



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

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49027, т. 0-56-745-23-86, 0-56-745-23-87, +38(066)345-41-71
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua,https://www.dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37070665

ВИСНОВОК
про якість введеного в Україну лікарського засобу

16.01.2021

№ 949/21/04П

ТУЛІКСОН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для приготування розчину для ін'єкцій; 1 флакон з порошком в картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/12534/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3120173

Кількість введеного лікарського засобу 50000

Виробник

Свісс Парентералз Лтд., Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ТЛП Україна", ідент.
код: 39476430

(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 14.01.2021 № 03-01/22/1.

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

В.о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками, Дніпропетровська
області

(посадова особа органу державного контролю)



М.П.

(підпис)

Сергій ВОЛКОВ

(ініціали та прізвище)

Юлія Овчаренко 066 345 41 71





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

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, тел. (066)3454171
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37070665

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

17.03.2021

№ 12148/21/04П

ТУЛІКСОН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для приготування розчину для ін'єкцій; 1 флакон з порошком в картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/12534/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3120174

Кількість ввезеного лікарського засобу 50000

Виробник

Свісс Парентералз Лтд., Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ТЛІ Україна", ідент.
код: 39476430

(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 16.03.2021 № 03-01/730/1.

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

В.о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Дніпропетровській
області

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Єгор ВОЛКОВ

(ініціали та прізвище)



Світлана Бочарнікова +38(066)345-41-71

TULIP LAB PRIVATE LIMITED
ТУЛІП ЛАБ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД

215, Anand Raj Industrial Estate, Off L.B.S. Marg, Bhandup (west) Mumbai — 400 078, India
215, Ананд Радж Індустріал Естейт офф Л.Б.С. Марг, Бхандуп (В), Мумбай - 400 078, Індія

Product Name: Препарат:	TULIXONE ТУЛІКСОН	A.R. №: FP/20-201
Country of origin: Країна виробник:	India Індія	
Registration certificate №: Номер реєстраційного посвідчення:	UA/12534/01/01 valid indefinitely UA/12534/01/01, діє безстроково	
Active substances: Діючі речовини:	Ceftriaxone 1 g Sulbactam 500 mg for Injection Цефтриаксон натрію, еквівалентно цефтриаксону 1 г Сультбактам натрію, еквівалентно сульбактаму 500 мг	
Dosage form: Лікарська форма:	Powder for preparation of solution for injection in a vial № 1 порошок для приготування розчину для ін'єкцій № 1 у флаконі	
Size and type of packaging: Розмір та тип пакування:	1 vial with powder in a carton box marked on the Ukrainian language 1 флакон з порошком в картонній коробці з маркуванням українською мовою	
Batch №: Серія №:	3120173	
Batch size : Розмір серії:	50850 packages/упаковок	
Date of manufacture: Дата виробництва:	12/2020	
Expiration date: Дата закінчення строку придатності:	11/2022	
Name, address, and license number of plants of producing and quality control: Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	Swiss Parenterals Ltd. Unit II, Plot No. 402, 412-414 Kerala Industrial Estate, GIDC, Near Bavla, Ahmedabad, Gujarat, 382220, India License number: G/28/1446 (Form 28) Юніт ІІ, Плот 402, 412-414 Керала Індустріал Естейт, ГІДС, Ніар Бавла, Ахмедабад, Гуджарат, 382220, Індія Номер ліцензії: G/28/1446 (Форма 28)	
UKR Certificate of GMP compliance : Сертифікат відповідності вимогам належної виробничої практики:	№ 298/2020/С-600 valid till 31.12.2021 № 298/2020/С-600 діє до 31.12.2021 р.	
Результати аналізів Analysis results		
Показник Indicator	Вимоги специфікації Requirements	Результати Іспиту Results
1	2	3
1. Description Описание	White or off white powder. Белый или почти белый порошок.	Off white powder Почти белый порошок
2. Identification Идентификация:	A. The times of principal peaks retention in the chromatogram of the test solution should comply with the peak retention times of Sulbactam and Ceftriaxone in the chromatogram of a standard solution. Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать временам удерживания пиков сульбактама и цефтриаксона на хроматограмме стандартного раствора.	Complies соответствует
	B. The drug must typically react with sodium. Препарат должен давать характерную реакцию на натрий.	Complies Соответствует
3. Solution transparency Прозрачность раствора	It must be transparent Должен быть прозрачным.	Complies Соответствует
4. Optical density (Colouration of solution) Оптическая плотность (Цветность раствора)	Not more than 0.80 Не более 0,80	0.041
5. Average weight of the vial contents Средняя масса содержимого флакона	1.75 g ± 5% 1,75 г ± 5%	1.71126 g/ vial 1,71126 г/ флакон
6. Deviations from an average weight of the vial contents Отклонения от средней массы содержимого флакона	Not more than two individual weights may deviate from an average weight of the vial by ±10 % at the most, and none of the individual weights may deviate from an average weight of the vial more than by ±20%. Не более 2-х индивидуальных масс могут отклоняться от средней массы содержимого флакона не более, чем на ± 10% и ни одна не может отклоняться более, чем на ± 20%.	Complies Соответствует



