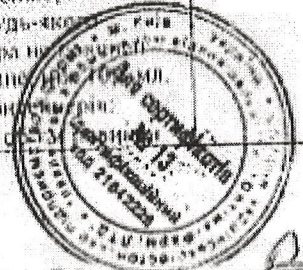


Переклад виконано власником реєстраційного посвідчення

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

18

Сертифікат №:	GRFG21000638			Сторінка 1 з 2
Назва продукції:	АЛБЕІНІ			
Лікарська форма:	суспензія оральна			
Серія №:	AOGHNC1			
Дата виробництва:	08.2021	Термін придатності:	07.2024	
Результати проведення аналізу				
ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ	СПЕЦИФІКАЦІЯ		МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	РЕЗУЛЬТАТИ
	Випуск	Термін придатності		
1. Опис	Біла або майже біла суспензія з приємним запахом, без сторонніх включень.		Внутрішня методика	Біла суспензія з приємним запахом, без сторонніх включень.
<b>2. Ідентифікація</b>				
2.1 Спектрофотометрія в УФ і видимій областях	Спектр поглинання випробовуваного розчину повинен демонструвати максимум поглинання при довжині хвилі близько 308 нм, мінімум-при 281 нм та із плечем при 269 нм.		Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. II B	Відповідає
2.2 Спектрофотометрія в УФ і видимій областях	Спектр поглинання випробовуваного розчину повинен демонструвати максимум поглинання при довжині хвилі близько 292 нм, мінімум-при 273 нм та із плечем при 261 нм.		Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. II B	Відповідає
2.3 Високоєфективна рідинна хроматографія	Відношення пік утримування піку альбематолу на хроматограмі стандартного розчину повинен відповідати відносному часу утримування піку альбематолу на хроматограмі випробовуваного розчину, як описано в «Кількісному визначенні»		Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. II D	Відповідає
<b>3. Фізичні параметри</b>				
3.1 Об'єм, що витікає	Для 10 контейнерів: Середній об'єм повинен бути не менше, ніж 10 мл, а об'єм будь-якого контейнера не буде більше ніж 10 мл. Для 20 контейнерів: Середній об'єм повинен бути не менше, ніж 10 мл, а об'єм будь-якого контейнера не буде більше ніж 10 мл.		Внутрішня методика	Відповідає



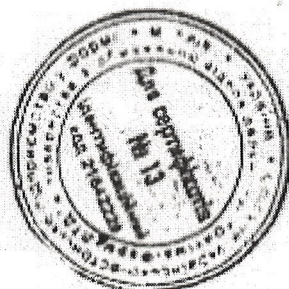
AN 10095 of 15.06.2022

Сертифікат №: GP1FG21000638

Сторінка 2 з 2

	бути не менше, ніж 10 мл, а об'єм будь-якого контейнера не повинен бути більше, ніж 10,8 мл.			
<b>4. Специфічні тести</b>				
4.1 pH	Від 4,5 до 5,5	Від 4,5 до 5,5	Брит. Фарм., Ар. V L	5,4
4.2 Відносна густина	Від 1,10 до 1,30	-----	Внутрішня методика	1,17
<b>5. Кількісне визначення: Високоєфективна рідинна хроматографія</b>				
5.1 Азбендізол	Від 95,0% до 105,0% від заявленої кількості	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. III D	102,4 %
5.2 Натрію метилпарагідроксibenzoат	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Внутрішня методика	108,4 %
5.3 Натрію пропілпарагідроксibenzoат	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Внутрішня методика	107,4 %
<b>6. Супровідні домішки</b>				
6.1 Високоєфективна рідинна хроматографія			Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. III D	
- Будь-яка домішка	≤ 1,0%	≤ 1,0%		0,3 %
- Сума домішок	≤ 2,0%	≤ 2,0%		0,6 %
<b>7. Мікробіологічна чистота</b>				
i) Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC)	≤ 10 <sup>7</sup> КУО/г		Внутрішня методика, Брит. Фарм., Ар. XVI B, XVI D	Відповідає
ii) Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC)	≤ 10 <sup>6</sup> КУО/г			Відповідає
iii) <i>Escherichia coli</i>	Має бути відсутнім/			Відповідає

П.І.В.	Симбхажи Г'олсе
Посада особи відповідальної за аналіз	Молодший виконавчий спеціаліст відділу ЗІ
Підпис особи відповідальної за аналіз	
Дата підписання	24.09.2021





