

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Locatim, Ramazanoğlu Mah. Ensar Cad. No 20,
34906 Kurtköy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: 2008/01

Вироблено: Мэфар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамізаноглу Мах. Енсар Джад. № 20,
34906 Курткою - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: 2008/01

CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

No.2020005006

Product name: **MUSCOMED**
Назва продукту: **МУСКОМЕД**
Pharmaceutical form, package type and size: **solution for injections, 4 mg/2 ml, 2 ml in ampules №6 (6x1), 1 contour tray together with a leaflet in a carton box**
Лікарська форма, тип та розмір упаковки: **розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл, по 2 мл в ампулах № 6 (6x1), разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці.**
Dosage / potency: **thiocolchicoside 4 mg**
Доза / сила дії: **тіоколіхікозиду 4 мг**
Registration certificate: **UA/14717/01/01**
Реєстраційне посвідчення:
Batch no.: **2002031**
№ серії:
Batch size: **29 665 packages/упаковки**
Розмір серії:
Manufacture date: **06.2020**
Дата виробництва:
Expiry date: **05.2023**
Термін придатності:

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
Appearance Зовнішній вигляд	A clear, light yellow solution. Прозорий розчин світло-жовтого кольору.	Conform Відповідає
Clarity and degree of opalescence Прозорість та ступінь опалесценції	Solution should be clear Розчин повинен бути прозорим	Conform Відповідає
Degree of colouration Ступінь забарвлення	A light yellow solution, not more intensely coloured than Reference solution GY ₁ Розчин світло-жовтого кольору, не інтенсивніше забарвлений, ніж розчин порівняння GY ₁	Conform Відповідає
Identification Ідентифікація - thiocolchicoside - тіоколіхікозид	Retention time of the major peak obtained in the chromatogram of the sample solution should be concordant to that of the standard solution in the assay. Значення часу утримування основного піку на хроматограмі досліджуваного розчину повинно відповідати такому на хроматограмі стандартного розчину при кількісному визначенні.	Conform Відповідає
pH	5.2-6.5	5.7
Density Густина	0.904-1.014 g/ml 0.904-1.014 г/мл	1.005 g/ml (г/мл)
Extractable volume Об'єм, що витягається	≥ 2.0 ml ≥ 2.0 мл	2.1 ml (мл)
Assay Кількісне визначення - thiocolchicoside - тіоколіхікозид	1.90-2.10 mg/ml (95-105 %) 1.90-2.10 мг/мл (95-105 %)	2.08 mg/ml (мг/мл) 104 %
Related Substances Супровідні домішки - N-Acetyl-N-formyl thiocolchicoside (NFTCS) - N-ацетил-N-формил тіоколіхікозид (NFTCS)	≤ 0.5 %	0.18 %

TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
- colchicoside - кохлікозид	≤ 0.5 %	0.05 %
- colchicine - кохліцин	≤ 0.5 %	Not detected Не виявлено
- degradation product A - продукт розпаду А	≤ 0.5 %	Not detected Не виявлено
- unknown impurity - невідома домішка	≤ 0.2 %	0.05 %
- total impurity - сума домішок	≤ 2.0 %	0.37 %
Particulate contamination: Механічні включення		
- sub-visible particles - невидимі частки	≥ 10 μm: ≤ 6000 particles/ampoule ≥ 10 μm: ≤ 6000 часток/ампулу ≥ 25 μm: ≤ 600 particles/ampoule ≥ 25 μm: ≤ 600 часток/ампулу	27 particles/amp. 27 часток/амп.
- visible particles - видимі частки	Absent Відсутні	2 particles/amp. 2 часток/амп. Conform Відповідає
Sterility Стерильність	Must be sterile Повинен бути стерильним	Conform Відповідає
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	≤ 87.5 EU/mg ≤ 87.5 ЕО/мг	87.5 EU/mg 87.5 ЕО/мг

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка / штамп

Quality assurance Manager: Buket Erel

Менеджер із забезпечення якості: Букет Ерел

24.07.2020

Buket Erel
Kalite Güvence Müdürü
Quality Assurance Manager

mefar
İLAÇ SANAYİİ A.Ş.



