



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-01519 від 11 травня 2022 р.

Назва продукції: **Вазелін**
Лікарська форма: мазь
Розмір та тип пакування: по 25 г у тубах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6520/01/01
Номер серії: 030522
Розмір серії: 14 119 шт.
Дата виробництва: 3 травня 2022 р.
Дата закінчення терміну придатності: Травень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленому стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метиленхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадіння від 35°C до 70°C	54°C
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Мас бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² х с ⁻¹	18,3 мм ² х с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,02%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г в туби	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русса М.І. 11.05.2022

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 11.05.2022

Штамп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

(061)764-43-37

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-01089 від 29 березня 2021 р.

Назва продукції:	Вазелін
Лікарська форма:	мазь
Розмір та тип пакування:	по 25 г у тубах
Країна-виробник:	Україна
Регістраційне посвідчення:	UA/6520/01/01
Номер серії:	060321
Розмір серії:	20 042 шт.
Дата виробництва:	20 березня 2021 р.
Дата закінчення терміну придатності:	Березень 2026 р.
Назва та номер ліцензії:	Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва:	м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно:	МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами
Результати аналізу:	

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленному стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метиленхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадіня від 35°C до 70°C	54°C
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Має бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² x с ⁻¹	17,8 мм ² x с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	0,03%
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г в туби	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	У відповідності з затвердженим зразком графічного зображення упаковки	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C; не допускається заморожування
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русева М.І. 29.03.2021

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доосі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 29.03.2021

Штам





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-02160 від 14 червня 2021 р.

Назва продукції: **Вазелін**
Лікарська форма: **мазь**
Розмір та тип пакування: **по 25 г у тубах**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/6520/01/01**
Номер серії: **110621**
Розмір серії: **20 133 шт.**
Дата виробництва: **6 червня 2021 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Червень 2026 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса дільниці з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленому стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метилхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадіння від 35°C до 70°C	58°C
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Має бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² х с ⁻¹	19,1 мм ² х с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,04%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г в туби	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	У відповідності з затвердженим зразком графічного зображення упаковки	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C; не допускається заморожування
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русева М.І. 14.06.2021

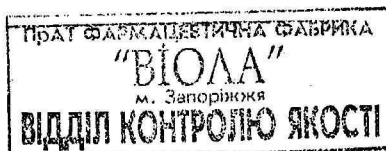
Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 14.06.2021





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-05019 від 12 грудня 2022 р.

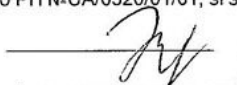
Назва продукції: **Вазелін**
Лікарська форма: мазь
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6520/01/01
Номер серії: 121222
Розмір серії: 10 057 шт.
Дата виробництва: 3 грудня 2022 р.
Дата закінчення терміну придатності: Грудень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса ділянки з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленому стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метиленхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадня від 35°C до 70°C	55°C
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Має бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² x с ⁻¹	17,7 мм ² x с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,02%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г у контейнери пластмасові з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ


 Єрмолаєва А.І. 12.12.2022

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було передано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

 Корж Н.А. 12.12.2022

Штамп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04388 від 4 листопада 2021 р.

Назва продукції: **Вазелін**
Лікарська форма: **мазь**
Розмір та тип пакування: **по 25 г у тубах**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/6520/01/01**
Номер серії: **201021**
Розмір серії: **19 947 шт.**
Дата виробництва: **27 жовтня 2021 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Жовтень 2026 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса дільниці з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленному стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метилхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадіння від 35°С до 70°С	36,1°С
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Має бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² х с ⁻¹	17,3 мм ² х с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,03%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г в туби	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°С; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русса М.І. 04.11.2021

Заява про сертифікацію.

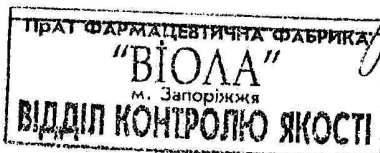
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

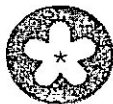
Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 04.11.2021

Штамп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

☎ (061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04615 від 18 листопада 2021 р.

Назва продукції: Вазелін
Лікарська форма: мазь
Розмір та тип пакування: по 25 г у тубах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6520/01/01
Номер серії: 221121
Розмір серії: 20 342 шт.
Дата виробництва: 9 листопада 2021 р.
Дата закінчення терміну придатності: Листопад 2026 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору, у розплавленому стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метилхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	A. Температура краплепадіння від 35°C до 70°C	44°C
	B. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін	Відповідає
	C. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду	Позитивна
	D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	Відповідає
Кольоровість	Мас бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² х с ⁻¹	18,1 мм ² х с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,02%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Упаковка	По 25 г в туби	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C; не допускається заморожування

Бисновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русава М.І. 18.11.2021

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 18.11.2021

Штамп