**CERTIFICATE OF BATCH RELEASE**  
**СЕРТИФІКАТ ПИПУСКУ СЕРІЇ**

Certificate No.: Сертифікат №:		GP1FG21000638	Page 1 of 1 Стр. 1 з 1
Product name: Назва продукції:	ALBENZEE АЛЬБЕНІЗІ	Manufacturing country: Країна-виробник:	India Індія
Pharmaceutical form: Лікарська форма:	oral suspension суспензія оральна		
Strength/potency: Сила дієвочності:	5 ml of suspension contain Albendazole 200 mg 5 мл суспензії містять альбендазолу 200 мг		
Type and size of packaging: Тип і розмір упаковок:	10 ml in a vial; 1 vial in a cardboard box with Ukrainian and English labelling по 10 мл у флаконі; по 1 флакону у картонній коробі з маркуваннями українською та англійською мовами		
Batch No.: Серія №:	A08HNC1	Batch Size: Розмір серії:	50 000 packs упаковок
Manufacturing date: Дата виробництва:	08/2021	Expiry Date: Дата закінчення терміну придатності:	07/2024
Registration Certificate: Регістраційне посвідчення:	UA/18079/02/01	Valid up to: Дієсно до:	10.12.2025
Manufacturer name: Найменування виробника:	Indoco Remedies Limited Індосо Ремедіє Лімітед	License No.: Ліцензія №:	318
Location: Місце знаходження:	L-14, Verna Industrial Area, Verna, Goa IN-403 722, India Л-14, Верна Індустріал Ерія, Верна, Гоа ІН-403 722, Індія		
Conclusion on confirmation of GMP Certificate No.: Висновок щодо підтвердження сертифікату НДП №:	008/2019/GMP	dated датовано	26.03.2019
Labelling: Маркування:	Should correspond to the requirements. Повинно відповідати вимогам.		Complies Відповідає
Packaging: Пакування:	Should correspond to the requirements of MQC. Повинно відповідати вимогам МҚЯ.		Complies Відповідає
Analysis result: Результати аналізу:	Certificate of analysis No. GP1FG21000638 dated 24.09.2021 Сертифікат аналізу № GP1FG21000638 від 24.09.2021		

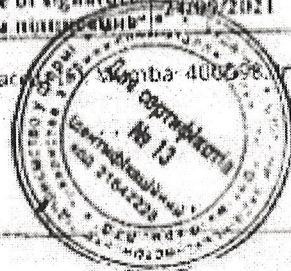
*I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. /*

*Цим я засвідчую, що наведено вище інформація є автентичною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль якості на вищезазначеній виробничій ділянці проведено у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були переглянуті та встановлено відповідність GMP.*

Name Прізвище	Sambhaji Ghose
Position of person authorising the batch release Посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Jr. Executive QA Самбхажі Гхосе Молодший виконавчий спеціаліст відділу QA
Signature of person authorising the batch release Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії	
Date of signature Дата підписання	24/09/2021

