

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 8/20**  
від «25» вересня 2020 року

Назва препарату:

**ГлауВіт**, дієтична добавка в капсулах.

Склад:

по 12 капсул в блистері, по 3 блистери у паці.  
аскорбінова кислота – 100 мг; ретинолу ацетат – 15 мг; тіаміну гідрохлорид – 1,5 мг; цитокобаламін – 10 мкг; гілково білого – 80 мг, екстракт чорниці (антоціани чорниці) - 60 мг

Номер серії

010920

Дата виробництва

вересень 2020 р.

Термін придатності:

вересень 2023 р.

Кількість у серії:

2500 уп №36(12х3)

НД, відповідно до якої проводиться аналіз:

ТУ У 10.8 - 39776551 - 001:2017  
від 20.07.17 р. зі змінами

№ зп	Показники	Вимоги НД, відповідно до якої проводився аналіз	Фактичні результати
1	Зовнішній вигляд	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями. Вміст капсули – сухий сипкий неоднорідний порошок, властивий використаній сировині	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями. Вміст капсули – сухий сипкий неоднорідний порошок
2	Колір	Білого-зеленого кольору	Білого-зеленого кольору
3	Запах	Без запаху	Відповідає
4	Масова частка вологи	Не більше 10,0 %	5,05 %
5	Масова частка золи	Не більше 7 %	5,85 %
6	Свинець	Не більше 3,0 мг/кг	Відповідає (0,049 мг/кг±0,5%)
7	Кадмій	Не більше 1,0 мг/кг	Відповідає (<0,005 мг/кг)
8	Міш'як	Не більше 1,0 мг/кг	Відповідає (<0,14 мг/кг)
9	Ртуть	Не більше 0,05 мг/кг	Відповідає (<0,0025 мг/кг)
10	Розпадання	Не більше 30-40 хвилини	Відповідає (10 хв 20с)
11	Маса вмісту капсули	425 мг	425 мг
12	Мікробіологічна чистота		
12.1	Загальна кількість мезофільних аеробних і факультативно-аеробних мікроорганізмів	Не більше 10 <sup>4</sup> КУО/г	Відповідає (<10 <sup>4</sup> КУО/г)
12.2	Бактерії групи кишкової палички (коліформи)	Не дозволяється в 1 г	Не виявлено



Всак № 1273 від 08.10.2020

12.3	Патогенні мікроорганізми, в тому числі бактерії роду <i>Salmonella</i>	Не дозволяється	Не виявлено
12.4	<i>St. aureus</i>	Не дозволяється	Не виявлено
12.5	Дріжджі	Не більше $1 \cdot 10^2$ КУО/г	Відповідає (<4 КУО/г)
12.6	Плісеневі гриби	Не більше $1 \cdot 10^2$ КУО/г	Не виявлено
12.7	<i>Bacillus cereus</i>	Не дозволяється	Не виявлено
12.8	<i>E.coli</i>	Не дозволяється в 1 г	Не виявлено
13	Вміст радіонуклідів		
13.1	Цезій <sup>137</sup>	Не більше 150,0 Бк/кг	Відповідає (9,5±2,7 Бк/кг)
13.2	Стронцій <sup>90</sup>	Не більше 50,0 Бк/кг	Відповідає (1,2 ± 0,4 Бк/кг)
14	Пакування	Згідно вимог ТУ У 10.8 - 39776551 - 001:2017 зі змінами	Відповідає
15	Маркування	Згідно вимог ТУ У 10.8 - 39776551 - 001:2017 зі змінами	Відповідає

**ВИСНОВКИ:** ГлауВіт, дієтична добавка в капсулах, по 12 капсул в блістері, по 3 блістери у пачці, серії 010920 за перевіреними показниками відповідає вимогам ТУ У 10.8 - 39776551 - 001:2017 від 20.07.17 р зі змінами.

Зберігати в упаковці виробника, в сухому приміщенні за температури від 1°C до 25°C та відносній вологості повітря не більше ніж 75%. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Уповноважена

Особа з контролю якості

ПП «МСК-МЕД»



Чивоварчук М.М.



**Сертифікат якості № 040000087907**

**Андрофарм®, таблетки , 50 мг**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ЦИПРОТЕРОНУ АЦЕТАТУ В ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ 50МГ

Номер серії:	10920	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	3.203 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/6064/02/01
Дата виробництва:	09.2020	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/6064/02/01, зміни від 08.10.2018 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
<b>Опис</b>	Таблетки круглої форми з плоскою поверхнею з ризикою та фаскою, білого або майже білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>		
ципротерону ацетат	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 240 нм до 360 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (285 ±2) нм	Відповідає
ципротерону ацетат	На хроматограмі випробовуваного розчину має виявлятися пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
<b>Середня маса</b>	Від 0,209 г до 0,231 г (0,220 г ± 5%)	0,222 г
<b>Супровідні домішки</b>		
будь-яка домішка	Не більше 0,5%	0,1 %
сума домішок	Не більше 1,5%	0,2 %
<b>Однорідність дозованих одиниць</b>	Має витримувати вимоги	Відповідає
<b>Розчинення</b>	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	100 %
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	
<b>Кількісне визначення</b>		
ципротерону ацетат	Від 46,3 мг до 53,8 мг у перерахуванні на середню масу таблетки	49,8 мг/таб



*Вх. ак. № 1823 від 15.10.2020*



Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 09.2023

**Умови зберігання:** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

**Коментарі:**

\*\*\*Менше 10

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.

