



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 1 з 4  
**ПЕРЕКЛАД**

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкції по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двосмісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон патрію сукцинат)

Номер серії: EN0501 Дата створення сертифікату: 01-2021  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022 Специфікація P0115002002UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
11-кетометилпреднізолон 21-гемісукцинат	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
17-дезоксид-21-альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 1,5 %
17-кетометилпреднізолон	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,6 %
Прозорість	ЄФ	Відповідає		не більше ніж еталон порівняння III
Колір розчину	ЄФ	Відповідає		не інтенсивніше ніж еталон порівняння Y5
Опис	Візуально	Відповідає		Прозорий безбарвний розчин. Від білого до майже білого кольору ліофілізат
Диметилпреднізолон 21-сукцинат	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
Метилпреднізолон E Mattox альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,5 %
Ендотоксини	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм
Добуваний об'єм	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами. Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.

№ 1851 б/у 23.03.2021



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 2 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двосмієсний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії: EN0501  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022  
Дата створення сертифікату: 01-2021  
Специфікація: P0115002002UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
Ідентифікація метилпреднізолону	TM1155A ВЕРХ	Позитивна		Позитивна
Найбільша невизначена домішка	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
Втрата в масі при висушуванні	GP0143	0,4	%	не більше 2,0 %
Однорідність дозованих одиниць	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр. Фарм.
Кількісний вміст метилпреднізолону	TM1155A ВЕРХ	40,2	мг/мл	38.0- 42.0 мг/мл
Вільний метилпреднізолон	TM1155A ВЕРХ	1,2	%	не більше 3,0 % (при випуску); ≤ 4,6 % (наприкінці терміну придатності)
Метилпреднізолон 17-гемісукцинат	TM1155A ВЕРХ	0,7	%	не більше 2.0 %
Частки ≥ 10 μm	ЄФ	421	часток/фл	відпов. вимогам Євр. Фарм.
Частки ≥ 25 μm	ЄФ	2	часток/фл	відпов. вимогам Євр. Фарм.
pH		7,6		7.0-8.0
Стерильність	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр. Фарм.
Загальна кількість продуктів розпаду	TM1155A ВЕРХ	1,9	%	не більше 5,6 % (при випуску); ≤ 8,3 % (наприкінці терміну придатності)
метилпреднізолон Z Mattox альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0.8

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами. Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 3 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двосмісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії: EN0501 Дата створення сертифікату: 01-2021  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022 Специфікація P0115002002UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
Партія: EF7897				

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є аутентичною та достовірною. Цей продукт був виготовлений (включаючи процеси пакування та маркування) та визнаний відділом контролю якості вищезазначеного виробничого участку таким, що повністю відповідає вимогам НВП місцевих регуляторних органів та відповідає специфікації, що затверджена у країні-імпортері, якщо препарат імпортується.

Процеси виробництва, пакування та аналізу на якість були проаналізовані та визнані такими, що відповідають вимогам НВП. Унікальним номером цього сертифікату аналізу є комбінація номеру серії, артикулу, специфікації та дати випуску сертифікату.

Розмір партії: 31635 упаковок  
Реєстраційний номер: UA/2047/01/01  
Україна - UA

Всі процеси виконувались кваліфікованим персоналом під наглядом уповноваженої особи.

Електронний підпис Жероен Дик  
Відмітка про час випуску серії: 22 січня 2021 12:12:53  
Відмітка про час на сервері: 22 січня 2021 '12:12:49

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами.  
Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 4 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двосмісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії:	EN0501	Дата створення сертифікату:	01-2021
Артикул:	F000099704		
Дата виробництва:	09-2020		
Термін придатності:	09-2022	Специфікація	P0115002002UA

#### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Виробник відповідальний за виробництво та контроль якості: дивись декларацію виробника

Номер ліцензії: дивись декларацію виробника

Номер GMP сертифікату або посилання EudraGMP: дивись декларацію виробника

Всі процеси виконувались кваліфікованим персоналом під наглядом уповноваженої особи.

Електронний підпис	Жероен Дик	
Відмітка про час випуску серії:	22 січня 2021	12:12:53
Відмітка про час на сервері:	22 січня 2021	'12:12:49

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами.  
Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



Pfizer Manufacturing Belgium NV  
Rijksweg 12  
B-2870 Puurs  
Tel+ 32 3 890 92 11  
Fax + 32 3 889 65 32

Версія:05  
Дата:28 квітня 2020

## ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА

Даний документ є прийнятним щодо всіх медичних препаратів, які проходять усі етапи виготовлення (виготовлення, пакування, контроль якості, випуск серії) на заводі Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (Pfizer Manufacturing Belgium NV).

Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ(Pfizer Manufacturing Belgium NV),  
Рейксвег 12, 2870 Пуурс, Бельгія.