**INDOCO REMEDIES LIMITED**

Indoco House, 16E, C.S.T. Road, Kalina, Sion, Mumbai - 400 098, India





**CERTIFICATE OF BATCH RELEASE**  
**СЕРТИФІКАТ ВІПУСКУ СЕРІЇ**

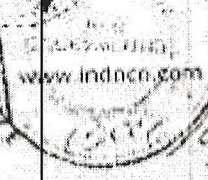
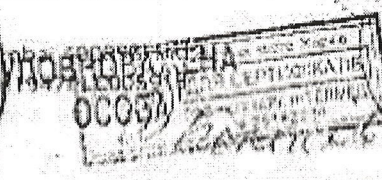
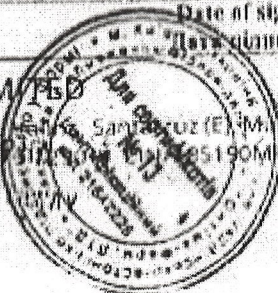
Certificate No.: BIFG21000311		Page 1 of 1
Сертифікат №: BIFG21000311		Сторінка 1 з 1
Product name: Назва продукції:	ALBENZEE АЛБЕНЗІ	Manufacturing country: Країна-виробник:
Pharmaceutical form: Лікарська форма:	chewable tablets таблетки жувальні	India Індія
Strength/potency: Сила дієвочності:	1 tablet contains Albendazole 400 mg 1 таблетка містить альбендазолу 400 мг	
Type and size of packaging: Вид і розмір упаковки:	1 tablet in a blister, 3 blisters in a cardboard box. Ukrainian and English labeling on 1 tablet in a blister, on 3 blisters in a cardboard box. Маркування українською та англійською мовами.	
Batch No.: Серія №:	AFZ2LC4	Batch Size: Розмір серії:
Manufacturing date: Дата виробництва:	12/2021	33 333 packs упаковок
Registration Certificate: Регістраційне посвідчення:		Expiry Date: Дієчне до:
UA/18079/01/01		13.05.2025
Manufacturer name: Найменування виробника:		License No.: Ліцензійна №:
Indoco Remedies Limited Індосо Ремеді Лмітед		MNB/05/259
Location: Місцезнаходження:		
Village Katha, Baddi, District Solan, IN-173 205, India Вілледж Катха, Бадді, Дістрікт Солан, ІН-173 205, Індія		
Conclusion on confirmation of GMP Certificate No.: Висновок щодо підтвердження сертифікату ГВП №:		dated на
311/2020/C-732		12.08.2020
Labelling	Should correspond to the requirements of MQC.	Complies
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ.	Відповідає
Packaging	Should correspond to the requirements.	Complies
Пакування	Повинно відповідати вимогам.	Відповідає
Analysis results: Результати аналізу	Certificate of analysis No. BIFG21000311 dated 31.12.2021 Сертифікат аналізу № BIFG21000311 від 31.12.2021	

*I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. /*

*Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на місцезнаходженні виробничих ділянок проведено у повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.*

Name	Surender Singh
Position of person authorising the batch release	QC Head
Прізвище	Сурендер Сінгх
Посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Голова відділу контролю якості
Signature of person authorising the batch release	
Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії	
Date of signature	31/12/2021
Дата підписання	

**INDOCO REMEDIES LIMITED**  
Indoco House, 159/167 Road  
Tel. No.: +91 22 6287 1000 / 65



www.indoco.com



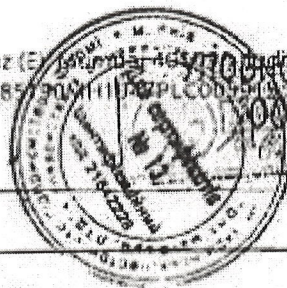
**Indoco**

**CERTIFICATE OF ANALYSIS**

Certificate No.:		BIFG21000311		Page 1 of 2	
Product name:		ALBENZEE			
Pharmaceutical form:		chewable tablets			
Batch No.:		AFZ2LC4			
Mfg. Date:		12/2021		Expiry Date: 11/2023	
<b>Analysis procedure results</b>					
QUALITY PARAMETER	SPECIFICATION		METHODS OF CONTROL	RESULTS	
1. Appearance	White to off white, elongated, flavoured tablet with break line on one side.		Visually	Off white, elongated, flavoured tablet with break line on one side.	
<b>2. Identification</b>					
2.1 By Thin Layer Chromatography		Release The principal spot in the chromatogram obtained with solution (1), should correspond to that in the chromatogram obtained with solution (2).	Shelf life ****	Ph.Eur. 2.2.27, In-house	Complies
2.2 By UV-Visible absorption spectrophotometry		The sample preparation should exhibit UV maxima at about 309 nm.		Ph.Eur. 2.2.25, In-house	Complies
<b>3. Physical Parameters</b>					
3.1 Average weight		Release 997.2 mg ± 5%	Shelf life *****	In-house	999.6 mg
3.2 Uniformity of dosage units (Mass variation)		For 10 dosage units: Acceptance value ≤ 1.1% For 10 dosage units: Acceptance value ≤ 1.1% and no individual content of the dosage unit is less than $[1 - (L2) \times (0.01)] M$ or more than $[1 + (L2) \times (0.01)] M$ . (L1 is 15.0 and L2 is 25.0)	*****	Ph.Eur. 2.9.40, In-house	AV=1.1
3.3 Resistance to crushing of tablets		Not less 68.64 N (7.0 kg/cm <sup>2</sup> )	*****	Ph.Eur. 2.9.8, In-house	98.0 N
<b>4. Specific tests</b>					
4.1 Dissolution (By UV)		Release NLT 60% of the label claim should dissolve in 60 minutes. S <sub>1</sub> : Each unit is not less than Q + 5%. S <sub>2</sub> : Average of 12 units (S <sub>1</sub> + S <sub>2</sub> ) is equal to or greater than Q, and no unit is less than Q - 15%.	Shelf life NLT 60% of the label claim should dissolve in 60 minutes. S <sub>1</sub> : Each unit is not less than Q + 5%. S <sub>2</sub> : Average of 12 units (S <sub>1</sub> + S <sub>2</sub> ) is equal to or greater than Q, and no unit is less than Q - 15%.	Ph.Eur. 2.9.3, In-house	76%
4.2 Water: Semi-micro determination (By K. Fischer)		Not more than 3.0%	*****	Ph.Eur. 2.5.12, In-house	2.6%
5. Assay		Release	Shelf life		