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ
вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

01.12.2021

№ 72264/21/26

МУСКОМЕД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в контурній чарунковій
упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14717/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 2002031

Кількість ввезеного лікарського засобу 29605

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країни походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "БЛУС ФАРМА",
ідент. код: 43821180

(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 13.10.2021 № 3491/5.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Лабораторія фармакопейного аналізу ДП "Український науковий фармакопейний центр
якості лікарських засобів" (м.Харків, вул. Астрономічна, 33)
(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 30.11.2021 № 1111/97221

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 з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.

(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(підпис та прізвище)



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**
вул. Березняківська, 29, Київ, 02098, тел. (044) 295-26-85 тел. (044) 295-26-82
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

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

25.05.2023

№ 25239/23/26

МУСКОМЕД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в контурній чарунковій
упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14717/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **2202014**

Кількість ввезеного лікарського засобу **27455**

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БЛУС ФАРМА",
ідент. код: 43821180**

(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 08.05.2023 № 1273/5.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**Лабораторія фармакопейного аналізу ДП "Український науковий фармакопейний центр
якості лікарських засобів" (м.Харків, вул. Астрономічна, 33)**

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 23.05.2023 № 275/30223

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 з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(підпис та особисте обличчя державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)

mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джад. № 20,
34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

No. 2022005401

Product name: *MUSCOMED*
Назва продукту: **МУСКОМЕД**
Pharmaceutical form, package type and size: *solution for injections, 4 mg/2 ml, 2 ml in ampule, 6 ampules in a contour tray, 1 contour tray together with a leaflet in a carton box*
Лікарська форма, тип та розмір упаковки: **розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 6 ампул в контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці.**

Dosage / potency: *thiocolchicoside 4 mg/2 ml*
Доза / сила дії: **тіоколхікозиду 4 мг/2 мл**

Registration certificate: *UA/14717/01/01*
Реєстраційне посвідчення: **UA/14717/01/01**

Batch no.: *2202014*
№ серії: **2202014**

Batch size: *27 513 packages/упаковок*
Розмір серії: **27 513 упаковок**

Manufacture date: *06.2022*
Дата виробництва: **06.2022**

Expiry date: *05.2025*
Термін придатності: **05.2025**

TEST <i>Показники якості</i>	LIMIT <i>Нормування</i>	RESULT <i>Результат</i>
Appearance <i>Зовнішній вигляд</i>	A clear, light yellow solution. <i>Прозорий розчин світло-жовтого кольору.</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Clarity and degree of opalescence <i>Прозорість та ступінь опалесценції</i>	Solution should be clear <i>Розчин повинен бути прозорим</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Degree of colouration <i>Ступінь забарвлення</i>	A light yellow solution, not more intensely coloured than Reference solution GY ₁ <i>Розчин світло-жовтого кольору, не інтенсивніше забарвлений, ніж розчин порівняння GY₁</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Identification of thiocolchicoside <i>Ідентифікація тіоколхікозиду</i>	Retention time of the major peak obtained in the chromatogram of the sample solution should be concordant to that of the standard solution in the assay. <i>Значення часу утримування основного піку на хроматограмі досліджуваного розчину повинно відповідати такому ж на хроматограмі стандартного розчину при кількісному визначенні.</i>	Conform <i>Відповідає</i>
pH	5.2-6.5	6.0
Density <i>Густина</i>	0.904-1.014 g/ml <i>0.904-1.014 г/мл</i>	1.005 g/ml (г/мл)
Extractable volume <i>Об'єм, що витягається</i>	≥ 2.0 ml <i>≥ 2.0 мл</i>	2.04 ml (мл)
Assay <i>Кількісне визначення</i> - thiocolchicoside - тіоколхікозид	1.90-2.10 mg/ml (95-105 %) <i>1.90-2.10 мг/мл (95-105 %)</i>	2.08 mg/ml (мг/мл) 104.0 %
Related Substances <i>Супровідні домішки</i> - N-Deacetyl-N-formyl		



mefar

Manufactured by Mefar Ilac San. A. S.
 Location: Ramazanoglu Mah. Ensar Cad. No: 20,
 34906 Kurtkoy – Pendik/Istanbul, Turkey
 License: TR/UY/2020/34-2