Номер ліцензії:  
277Н (лікарські засоби для людей)  
277V (ветеринарні лікарські засоби)

Сертифікат належної виробничої практики (GMP):

Лікарські засоби для людей

VE/GMP/2017/001 асептична зона Північ (зони наповнення всептичних засобів, моризильна сушка, інтерфейс, оренда 1, оренда 2)

VE/GMP/2020/009 асептична зона Південь (зважування, формування, зона шприців,видування-наповнення-запаювання)

VE/GMP/2016/082: Обладнання для вакцин, (S2F2) Зона

VE/GMP/2017/095: Focus Area – Зона картриджів

VE/GMP/2018/074: Вторинне пакування, склад (Рейксвег 20)

VE/GMP/2018/071: тестування контролю якості, приміщення

Ветеринарні лікарські засоби

VE/GMP/2017/002: асептична зона Північ (зони наповнення всептичних засобів, моризильна сушка, інтерфейс, оренда 1, оренда 2)

VE/GMP/2020/010: асептична зона Південь (зважування, формування, зона шприців,видування-наповнення-запаювання)VE/GMP/2017/096: Focus Area

VE/GMP/2018/075: Вторинне пакування, склад (Рейксвег 20)

VE/GMP/2018/072: тестування контролю якості, приміщення

<Електронний підпис>

Софі Депуйт  
Директор операційного відділу з контролю якості



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

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50  
 E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

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

30.03.2021

№ 14778/21/10

**СОЛУ-МЕДРОЛ**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл; 1 флакон типу Act-O-Vial  
 (двоємнісний флакон) з порошком та розчинником (вода для ін'єкцій) по 1 мл у  
 картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2047/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **EN0501**

Кількість ввезеного лікарського засобу 460

Виробник

**Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства  
 з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:  
 21642228**

(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 26.03.2021 № 0910/4.

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

Заступник начальника відділу  
 Державної служби з лікарських засобів  
 та контролю за наркотиками у Київській  
 області

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Зубарева Н. В.

(ініціали та прізвище)





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

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

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

14.01.2021

№ 73839/21/10

**СОЛУ-МЕДРОЛ**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)  
**порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл; 1 флакон типу Act-O-Vial  
(двоємнісний флакон) з порошком та розчинником (вода для ін'єкцій) по 1 мл у  
картонній коробці**  
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/2047/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **ЕК3955** Кількість ввезеного лікарського засобу 2496

Виробник Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ, Бельгія  
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну **Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства  
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:  
21642228**  
(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 **04.01.2021 № 4707/8.**

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

Заступник начальника Служби  
(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

**Олексій СОЛОДРАЙ**  
(ініціали та прізвище)



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 1 з 4

ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двоємісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії: EK3955  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022  
Дата створення сертифікату: 11-2020  
Специфікація: P0115002001UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
11-кетометилпреднізолон 21-гемісукцинат	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
17-дезоксид-21-альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 1,5 %
17-кетометилпреднізолон	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,6 %
Прозорість	ЄФ	Відповідає		не більше ніж еталон порівняння ІІІ
Колір розчину	ЄФ	Відповідає		не інтенсивніше ніж еталон порівняння Y5
Опис	Візуально	Відповідає		Прозорий безбарвний розчин. Від білого до майже білого кольору ліофілізат
Диметилпреднізолон 21-сукцинат	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
Метилпреднізолон E Mattox альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,5 %
Ендотоксини	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм
Добуваний об'єм	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами. Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.

М. ам. № 2089 від 18.12.2020





СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 2 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двоємісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії: EK3955  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022

Дата створення сертифікату: 11-2020  
Специфікація: P0115002001UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
Ідентифікація метилпреднізолону	TM1155A ВЕРХ	Позитивна		Позитивна
Найбільша невизначена домішка	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0,2 %
Втрата в масі при висушуванні	GP0143	0,4	%	не більше 2,0 %
Однорідність дозованих одиниць	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм.
Кількісний вміст метилпреднізолону	TM1155A ВЕРХ	40,2	мг/мл	38.0- 42.0 мг/мл
Вільний метилпреднізолон	TM1155A ВЕРХ	1,2	%	не більше 3,0 % (при випуску); ≤ 4,6 % (наприкінці терміну придатності)
Метилпреднізолон 17-гемісукцинат	TM1155A ВЕРХ	0,7	%	не більше 2.0 %
Частки ≥ 10 μm	ЄФ	421	часток/фл	відпов. вимогам Євр.Фарм.
Частки ≥ 25 μm	ЄФ	2	часток/фл	відпов. вимогам Євр.Фарм.
pH		7,6		7.0-8.0
Стерильність	ЄФ	Відповідає		відпов. вимогам Євр.Фарм.
Загальна кількість продуктів розпаду	TM1155A ВЕРХ	1,9	%	не більше 5,6 % (при випуску); ≤ 8,3 % (наприкінці терміну придатності)
метилпреднізолон Z Mattox альдегід	TM1155A ВЕРХ	≤ 0.1	%	не більше 0.8

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами. Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 3 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двоємнісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії: ЕК3955  
Артикул: F000099704  
Дата виробництва: 09-2020  
Термін придатності: 09-2022  
Дата створення сертифікату: 11-2020  
Специфікація: P0115002001UA

ТЕСТ	метод	результ.	ОВ	ЛІМІТИ
Партія: EF7897				

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є аутентичною та достовірною. Цей продукт був виготовлений (включаючи процеси пакування та маркування) та визнаний відділом контролю якості вищезазначеного виробничого участку таким, що повністю відповідає вимогам НВП місцевих регуляторних органів та відповідає специфікації, що затверджена у країні-імпортері, якщо препарат імпортується.