**INDOCO REMEDIES LIMITED**

Indoco House, 166, C.S. Road, Kofina, Santacruz (E), Mumbai - 400072, India  
 Tel. No.: +91 22 62873000 / 6879 1250 CIN: L85909MH1997PLC005913



www.indoco.com

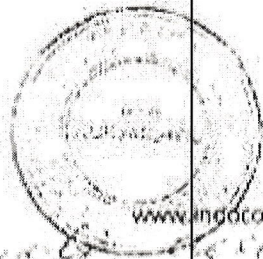
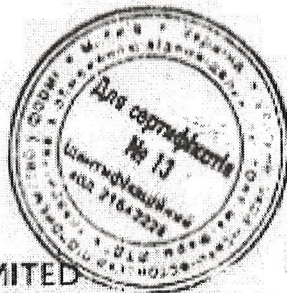
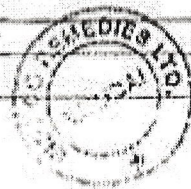


**Indoco**

Certificate No.: **IIIFG21000311** Page 2 of 2

5.1 Albendazole (By UV)	From 95.0% to 105.0% of the label claim	From 90.0% to 110.0% of the label claim	Ph.Eur. 2.2.25. In-house	100.9 % of the label claim
5.2 Sodium benzoate (By HPLC)	From 90.0% to 110.0% of the label claim	From 90.0% to 110.0% of the label claim	Ph.Eur. 2.2.29. In-house	98.4 % of the label claim
6. Related substances:	<b>Release</b>	<b>Shelf life</b>	Ph.Eur 2.2.29. In-house	
6.1 By High Performance Liquid Chromatography				
- Any secondary impurity	Not more than 1.0%	Not more than 1.0%		0.23 %
- Total impurities	Not more than 2.0%	Not more than 2.0%		0.74 %
7. Microbiological Examination				
7.1. Microbial Enumeration Tests				
- Total Aerobic Microbial Count (TAMC)	Not more than 10 <sup>3</sup> CFU/g.		Ph.Eur. 5.1.4; 2.6.12	Complies
- Total Combined Yeasts/ Moulds Count (TYMC)	Not more than 10 <sup>2</sup> CFU/g.		Ph.Eur. 5.1.4; 2.6.12	Complies
7.2. Test for Specified Micro-organism			Ph.Eur. 5.1.4; 2.6.13	
- Escherichia coli	Should be absent/g.			Complies

Name	Surender Singh
Position of person responsible for analysis	QC Head
Signature of person responsible for analysis	
Date of signature	31/12/2021



**INDOCO REMEDIES LIMITED**

Indoco House, 100, C.S.F. Road, Kalina, Santacruz (E), Mumbai 400099, India.  
 Tel. No.: +91 22 6287 3000 / 6879 1250 CIN: 18S190MH1947PLC005913