07.10.2020



**Виробнича ділянка:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Ліцензія на виробництво: АЕ № 637430 від 07.04.2015; Сертифікат

GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





**Сертифікат якості № 040000087863**

**L-Тироксин-Фармак®, таблетки по 25 мкг**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ЛЕВОТИРОКСИНУ НАТРІЮ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100 % СУХУ РЕЧОВИНУ 25 МКГ

Номер серії:	10920	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.594 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/2551/01/01
Дата виробництва:	09.2020	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/2551/01/01, зміни від 15.09.2016 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого з жовтуватим відтінком кольору, плоскоциліндричної форми з рискою і фаскою	Відповідає
<b>Ідентифікація</b> левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка левотироксину натрію має співпадати з часом утримування піка левотироксину натрію на хроматограмі розчину порівняння (b) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
<b>Середня маса</b>	Від 0,190 г до 0,210 г 0,200 г $\pm 5 \%$	0,201 г Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	96 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Ліотиронін натрію	Не більше 2,0 %	0 % ****
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 ****
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 ****
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
<b>Кількісне визначення</b> левотироксин натрію	Від 22,5 мкг до 26,25 мкг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки (На момент випуску). Від 22,5 мкг до 27,5 мкг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	24,81 мкг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає





Маркування Має відповідати вимогам Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 09.2023

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

Коментарі:

\*\*\*Менше 10

\*\*\*\*<МВ

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП Яременко В.В. 08.10.2020



**Виробнича ділянка:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; Сертифікат GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

*Вс все N 0874 все 12-10-2020 [Signature]*



**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3828**
**Екзо-тіфін, розчин на шкірний, 10 мг/мл по 20 мл у флаконі у коробці**

Діюча речовина 1 мл препарату містить: нафтифіну гідрохлориду - 10 мг

Реєст. посвідчення	UA/18288/02/01 від 04.09.20 до 04.09.25	№ серії	10920
Загальна кількість в серії	5000 уп	Дата виробництва	09.2020
Держава призначення	Україна	Дата видання результату	02.10.20
Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C		Придатний до	09.22
Аналіз виконаний згідно:	МКЯ наказ МОЗ України №2032 від 04.09.20 РП №UA/18288/02/01		

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий розчин від безбарвного до світло-жовтого кольору з запахом етанолу	Прозорий безбарвний розчин з запахом етанолу
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230нм до 280нм має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння в максимумі за довжини хвилі (256±2)нм На хроматограмах випробовуваного розчину 2 час утримування піка етанолу має співпадати з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину 1 час утримування піка пропіленгліколю має співпадати з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230нм до 280нм співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння в максимумі за довжини хвилі 257нм На хроматограмах випробовуваного розчину 2 час утримування піка етанолу співпадає з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину 1 час утримування піка пропіленгліколю співпадає з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння
3	pH	Від 4,0 до 6,0	4,6
4	Ступінь забарвлення	Забарвлення препарату має бути не інтенсивніше за еталон Y5	Забарвлення препарату не інтенсивніше за еталон Y5
5	Об'єм вмісту упаковки	Не менше 20 мл	21,3 мл
6	Супровідні домішки	N-метил-1-нафталенметиламін гідрохлорид: не більше 0,5%; коричний альдегід: не більше 0,5%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,1%; сума будь-яких неідентифікованих домішок: не більше 0,5%; сума домішок: не більше 1,0%	N-метил-1-нафталенметиламін гідрохлорид: менше 0,5%; коричний альдегід: менше 0,5%; будь-яка неідентифікована домішка: менше 0,1%; сума будь-яких неідентифікованих домішок: менше 0,5%; сума домішок: менше 1,0%
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 КУО/мл. Відсутність Staphylococcus aureus в 1мл. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не виявлено КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не виявлено КУО/мл. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1мл
8	Кількісне визначення	Етанол: від 337,8 мг до 412,9 мг Пропіленгліколь: від 90,0 мг до 110,0 мг Нафтифіну гідрохлорид: від 9,5 мг до 10,5 мг	371,6 мг 91,4 мг 10 мг
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

**Висновок**                      Відповідає вимогам НТД

**Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ**

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випробовано (якщо є) при пакування/маркуванні та проведена контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами ГМР, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність ГМР.

