusum Healthcare Pvt Ltd, India
SP-289 (A), RIICO Industrial area, Chopanki, Bhiwadi, Dist. Alwar (Rajasthan), India

Серія: № 1003280
Batch:

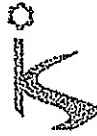
Розмір серії: 24000ун.
Batch Size:

Дата вип.: 02/2024
D/M:

Дійсний до: 01/2028
D/E:

№	Назва показника Tests	Вимоги Requirements	Результати аналізів Result of analyses
1	Опис Description	Прозора, в'язка рідина рожевого кольору з характерним запахом. Clear viscous liquid of pink colour with specific odour	Відповідає Complies
2	Ідентифікація Кетоконазолу	Час утримування основного піку кетоконазолу на хроматограмі досліджуваного розчину і стандартного розчину, отриманих в умовах кількісного визначення, повинні співпадати.	Відповідає
	Бутілгідрокситолуол	Час утримування основного піку бутілгідрокситолуолу на хроматограмі досліджуваного розчину і стандартного розчину, отриманих в умовах кількісного визначення, повинні співпадати.	Відповідає
	Понсеа 4R	Спектр поглинання досліджуваного розчину в області від 400 до 600 нм повинен мати максимум поглинання при 506±4 нм.	Відповідає
	Ідентифікація Ketoconazole	The retention time of the peaks of Ketoconazole on the chromatograms of sample solution and standard solution, obtained in "Assay" should correspond.	Complies
	Butylated hydroxytoluene	The retention time of the peaks of BHT on the chromatograms of sample solution and standard solution, obtained in "Assay of BHT" should correspond.	Complies
	Ponceau 4R	Absorption spectrum of sample solution in wavelength range 400 – 600 nm should have maximum absorbance at 506±4 nm.	Complies
3	Об'єм наповнення Minimum fill	не менше 50 мл Not less 50 ml	Відповідає Complies
4	pH	Від 5,5 до 8,0	Відповідає
	pH	5.5 to 8.0	Complies
5	Відносна густина Specific gravity	Від 1,035 до 1,055 1.035 to 1.055	1.044 1.044

Вх. ан. 51141
28. 11. 24



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.



Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®

Medicinal product: DERMAZOLE®

Серія: № 1003280

Batch:

шампунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обгнута плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap;
1 bottle in a carton package

6	Супровідні домішки Related Substances	Сума домішок не більше 1,0 % Total Impurities: NMT 1.0%	Нижче межі ігнорування Below disregard limit
7	Кількісне визначення Кетоконазол Бутілгідрокситолуол Assay Ketoconazole Butylated hydroxytoluene	При випуску: від 95,0 до 105,0 % кетоконазолу від заявленого вмісту На термін придатності: від 90,0 до 110,0 % кетоконазолу від заявленого вмісту При випуску: від 90,0 до 110,0 % бутілгідрокситолуолу від заявленого вмісту На термін придатності: від 70,0 до 110,0 % бутілгідрокситолуолу від заявленого вмісту Finish product: from 95.0% to 105.0% of the labeled amount of Ketoconazole Shelf life: from 90.0% to 110.0% of the labeled amount of Ketoconazole Finish product: from 90.0% to 110.0% of the labeled amount of BHT Shelf life: from 70.0% to 110.0% of the labeled amount of BHT	96.17% 105.98% 96.17% 105.98%
8	Мікробіологічна чистота Microbiological purity	У препараті допускається: загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) не більше 10 ² КУО/мл; загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) не більше 10 ¹ КУО/мл. Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл препарату. Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл препарату. Total aerobic microbial count (ТАМС): NMT 10 ² cfu/ml. Total combined yeast/mould count (ТУМС): NMT 10 ¹ cfu/ml. <i>Staphylococcus aureus</i> : should be absent per 1 ml. <i>Pseudomonas aeruginosa</i> : should be absent per 1 ml.	< 10 cfu/ml < 10 cfu/ml Absent per 1ml Absent per 1ml

ВИСНОВОК: Серія № 1003280

відповідає вимогам МКЯ РІІ. № UA/6725/01/01

CONCLUSION: Batch № 1003280

complies with the requirements of MQC RC № UA/6725/01/01

Moni Kumar
19/03/2024
АНАЛІЗ ВИКОНАВ
(ANALYSED BY)

ДАТА 19/03/2024
(DATE)

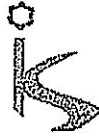
Коментарі: немає

Comments: no

Заява про сертифікацію: «Дійсним я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку / маркування) і проведено контроль її якості на вищезгаданому підприємстві в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного дос'є країни призначення. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність вимогам GMP».

Page 2 of 3

Factory : SP 289 (A), RIICO Indl. Area, Chopanki, Bhiwadi, Distt. Alwar, Rajasthan (India), Ph : +91-1493-298232/33/34/35
Email : info@kusum.com, Website : www.kusumhealthcare.com



Kusum Healthcare Pvt. Ltd.

Лікарський засіб: ДЕРМАЗОЛ®

Medicinal product: DERMAZOLE®

Серія: № 1003280
Batch:

шампунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обгортається плівковою оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
shampoo 20 mg/ml, 50 ml in a bottle, neck bottles covered with shrink wrapped cap;
1 bottle in a carton package

Certification statement: «On this I certify that the above-mentioned information is true and accurate. This product batch was produced (including packaging / labeling) and conducted for its quality control at the above-mentioned manufacturer according to specified in the current GMP guidelines, approved by the Ministry of Health of Ukraine, and with the requirements of the registration dossier of the destination country. Records of manufacturing, packaging and analysis were reviewed and determined for their compliance with the GMP requirements».

Керівник групи контролю якості
Quality control group manager

Ім'я та прізвище

(Name)

Підпис

(Signature)

Дата підписання

(Date of signature)

Nirdeesh Raghav
19/03/2024

Уповноважена особа, що здійснює
сертифікацію серії

Qualified Person certifying the batch.

Ім'я та прізвище

(Name)

Підпис

(Signature)

Дата підписання

(Date of signature)





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

03.05.2024

№ 23312/24/26

ДЕРМАЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
шампунь, 20 мг/мл, по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою
оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6725/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 1003280

Кількість ввезеного лікарського засобу 60

Виробник

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Гледфарм ЛТД",
ідент. код: 20075891

(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 12.04.2024 № 1256/3.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Філія ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної
продукції" у м. Львів (м. Львів, вул. Кульпарківська, 131)
(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 02.05.2024 № 89

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.

В.о. начальника

(посада особа органу державного контролю)



(підпис)

Іван ЗАДВОРНИХ

(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

28.05.2024

№ 27324/24/26П

ДЕРМАЗОЛ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**шампунь, 20 мг/мл по 50 мл у флаконі, кришечка якого обтягнута плівковою
оболонкою; по 1 флакону в картонній упаковці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/6725/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений
Серія лікарського засобу № 1003280 Кількість ввезеного лікарського засобу 11280

Виробник

КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПБТ ЛТД, Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Гледфарм ЛТД",
ідент. код: 20075891**

(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 28.05.2024 № 1874/1.

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

В.о. начальника

(посадова особа органу державного контролю)



Іван ЗАДВОРНИХ

(ініціали та прізвище)