**YR02H02AXENA**

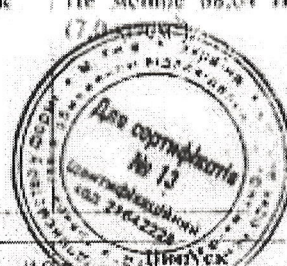

**0005A**

www.indoco.com

INDOCO REMEDIES LIMITED

*Handwritten signature and date: 31/12/2021*

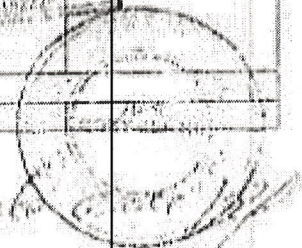
## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Сертифікат №:	HEFG21000311	Сторінка 1 з 2	
Назва продукції:	АЛББЕНЗІ		
Лікарська форма:	таблетки жувальні		
Серія №:	AFZ21LC4		
Дата виробництва:	12/2021	Термін придатності: 11/2023	
Результати проведення аналізу			
ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ	СПЕЦИФІКАЦІЯ	МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	РЕЗУЛЬТАТИ
1. Опис	Білі або майже білі пролонговані ароматизовані таблетки з лінійною розлізкою з одного боку.	Візуально	Майже білі пролонговані ароматизовані таблетки з лінійною розлізкою з одного боку.
2. Ідентифікація	<b>Випуск</b>	<b>Термін придатності</b>	
2.1 Тонкошарова хроматографія	Основне пятно на хроматограмі, отримане для розчину (1), повинно відповідати основному пятну на хроматограмі, отриманому для розчину (2).	.....	Спр. Фарм. 2.2.27, внутрішня методика
2.2 Аберсійна спектрофотометрія в УФ-видимій області	Випробуванні розчин повинен демонструвати УФ-максимум приблизно при 309 нм.	.....	Спр. Фарм. 2.2.25, внутрішня методика
3. Фізичні параметри			
3.1 Середня маса	<b>Випуск</b>	<b>Термін придатності</b>	<b>Внутрішня методика</b>
	997,2 мг ± 5%	.....	999,0 мг
3.2 Однорідність дозованих одиниць (розривково – ваговий метод)	Для 10 таблеток: Прийнятне число <math>\leq 1\%</math>. Для 30 таблеток: Прийнятне число <math>\leq 1\%</math> та жоден індивідуальний ваговий дозований одиниць не перевищує <math&gt;[(1 (0,01))="" (l,2)="" +="" -="" <math&gt;[(1="" \times="" m]&lt;="" math="" math&gt;="" або="" більше="" ніж="">. (L – становить 15,0 і 1,2 становить 25,0)</math&gt;[(1>	.....	Спр. Фарм. 2.9.40, внутрішня методика
3.3 Стійкість таблеток до роздавлення	Не менше 68,64 Н (7,0 кгс)	.....	Спр. Фарм. 2.9.8, внутрішня методика
 			
4. Специфічні тести			
4.1 Розчинення (УФ)	.....	.....	.....

НСН  
ОСФБА  
ОСІДКО ПРИПІАДУ

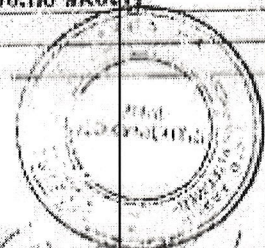
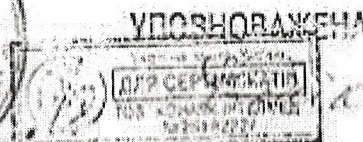
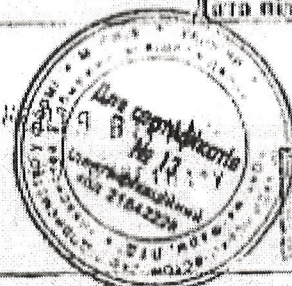
УПОВІСР  
ОСФБА

98,0 N



	Не менше ніж 60% від заявленої кількості має розчинитися за 60 хвилин. $S_1$ : Не менше $Q+5\%$ для кожної одиниці; $S_2$ : Середнє значення із 12 одиниць ( $S_1 + S_2$ ) дорівнює або більше $Q$ , і немає жодної одиниці зі значенням менше $Q - 15\%$ .	Не менше ніж 60% від заявленої кількості має розчинитися за 60 хвилин. $S_1$ : Не менше $Q+5\%$ для кожної одиниці; $S_2$ : Середнє значення із 12 одиниць ( $S_1 + S_2$ ) дорівнює або більше $Q$ , і немає жодної одиниці зі значенням менше $Q - 15\%$ .	Євр.Фарм. 2.9.3, внутрішня методика	76 %
4.2 Води: визначення вмісту мікрометодом (К. Фіннер)	Не більше ніж 3,0%	-----	Євр.Фарм. 2.5.12, внутрішня методика	2,6 %
5. Кількісне визначення	<b>Випуск</b>	<b>Термін придатності</b>	Євр.Фарм. 2.2.25, внутрішня методика	100,9 % від заявленої кількості
5.1 Альбендазол (УФ)	Від 95,0% до 103,0% від заявленої кількості	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Євр.Фарм. 2.2.29, внутрішня методика	98,4 % від заявленої кількості
5.2 Вмірю бензоат (ВЕРХ)	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Від 90,0% до 110,0% від заявленої кількості	Євр.Фарм. 2.2.29, внутрішня методика	
6. Супровідні домішки:	<b>Випуск</b>	<b>Термін придатності</b>	Євр.Фарм. 2.2.29, внутрішня методика	
6.1 Висококофективні рідинні хроматографи - Будь-які вторинні домішки	Не більше ніж 1,0%	Не більше ніж 1,0%		0,23 %
- Сума домішок	Не більше ніж 2,0%	Не більше ніж 2,0%		0,74 %
7. Мікробіологічна чистота			Євр.Фарм. 5.1.4; 2.6.12 Євр.Фарм. 5.1.4; 2.6.12	Відповідає
7.1. Визначення кількості мікроорганізмів - Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - Загальна кількість дріжджених та плісневих грибів (ТУМС)	Не більше ніж $10^3$ КУО/г Не більше ніж $10^2$ КУО/г			Відповідає
7.2. Випробування на окремі види мікроорганізмів - <i>Escherichia coli</i>	Має бути відсутнім		Євр.Фарм. 5.1.4; 2.6.13	Відповідає