Дата підписання « 02 » 10 2020 р.

 Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6-22  
 Виробнича ділянка: Фітохімічний цех; м.Харків, вул. Шевченка, 6.22;

 ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ  
 Уповноважена особа  
 Броніна О.А.

Вказівка 1408 Ву 28 10 2020



**Сертифікат якості № 040000087863**

**L-Тироксин-Фармак®, таблетки по 25 мкг**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ЛЕВОТИРОКСИНУ НАТРІЮ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100 % СУХУ РЕЧОВИНУ 25 МКГ

Номер серії:	10920	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.594 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/2551/01/01
Дата виробництва:	09.2020	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/2551/01/01, зміни від 15.09.2016 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого з жовтуватим відтінком кольору, плоскоциліндричної форми з рискою і фаскою	Відповідає
<b>Ідентифікація</b> левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка левотироксину натрію має співпадати з часом утримування піка левотироксину натрію на хроматограмі розчину порівняння (b) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
<b>Середня маса</b>	Від 0,190 г до 0,210 г 0,200 г $\pm 5 \%$	0,201 г Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	96 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Ліотиронін натрію	Не більше 2,0 %	0 % ****
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 ****
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 ****
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
<b>Кількісне визначення</b> левотироксин натрію	Від 22,5 мкг до 26,25 мкг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки (На момент випуску). Від 22,5 мкг до 27,5 мкг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	24,81 мкг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає







Маркування Має відповідати вимогам Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 09.2023

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

Коментарі:

\*\*\*Менше 10

\*\*\*\*<MB

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.

08.10.2020



**Виробнича ділянка:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; Сертифікат GMP №075/2019/GMP від 10.10.2019; UP/1-530-10/18-03/06 від 16.01.2020

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

*Вс все N 0874 все 12-10-2020 [Signature]*



**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3828**
**Екзо-тіфін, розчин на шкірний, 10 мг/мл по 20 мл у флаконі у коробці**

Діюча речовина 1 мл препарату містить: нафтифіну гідрохлориду - 10 мг

Реєст. посвідчення	UA/18288/02/01 від 04.09.20 до 04.09.25	№ серії	10920
Загальна кількість в серії	5000 уп	Дата виробництва	09.2020
Держава призначення	Україна	Дата видання результату	02.10.20
Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C		Придатний до	09.22
Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №2032 від 04.09.20 РП №UA/18288/02/01			

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозорий розчин від безбарвного до світло-жовтого кольору з запахом етанолу	Прозорий безбарвний розчин з запахом етанолу
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230нм до 280нм має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння в максимумі за довжини хвилі (256±2)нм На хроматограмах випробовуваного розчину 2 час утримування піка етанолу має співпадати з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину 1 час утримування піка пропіленгліколю має співпадати з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230нм до 280нм співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння в максимумі за довжини хвилі 257нм На хроматограмах випробовуваного розчину 2 час утримування піка етанолу співпадає з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину 1 час утримування піка пропіленгліколю співпадає з часом утримування цього піка на хроматограмах розчину порівняння
3	pH	Від 4,0 до 6,0	4,6
4	Ступінь забарвлення	Забарвлення препарату має бути не інтенсивніше за еталон Y5	Забарвлення препарату не інтенсивніше за еталон Y5
5	Об'єм вмісту упаковки	Не менше 20 мл	21,3 мл
6	Супровідні домішки	N-метил-1-нафталенметиламін гідрохлорид: не більше 0,5%; коричний альдегід: не більше 0,5%; будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,1%; сума будь-яких неідентифікованих домішок: не більше 0,5%; сума домішок: не більше 1,0%	N-метил-1-нафталенметиламін гідрохлорид: менше 0,5%; коричний альдегід: менше 0,5%; будь-яка неідентифікована домішка: менше 0,1%; сума будь-яких неідентифікованих домішок: менше 0,5%; сума домішок: менше 1,0%
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 КУО/мл. Відсутність Staphylococcus aureus в 1мл. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не виявлено КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не виявлено КУО/мл. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1мл
8	Кількісне визначення	Етанол: від 337,8 мг до 412,9 мг Пропіленгліколь: від 90,0 мг до 110,0 мг Нафтифіну гідрохлорид: від 9,5 мг до 10,5 мг	371,6 мг 91,4 мг 10 мг
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

**Висновок**                      Відповідає вимогам НТД

**Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ**

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випробовано (якщо є) під час пакування/маркування та проведена контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 02 » 10 2020 р.

 Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6-22  
 Виробнича дільниця: Фітохімічний цех; м.Харків, вул. Шевченка, 6.22;

 ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ  
 Уповноважена особа  
 Броніна О.А.

Вказівка 1408 Ву 28 10 2020