Пр. ам. № 0130 від 16.01.2021

7. Uniformity of Dosage Units Однородність дозированих одиниць:				
Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрія экв. Цефтриаксону	AV ≤ 15			3.00
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрія экв. Сульбактаму	AV ≤ 15			2.97
8. Bacterial Endotoxins Бактериальні ендотоксини	Not more than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Не більше чем 0.20 USP ендотоксिनів одиниць в мг			Less than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Менше 0.20 USP ендотоксिनів одиниць в мг
9. Sterility Стерильність	It must be sterile. Должен быть стерильным.			Sterile Стерильно
10. pH of Solution рН раствора	5.5 – 7.0			6.62
11. Mechanical inclusions Механические Включения	It must comply with the requirements made to the parenteral drugs as regards mechanical inclusions for the small volumes Должен выдерживать требования к парентеральным препаратам на механические включения для малых объемов.			Complies Соответствует
12. Water Вода	Not more than 11.0% Не более 11,0 %			8.48%
13. Accompanying Impurities Сопутствующие примеси	Amount of individual impurity : No more than 1.0% Sum of impurities: No more than 4.0% индивидуальной примеси – не более 1,0% сумма примесей – не более 4,0%			Absent Отсутствует
14. Quantitative determination Количественное определение:				
Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрія экв. Цефтриаксону	In the time of release: 95.0% -105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества			101.52%
	During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества			
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрія экв. Сульбактаму	In the time of release: 95.0% -105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества			100.45%
	During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества			
Remarks : In opinion of under sign above material complies with Specification. Заключення: відповідає вимогам специфікації.				
Certification Declaration: "It is hereby certified that the information given above is true and accurate. This product series was manufactured (including its packing and marking) and quality control was performed at the above facilities in full compliance with the manufacturing practice and quality control of medicinal products, as well as with the specification contained in the Master File of Ukraine. Manufacturing and analysis protocols were considered, and correspondence with the manufacturing practice and quality control of medicinal products was ascertained".				
Заява про сертифікацію: "Цим підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи упаковку та маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданій ділянці в повній відповідності з правилами виробництва і контролю якості лікарських засобів, а також у відповідності зі специфікацією, що міститься в Реєстраційному досьє України. Протоколи виробництва та проведення аналізів розглянуті і установленно відповідність правилам виробництва і контролю якості лікарських засобів".				
	Post Посада	Name Имя	Signature Підпис	Date Дата
Prepared by: Аналіз підготував:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Mayur Prajapati		21.12.2020
Checked by: Аналіз провів:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Pooja Rathod		21.12.2020
Approved by: Аналіз затвердив:	QC Manager Контролер відділу контролю з якості	Alpesh Sonara		21.12.2020
Date of Release: Дата випуску:	2020 р. Alpesh Sonara			



12

TULIP LAB PRIVATE LIMITED
 ТУЛІП ЛАБ ПРАЙВІТ ЛІМІТЕД

215, Anand Raj Industrial Estate, Off L.B.S. Marg, Bhandup (west) Mumbai — 400 078, India
 215, Ананд Радж Індустріал Естейт офф Л.Б.С. Марг, Бхандуп (В), Мумбай - 400 078, Індія