П.І.Б	Сурендер Сінх
Посада особи відповідальної за аналізи	Голова відділу контролю якості
Підпис особи відповідальної за аналізи	
Дата підписання	31/12/2021







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

вул. Громадянська, 25, м. Харків, 61057, тел/факс (057) 731 50 68,  
 e-mail: dls.kh@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 36985153

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

22.12.2021

№ 77475/21/2011

**АЛЬБЕНЗИ**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**суспензії оригінальн., 200 мг/5 мл по 10 мл у флаконі, по 1 флакону у картонній коробці**  
(форми випуску, дозування, інші показання лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18079/02/01 строк дії реєстраційного посвідчення 10.12.2025

Серія лікарського засобу № A0G11C1 Кількість ввезеного лікарського засобу 39760 ут.

Виробник Індко Ремедіс Лімітед, Індія  
(найменування виробника лікарського засобу; країна походження)

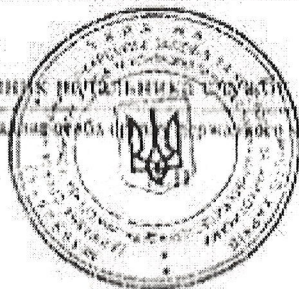
Ввезено в Україну Товариство з обмеженою відповідальністю "Конарк Інтелмед",  
 ідент. код: 25182226

(співставлення та код за ЄДРПОУ юридичної особи або підприємства, 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 28.10.2021 № 1153/0/01.21-21/1.

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

Заступник начальника служби  
(посада, ім'я та прізвище)



(підпис)

Подорожна Д.М.  
(ім'я та прізвище)



42



**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.gov.ua; dncr.kh.gov.ua; dncr.gov.ua. Код ЄДРПОУ 36087183

**ВІСНОВОК  
про зміст ввезеного в Україну лікарського засобу**

14.06.2022

№ 22139/22/011

**АЛЬБЕНІН**

кількість одиниць лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням  
**таблетки жувальні по 400 мг, по 1 таблетці у білетері; по 3 білетери у картонній коробці**  
Формулювання: албендазол (лікарський засіб) у вигляді жувальних таблеток

Номер реєстраційного посвідчення: А 18079 01 01, строк дії реєстраційного посвідчення: 13.05.2023

Серія лікарського засобу: № АЕ Z2LC4      Кількість одиниць лікарського засобу: 50336 ун.

Виробник: Інстіто Ремедіс Лімітед, Індія  
виробник лікарського засобу, який є суб'єктом реєстрації

Ввезено в Україну: Товариство з обмеженою відповідальністю "Козарк Інтелісід",  
Івано-Франківська область, м. Івано-Франківськ, вул. Свободи, 10/10  
Ідентифікаційний код ЄДРПОУ: 25182226  
ввезено в Україну суб'єктом реєстрації, який є суб'єктом реєстрації

Протокол візуального контролю від 14.06.2022 № 2764/01.21-22/3.

За результатами державного контролю підтверджується, що ввезений в Україну лікарський засіб відповідає вимогам законодавства щодо відповідності якості лікарських засобів.

Народна служба  
Одеська обласна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками

*(підпис)*  
Іванчук

Геременко О.С.  
заступник начальника

