



Ж

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

24.12.2020

№ 69198/20/10

РІАЛТРИС

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**спрей назальний, дозований, суспензія, по 56 доз у флаконі, по 1 флакону у картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18235/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 04.08.2025

Серія лікарського засобу № 12200685

Кількість ввезеного лікарського засобу 4000

Виробник

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд., Індія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ГЛЕНМАРК
УКРАЇНА", ідент. код: 41222160**

(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 15.12.2020 № 4417/1.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

ТОВ "Технолаб" (м.Львів, вул. Данила Апостола, 2)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

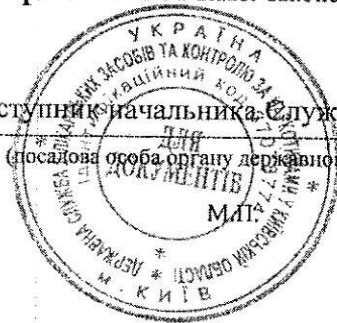
Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 24.12.2020 № 1574

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками відповідають
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(Handwritten signature)

(підпис)



Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)

23



**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 1 із 6

Продукт	PIALTRIS, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	047/2018/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

АНАЛІЗ	СПЕЦИФІКАЦІЯ	РЕЗУЛЬТАТ
1. Опис	Вміст флакону - біла гомогенна суспензія без грудок.	Вміст флакону - біла гомогенна суспензія без грудок.
2. Ідентифікація	А) метод УФ-спектроскопії а) Олопатадин: Спектр поглинання випробуваного розчину повинен показувати максимум при тій же довжині хвилі, що і стандартний розчин олопатадину.	Відповідає
	б) Мометазону фуurato: Спектр поглинання випробуваного розчину повинен показувати максимум при тій же довжині хвилі, що і стандартний розчин мометазону фуurato.	Відповідає
	Б) метод ВЕРХ Час утримування піків мометазону фуurato і олопатадину на хроматограмі випробуваного розчину відповідає часу утримування піків мометазону фуurato і олопатадину на хроматограмі стандартного розчину, отриманому в ході кількісного визначення.	Відповідає
3. рН	3.5-3.9	3,692
4. Маса вмісту флакону (при випуску)	Не менше 9.0 г	9,2 г
5. Кількість доз в одному флаконі	Не менше 62 доз (включаючи 6 доз для первинного розпилювання)	91 доз
6. Осмоляльність	250 – 350 мОсмоль/кг	317 мОсмоль/кг



Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнеет Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потребує підпису
Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.
 Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
 Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in
 Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десай Род, Мумбаї, 400 026, Індія
 CIN - L24299MH1977PLC019982 Email Id: complianceofficer@glenmarkpharma.com



Рт. ав. № 2807 впр 30.12.2020

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 2 із 6

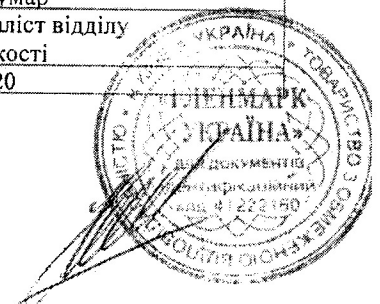
Продукт	PIALTRIS, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуорату моногідрату еквівалентно мометазону фуорату 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Ресстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата ресстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	047/2018/GMP	Дата закінчення ресстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадлі- Налагарх Роуд, техсіл Бадлі, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

7. В'язкість	20 – 120 сПз	28.8 сПз
8. Густина	0.95 – 1.05 г/мл	0.99 г/мл
9. Кількісне визначення		
a) Мометазону фуорат	<u>При випуску:</u> 95% – 105% від заявленої кількості <u>На термін придатності:</u> 90% – 110% від заявленої кількості	100,9 %
б) Олопатадин	<u>При випуску:</u> 95% – 105% від заявленої кількості <u>На термін придатності:</u> 90% – 110% від заявленої кількості	101,1 %
10. Вміст консерванту Бензалконію хлорид	<u>При випуску:</u> 90% – 110% від заявленої кількості <u>На термін придатності:</u> 80% – 120% від заявленої кількості	101,6 %
11. Вміст Динатрію едетату	<u>При випуску:</u> 90% – 110% від заявленої кількості <u>На термін придатності:</u> 80% – 120% від заявленої кількості	95,3 %



Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнеет Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потребує підпису
Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.
Блок III, село Кішанпура, Бадлі- Налагарх Роуд, техсіл Бадлі, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in
Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десай Род, Мумбаї, 400 026, Індія
CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliancofficer@glenmarkpharma.com