Вироблено: Мефар Ілач Сан А.Ш.
 Місцезнаходження: Рамазаноглу Мах. Енсар Джад. № 20,
 34906 Курткой - Пендик/Стамбул, Туреччина
 Ліцензія: TR/UY/2020/34-2

TEST <i>Показники якості</i>	LIMIT <i>Нормування</i>	RESULT <i>Результат</i>
thiocolchicoside (NFTCS) - <i>N-deacetyl-N-formyl</i> тіоколікозид (NFTCS)	≤ 0.50 %	0.08 %
- colchicoside - <i>колікозид</i>	≤ 0.50 %	0.02 %
- colchicine - <i>коліцин</i>	≤ 0.50 %	Not detected <i>Не виявлено</i>
- degradation product A - <i>продукт розпаду A</i>	≤ 0.50 %	Not detected <i>Не виявлено</i>
- unknown impurity - <i>невідомі домішки</i>	≤ 0.20 %	0.04 %
- total impurity - <i>сума домішок</i>	≤ 2.00 %	Conform <i>Відповідає</i>
Particulate contamination: <i>Механічні включення</i>		
- sub-visible particles - <i>невидимі частки</i>	≥ 10 µm: ≤ 6000 particles/ampoule ≥ 10 мкм: ≤ 6000 часток/ампулу	39 particles/amp. 39 часток/амп.
- visible particles - <i>видимі частки</i>	≥ 25 µm: ≤ 600 particles/ampoule ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток/ампулу Absent <i>Відсутні</i>	2 particles/amp. 2 часток/амп. Conform <i>Відповідає</i>
Sterility <i>Стерильність</i>	Must be sterile <i>Повинен бути стерильним</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Bacterial endotoxins <i>Бактеріальні ендотоксини</i>	≤ 87.5 EU/mg ≤ 87.5 ЕО/мг	≤ 87.5 EU/mg ≤ 87.5 ЕО/мг

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій дільниці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка / штамп

30.06.2022

Şirket Eresi
Kalite Güvencesi
 Quality Assurance Manager



TEST Показники якості	LIMIT Нормування	RESULT Результат
thiocolchicoside (NFTCS) - N-деацетил-N-форміл тіоколіккозид (NFTCS)	≤ 0.50 %	0.08 %
colchicoside - колхікозид	≤ 0.50 %	0.02 %
colchicine - колхіцин	≤ 0.50 %	Not detected Не виявлено
degradation product A - продукт розпаду A	≤ 0.50 %	Not detected Не виявлено
unknown impurity - невідома домішка	≤ 0.20 %	0.09 %
total impurity - сума домішок	≤ 2.00 %	Conform Відповідає
Particulate contamination: Механічні включення		
- sub-visible particles - невидимі частки	≥ 10 µm: ≤ 6000 particles/ampoule ≥ 10 мкм: ≤ 6000 часток/ампулу	30 particles/amp. 30 часток/амп.
- visible particles - видимі частки	≥ 25 µm: ≤ 600 particles/ampoule ≥ 25 мкм: ≤ 600 часток/ампулу Absent Відсутні	1 particles/amp. 1 часток/амп. Conform Відповідає
Sterility Стерильність	Must be sterile Повинен бути стерильним	Conform Відповідає
Bacterial endotoxins Бактеріальні ендотоксини	≤ 87.5 EU/mg ≤ 87.5 ЕО/мг	≤ 87.5 EU/mg ≤ 87.5 ЕО/мг

I do hereby certify that the abovementioned data are trustworthy and accurate. This product batch is manufactured (packaging/labelling included) under the quality control on the abovementioned manufacturing site in full conformity with the GMP requirements, established by the regulatory agency of Turkey as well as with the specification and control methods of the analytic-normative documentation, registered in Ukraine. The protocols of manufacture, packaging and analysis are reviewed; conformity with the GMP is established.