Процеси виробництва, пакування та аналізу на якість були проаналізовані та визнані такими, що відповідають вимогам НВП.  
Унікальним номером цього сертифікату аналізу є комбінація номеру серії, артикулу, специфікації та дати випуску сертифікату.

Розмір партії: 20616 упаковок

Реєстраційний номер: UA/2047/01/01

Україна - UA

Всі процеси виконувались кваліфікованим персоналом під наглядом уповноваженої особи.

Електронний підпис: Жероен Дик  
Відмітка про час випуску серії: 25 листопада 2020 14:29:41  
Відмітка про час на сервері: 25 листопада 2020 14:29:36

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами.  
Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ  
ПФАЙЗЕР МЕНЮФЕКЧУРИНГ БЕЛЬГІЯ НВ  
РЕЙКСВЕГ 12, В-2870 ПУУРС, БЕЛЬГІЯ  
ТЕЛ. +32(0)3 890.92.11 ФАКС +32(0)3 889.65.32

Сторінка 4 з 4  
ПЕРЕКЛАД

Солу-медрол, порошок та розчинник для розчину для ін'єкцій по 40 мг/мл у флаконі типу Act-O-Vial (двосмісний флакон) № 1  
(активна речовина: метилпреднізолон натрію сукцинат)

Номер серії:	EK3955	Дата створення сертифікату:	11-2020
Артикул:	F000099704		
Дата виробництва:	09-2020		
Термін придатності:	09-2022	Специфікація	P0115002001UA

#### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Виробник відповідальний за виробництво та контроль якості: дивись декларацію виробника

Номер ліцензії: дивись декларацію виробника

Номер GMP сертифікату або посилання EudraGMP: дивись декларацію виробника

Всі процеси виконувались кваліфікованим персоналом під наглядом уповноваженої особи.

Електронний підпис	Жероен Дик
Відмітка про час випуску серії:	25 листопада 2020 14:29:41
Відмітка про час на сервері:	25 листопада 2020 '14:29:36

Документ є ВЛАСНІСТЮ та доступний для здійснення бізнес операцій, та розгляду співробітниками компанії та регуляторними органами.  
Передача даного документу третій стороні без попереднього узгодження з його власником заборонена.



Pfizer Manufacturing Belgium NV  
Rijksweg 12  
B-2870 Puurs  
Tel+ 32 3 890 92 11  
Fax + 32 3 889 65 32

Версія:05  
Дата:28 квітня 2020

## ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА

Даний документ є прийнятним щодо всіх медичних препаратів, які проходять усі етапи виготовлення (виготовлення, пакування, контроль якості, випуск серії) на заводі Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ (Pfizer Manufacturing Belgium NV).

Пфайзер Менюфекчуринг Бельгія НВ(Pfizer Manufacturing Belgium NV),  
Рейксвег 12, 2870 Пуурс, Бельгія.

Номер ліцензії:  
277Н (лікарські засоби для людей)  
277V (ветеринарні лікарські засоби)

Сертифікат належної виробничої практики (GMP):

Лікарські засоби для людей

VE/GMP/2017/001 асептична зона Північ (зони наповнення всептичних засобів, моризильна сушка, інтерфейс, оренда 1, оренда 2)

VE/GMP/2020/009 асептична зона Південь (зважування, формування, зона шприців,видування-наповнення-запаювання)

VE/GMP/2016/082: Обладнання для вакцин, (S2F2) Зона

VE/GMP/2017/095: Focus Area – Зона картриджів

VE/GMP/2018/074: Вторинне пакування, склад (Рейксвег 20)

VE/GMP/2018/071: тестування контролю якості, приміщення

Ветеринарні лікарські засоби

VE/GMP/2017/002: асептична зона Північ (зони наповнення всептичних засобів, моризильна сушка, інтерфейс, оренда 1, оренда 2)

VE/GMP/2020/010: асептична зона Південь (зважування, формування, зона шприців,видування-наповнення-запаювання)VE/GMP/2017/096: Focus Area

VE/GMP/2018/075: Вторинне пакування, склад (Рейксвег 20)

VE/GMP/2018/072: тестування контролю якості, приміщення

<Електронний підпис>

Софі Депуйт  
Директор операційного відділу з контролю якості