**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 3 із 6

Продукт	РІАЛТРІС, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуроату моногідрату еквівалентно мометазону фуроату 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	047/2018/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солаң, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

12. Супутні домішки для Мометазону фуроату: - домішка 8-DM - домішка DMC - домішка DMCF - будь-яка інша домішка - сума домішок	Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 3.0 %	Не виявлено Не виявлено Не виявлено Нижче межі реєстрації Нижче межі реєстрації
Супутні домішки для Олопатадину гідрохлориду: - α-гідроксі олопатадин - олопатадину Е-ізомер - родинна сполука В - ізомер олопатадину карбальдегіду (z) - будь-яка інша домішка - сума домішок	Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 0.42 % Не більше 3.0 %	Не виявлено Нижче межі реєстрації Не виявлено 0,02 % 0,04 % 0,12 %



Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнест Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потребує підпису
Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.
 Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солаң, Х.П. 173 205, Індія
 Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in
 Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десаї Род, Мумбаї. 400 026, Індія
 CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: complianceofficer@glenmarkpharma.com



**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

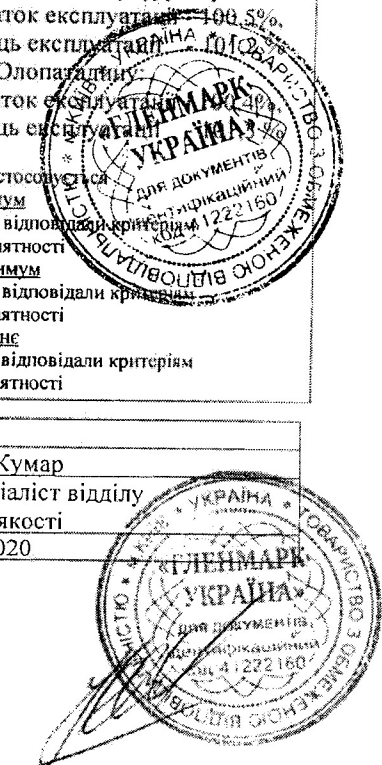
Стор. 4 із 6

Продукт	PIALTRIS, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Ресстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата ресстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НІД	047/2018/GMP	Дата закінчення ресстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютікалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

13. Однорідність вмісту спрею (однорідність дози що вивільняється на початку і в кінці експлуатації)	<u>1-й рівень тестування</u> Не більше 2 з 20 результатів (10 розпилень на початку експлуатації і 10 розпилень в кінці експлуатації флакону) можуть бути за межами 80% - 120% від заявленого вмісту, і жоден з результатів не повинен виходити за межі 75% - 125% від заявленого вмісту. Середні значення, розраховані за результатами визначення на початковому і завершальному етапі використання флакону, не повинні виходити за межі 85% - 115% від заявленого вмісту. Якщо від 3 до 6 результатів з 20 не входять до межі 80% - 120% від заявленого вмісту, але жоден з результатів не виходить за межі 75% - 125% від заявленого вмісту, то випробування проводять ще на 20 флаконах.	Відповідає <u>Мінімум</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації - 98,6%, кінець експлуатації - 99,8% для Олопатадину: початок експлуатації - 98,9%, кінець експлуатації - 99,8% <u>Максимум</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації - 102,2%, кінець експлуатації - 102,3 % для Олопатадину: початок експлуатації - 101,8%, кінець експлуатації - 102,4 % <u>Середнє</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації - 100,5%, кінець експлуатації - 101,0% для Олопатадину: початок експлуатації - 101,0%, кінець експлуатації - 101,0%
	<u>2-й рівень тестування</u> Не більше 6 з 60 результатів можуть бути за межами 80% - 120% від заявленого вмісту; і жоден з результатів не повинен виходити за межі 75% - 125% від заявленого вмісту. Середні значення, розраховані за результатами визначення на початковому і завершальному етапі використання флакону, не повинні виходити за межі 85% - 115% від заявленого вмісту.	Не застосовується <u>Мінімум</u> Вище відповідала критеріям прийнятності <u>Максимум</u> Вище відповідала критеріям прийнятності <u>Середнє</u> Вище відповідала критеріям прийнятності

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнест Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потребує підпису
Гленмарк Фармасьютікалз Лтд.
Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in
Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десай Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія
CIN - L24299MH1977PLC019982 Email Id: complianceofficer@glenmarkpharma.com