Product Name: Препарат:	TULIXONE ТУЛІКСОН	A.R. №: FP/20-202
Country of origin: Країна виробник:	India Індія	
Registration certificate №: Номер реєстраційного посвідчення:	UA/12534/01/01 valid indefinitely UA/12534/01/01, діє безстроково	
Active substances: Діючі речовини:	Ceftriaxone 1 g Sulbactam 500 mg for Injection Цефтріаксон натрію, еквівалентно цефтріаксону 1 г Сультбактам натрію, еквівалентно сультбактаму 500 мг	
Dosage form: Лікарська форма:	Powder for preparation of solution for Injection in a vial № 1 порошок для приготування розчину для ін'єкцій № 1 у флаконі	
Size and type of packaging: Розмір та тип пакування:	1 vial with powder in a carton box marked on the Ukrainian language 1 флакон з порошком в картонній коробці з маркуванням українською мовою	
Batch №: Серія №:	3120174	
Batch size : Розмір серії:	50850 packages/упаковок	
Date of manufacture: Дата виробництва:	12/2020	
Expiration date: Дата закінчення строку придатності:	11/2022	
Name, address, and license number of plots of producing and quality control: Найменування, місцезнаходження та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості:	Swiss Parenterals Ltd. Unit II, Plot No. 402, 412-414 Kerala Industrial Estate, GIDC, Near Bavla, Ahmedabad, Gujarat, 382220, India License number: G/28/1446 (Form 28) Свісс Парентералз Лтд. Юніт ІІ, Плот 402, 412-414 Керала Індустріал Істейт, ГІДС, Ніар Бавла, Ахмедабад, Гуджарат, 382220, Індія Номер ліцензії: G/28/1446 (Форма 28)	
UKR Certificate of GMP compliance : Сертифікат відповідності вимогам належної виробничої практики:	№ 298/2020/С-600 valid till 31.12.2021 № 298/2020/С-600 діє до 31.12.2021 р.	
Результати аналізів Analysis results		
Показник Indicator	Вимоги специфікації Requirements	Результати іспити Results
1	2	3
1. Description Описание	White or off white powder. Белый или почти белый порошок.	Off white powder Почти белый порошок
2. Identification Идентификация:	A. The times of principal peaks retention in the chromatogram of the test solution should comply with the peak retention times of Sulbactam and Ceftriaxone in the chromatogram of a standard solution. Времена удерживания основных пиков на хроматограмме испытуемого раствора должно соответствовать временам удерживания пиков сультбактама и цефтриаксона на хроматограмме стандартного раствора. B. The drug must typically react with sodium. Препарат должен давать характерную реакцию на натрий.	Complies Соответствует
3. Solution transparency Прозрачность раствора	It must be transparent Должен быть прозрачным.	Complies Соответствует
4. Optical density (Colouration of solution) Оптическая плотность (Цветность раствора)	Not more than 0.80 Не более 0,80	0.028
5. Average weight of the vial contents Средняя масса содержимого флакона	1.75 g ± 5% 1,75 г ± 5 %	1.68605 g/ vial 1,68605 г / флакон
6. Deviations from an average weight of the vial contents Отклонения от средней массы содержимого флакона	Not more than two individual weights may deviate from an average weight of the vial by ±10 % at the most, and none of the individual weights may deviate from an average weight of the vial more than by ±20%. Не более 2-х индивидуальных масс могут отклоняться от средней массы содержимого флакона не более, чем на ± 10% и ни одна не может отклоняться более, чем на ± 20%.	Complies Соответствует
7. Uniformity of Dosage Units Однородность дозированных единиц:		



66 cc 2 1788
 1703 2 1788

Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрия экв. Цефтриаксону	AV ≤ 15	4.50		
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрия экв. Сульбактаму	AV ≤ 15	4.55		
8. Bacterial Endotoxins Бактериальные эндотоксины	Not more than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Не более чем 0.20 USP эндотоксиновых единиц в мг	Less than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Менее 0.20 USP эндотоксиновых единиц в мг		
9. Sterility Стерильность	It must be sterile. Должен быть стерильным.	Sterile Стерильно		
10. pH of Solution рН раствора	5.5 – 7.0	6.62		
11. Mechanical Inclusions Механические включения	It must comply with the requirements made to the parenteral drugs as regards mechanical inclusions for the small volumes Должен выдерживать требования к парентеральным препаратам на механические включения для малых объемов.	Complies Соответствует		
12. Water Вода	Not more than 11.0% Не более 11,0 %	6.52%		
13. Accompanying Impurities Сопутствующие примеси	Amount of individual impurity: No more than 1.0% Sum of impurities: No more than 4.0% индивидуальной примеси – не более 1,0% сумма примесей – не более 4,0%	Absent Отсутствует		
14. Quantitative determination Количественное определение:				
Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрия экв. цефтриаксону	In the time of release: 95.0% -105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества	101.63%		
	During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества			
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрия экв. Сульбактаму	In the time of release: 95.0% -105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества	98.34%		
	During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества			
Remarks : In opinion of under sign above material complies with Specification. Заключення: відповідає вимогам специфікації.				
Certification Declaration: "It is hereby certified that the information given above is true and accurate. This product series was manufactured (including its packing and marking) and quality control was performed at the above facilities in full compliance with the manufacturing practice and quality control of medicinal products, as well as with the specification contained in the Master File of Ukraine. Manufacturing and analysis protocols were considered, and correspondence with the manufacturing practice and quality control of medicinal products was ascertained".				
Заява про сертифікацію: "Цим підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи упаковку та маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданій ділянці в повній відповідності з правилами виробництва і контролю якості лікарських засобів, а також у відповідності зі специфікацією, що міститься в Реєстраційному досьє України. Протоколи виробництва та проведення аналізів розглянуті і установленно відповідність правилам виробництва і контролю якості лікарських засобів".				
	Post Посада	Name Имя	Signature Підпис	Date Дата
Prepared by: Аналіз підготував:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Mayur Prajapati		21.12.2020
Checked by: Аналіз провів:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Pooja Rathod		21.12.2020
Approved by: Аналіз затвердив:	QC Manager Контролер відділу контролю з якості	Alpesh Sonara		21.12.2020
Date of Release: Дата випуску:	21.12.2020 p. Alpesh Sonara			