Цим я засвідчую, що перерахована вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи пакування / маркування) з проведенням контролю якості на вищевказаній виробничій ділянці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом Туреччини, а також у відповідності зі специфікацією і методами контролю якості (МКЯ), зареєстрованими в Україні. Протоколи виробництва, упакування та аналізу були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Surname and position of person, approving batch release to market

Прізвище та посада / звання особи, яка видала дозвіл на випуск серії

Signature and date, stamp

Підпис та дата підписання, печатка / штамп



Buket Erel
 Kalin Güneş Müduru
 Quality Assurance Manager

MEFAR İLAC SANAYİ A.Ş.

CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

No. 2022005403

Product name: *MUSCOMED*
Назва продукту: **МУСКОМЕД**
Pharmaceutical form, package type and size: *solution for injections, 4 mg/2 ml, 2 ml in ampule, 6 ampules in a contour tray, 1 contour tray together with a leaflet in a carton box*
Лікарська форма, тип та розмір упаковки: **розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл, по 2 мл в ампулі, по 6 ампул в контурній чарунковій упаковці, по 1 контурній чарунковій упаковці разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці.**
Dosage / potency: *thiocolchicoside 4 mg/2 ml*
Доза / сила дії: **тіоколхікозиду 4 мг/2 мл**
Registration certificate: *UA/14717/01/01*
Реєстраційне посвідчення: **UA/14717/01/01**
Batch no.: *2202016*
№ серії: **2202016**
Batch size: *27 829 packages/упаковок*
Розмір серії: **27 829 упаковок**
Manufacture date: *06.2022*
Дата виробництва: **06.2022**
Expiry date: *05.2025*
Термін придатності: **05.2025**

TEST <i>Показники якості</i>	LIMIT <i>Нормування</i>	RESULT <i>Результат</i>
Appearance <i>Зовнішній вигляд</i>	A clear, light yellow solution. <i>Прозорий розчин світло-жовтого кольору.</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Clarity and degree of opalescence <i>Прозорість та ступінь опалесценції</i>	Solution should be clear <i>Розчин повинен бути прозорим</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Degree of colouration <i>Ступінь забарвлення</i>	A light yellow solution, not more intensely coloured than Reference solution GY ₁ <i>Розчин світло-жовтого кольору, не інтенсивніше забарвлений, ніж розчин порівняння GY₁</i>	Conform <i>Відповідає</i>
Identification of thiocolchicoside <i>Ідентифікація тіоколхікозиду</i>	Retention time of the major peak obtained in the chromatogram of the sample solution should be concordant to that of the standard solution in the assay. <i>Значення часу утримування основного піку на хроматограмі досліджуваного розчину повинно відповідати такому ж на хроматограмі стандартного розчину при кількісному визначенні.</i>	Conform <i>Відповідає</i>
pH	5.2-6.5	5.9
Density <i>Густина</i>	0.904-1.014 g/ml <i>0.904-1.014 г/мл</i>	1.005 g/ml (г/мл)
Extractable volume <i>Об'єм, що витягається</i>	≥ 2.0 ml <i>≥ 2.0 мл</i>	2.1 ml (мл)
Assay <i>Кількісне визначення</i> - thiocolchicoside - тіоколхікозид	1.90-2.10 mg/ml (95-105 %) <i>1.90-2.10 мг/мл (95-105 %)</i>	2.05 mg/ml (мг/мл) 102.5 %
Related Substances <i>Супровідні домішки</i> - N-Deacetyl-N-formyl		





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

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

21.09.2023

№ 48122/23/26

МУСКОМЕД

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**розчин для ін'єкцій, 4 мг/2 мл; по 2 мл в ампулі; по 6 ампул в контурній чарунковій
упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/14717/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 2202016

Кількість ввезеного лікарського засобу 27771

Виробник

Мефар Ілач Сан. А.Ш., Туреччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БЛУС ФАРМА",
ідент. код: 43821180**

(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 01.09.2023 № 2506/1.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**Лабораторія фармакопейного аналізу ДП "Український науковий фармакопейний центр
якості лікарських засобів" (м.Харків, вул. Астрономічна, 33)**

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

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 21.09.2023 № 574/63123

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 з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)