**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 5 із 6

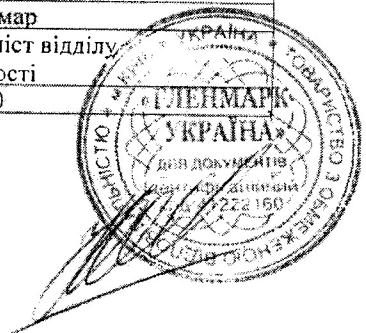
Продукт	PIALTRIC, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуорату моногідрату еквівалентно мометазону фуорату 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Ресстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	047/2018/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

14. Маса дози, що вивільняється	Індивідуальна маса: 85,0% - 115,0% від заявленої кількості Середня маса: 90,0% - 110,0% від заявленої кількості		Відповідає Мінімум: 105.2% Максимум: 107.2% 106.6%
15. Форма аерозольного струменя: А) на відстані 30 мм Б) на відстані 60 мм	Параметри	Відстань	
		30 мм	60 мм
	Головна вісь	5 мм-45 мм	15 мм-80 мм
	Другорядна вісь	5 мм-40 мм	10 мм-70 мм
	Коефіцієнт овальності	1.0-3.0	1.0-3.0
16. Розподіл крапель за розмірами: А) на відстані 3.0 см Б) на відстані 6.0 см	Параметри	Відстань	
		3 см	6 см
	D10	10-30 мкм	10-35 мкм
	D50	25-85 мкм	25-80 мкм
	D90	60-180 мкм	40-170 мкм
	Діапазон	Не більше 4.0	Не більше 4.0
В) на відстані 3.0 см для крапель розміром менше 10 мкм	Не більше 10.0 %		На відстані 3.0 см D10: PE: 16,5 мкм, KE: 17,2 мкм D50: PE: 40,4 мкм, KE: 47,3 мкм D90: PE: 94,9 мкм, KE: 108,2 мкм Діапазон: PE: 1,9, KE: 1,9 На відстані 6.0 см D10 PE: 19,5 мкм, KE: 19,8 мкм D50: PE: 37,3 мкм, KE: 42,1 мкм D90: PE: 73,1 мкм, KE: 77,2 мкм Діапазон: PE: 1,4, KE: 1,5 PE: 1,4
17. Механічні включення	Видимі механічні включення розміром більше 250 мкм відсутні.		Видимі механічні включення розміром більше 250 мкм відсутні.



Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнеет Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потрібні підписи
Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.
 Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
 Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in
 Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десай Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія
 CIN : L24299MH1977PLC019982 Email Id: complianceofficer@glenmarkpharma.com



**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 6 із 6

Продукт	PIALTRIS, спрей назальний, дозований, суспензія по 56 доз у флаконі №1		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуорату моногідрату еквівалентно мометазону фуорату 25 мкг		
Номер серії	12200685	Лікарська форма	спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	11.2020	Ринок	Україна
Придатний до	10.2022	Розмір серії	55 789 упаковок
Протокол аналізу №	040000297970	Кільк. випущена в реалізацію	44 320 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401NB	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	56 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	05.12.2020 11:16:21	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	047/2018/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

18. Розподіл часток за розміром	D10: не більше 4,0 мкм D50: не більше 7,0 мкм D90: не більше 12,0 мкм	2,0 мкм 3,4 мкм 5,1 мкм
19. Втрата маси * (В ході досліджень стабільності)	Не більше 5 %	Не застосовується
20. Мікробіологічна чистота Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) Загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Bile tolerant gram negative bacteria</i>	Не більше ніж 10 ² КУО/мл Не більше ніж 10 ¹ КУО/мл Відсутність в 1 мл Відсутність в 1 мл Відсутність в 1 мл	Менше 10 КОУ/г Менше 10 КОУ/г Відсутня Відсутня Відсутня

Примітка: "Цим я засвідчую, що вищевикладена інформація справжня і точна. Серія продукту була вироблена, включаючи упаковку/маркування та перевірку якості на вище згаданому майданчику в повній відповідності з вимогами GMP, місцевого Регуляторного органу і зі специфікаціями в Реєстраційному свідоцтві країни-імпортера або файлі специфікації продукту для досліджуваних лікарських препаратів. Документи, що обробляються, флаконні аналізу були переглянуті і визнані відповідними GMP. "



Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Іфтехар Алі	Ім'я: Навнест Сінгх	Ім'я: Сандіп Кумар
Посада: Спеціаліст відділу контролю якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості
Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020	Дата: 05.12.2020

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@bom2.vsnl.net.in

Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десаї Род, Мумбаї, 400 026, Індія
CIN - L24299MH1977PLC019982 Email Id: complianceofficer@glenmarkpharma.com