18



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

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, тел. (066)3454171
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37070665

ВИСНОВОК
про якість введеного в Україну лікарського засобу

17.03.2021

№ 12149/21/04П

ТУЛІКСОН

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

порошок для приготування розчину для ін'єкцій; 1 флакон з порошком в картонній
коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/12534/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3120175

Кількість введеного лікарського засобу 50000

Виробник

Свісс Парентералз Лтд., Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ТЛП Україна", ідент.
код: 39476430

(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 16.03.2021 № 03-01/730/2.

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

В.о. начальника Державної служби з
лікарських засобів та контролю за
наркотиками у Дніпропетровській
області

Стор ВОЛКОВ

(посадова особа органу державного контролю)

(підпис)

(ініціали та прізвище)



Світлана Бочарнікова +38(066)345-41-71



Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрия экв. Цефтриаксону	AV ≤ 15	6.46		
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрия экв. Сульбактаму	AV ≤ 15	6.40		
8. Bacterial Endotoxins Бактериальные эндотоксины	Not more than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Не более чем 0.20 USP эндотоксиновых единиц в мг	Less than 0.20 USP Endotoxin Units per mg Менее 0.20 USP эндотоксиновых единиц в мг		
9. Sterility Стерильность	It must be sterile. Должен быть стерильным.	Sterile Стерильно		
10. pH of Solution pH раствора	5.5 – 7.0	6.42		
11. Mechanical Inclusions Механические включения	It must comply with the requirements made to the parenteral drugs as regards mechanical inclusions for the small volumes Должен выдерживать требования к парентеральным препаратам на механические включения для малых объемов.	Complies Соответствует		
12. Water Вода	Not more than 11.0% Не более 11,0 %	6.65%		
13. Accompanying Impurities Сопутствующие примеси	Amount of Individual Impurity : No more than 1.0% Sum of Impurities: No more than 4.0% индивидуальной примеси – не более 1,0% сумма примесей – не более 4,0%	Absent Отсутствует		
14. Quantitative determination Количественное определение:				
Ceftriaxone Sodium equivalent to Ceftriaxone Цефтриаксон натрия экв. цефтриаксону	In the time of release: 95.0% - 105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества	100.04%		
Sulbactam Sodium equivalent to Sulbactam Сульбактам натрия экв. Сульбактаму	In the time of release: 95.0% - 105.0% of declared quantity При выпуске: 95,0 % - 105,0 % от заявленного количества During the shelf life: 90,0 % - 110,0 % of declared quantity В течение срока годности: 90,0 % - 110,0 % от заявленного количества	99.05%		
Remarks : In opinion of under sign above material complies with Specification. Заклучення: відповідає вимогам специфікації.				
Certification Declaration: "It is hereby certified that the information given above is true and accurate. This product series was manufactured (including its packing and marking) and quality control was performed at the above facilities in full compliance with the manufacturing practice and quality control of medicinal products, as well as with the specification contained in the Master File of Ukraine. Manufacturing and analysis protocols were considered, and correspondence with the manufacturing practice and quality control of medicinal products was ascertained".				
Заява про сертифікацію: "Цим підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи упаковку та маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданій ділянці в повній відповідності з правилами виробництва і контролю якості лікарських засобів, а також у відповідності зі специфікацією, що міститься в Реєстраційному досьє України. Протоколи виробництва та проведення аналізів розглянуті і установленно відповідність правилам виробництва і контролю якості лікарських засобів".				
	Post Посада	Name Имя	Signature Підпис	Date Дата
Prepared by: Аналіз підготував:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Mayur Prajapati		21.12.2020
Checked by: Аналіз перевірів:	QC Chemist Фармацевт відділу контролю з якості	Pooja Rathod		21.12.2020
Approved by: Аналіз затвердив:	QC Manager Контролер відділу контролю з якості	Alpesh Sonara		21.12.2020
Date of Release: Дата випуску:	21.12.2020 p. Alpesh Sonara 			

