

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Приймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Ф-04-351/в.02
Виробнича діяльність.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідомство про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 002/2019/GMP від 14.01.2019 р., термін дії до
14.12.2021 р.

Сертифікат серії № 1

Назва продукції, лікарська форма	Тербінафін - КВ, таблетки по 250 мг	Номер серії КА10321
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/6118/01/01 діє безстроково	Розмір серії 15276 уп.
Сила дії/активність	Тербінафін – 250 мг	Дата виробництва 03.21
Розмір та тип пакування	По 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки плоскоциліндричної форми зі скошенними краями і рискою, білого або майже білого кольору.		За п.1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація тербінафіну гідрохлорид	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 255 нм до 320 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (274±2) нм, (283±2) нм і плече за довжини хвилі близько (294±3) нм. Відношення оптичної густини за довжини хвилі 283 нм до оптичної густини за довжини хвилі 274 нм має бути від 1,10 до 1,20. Характерна реакція (b).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує
	хлориди			За п. 2.В *ДФУ, 2.3.1	Витримує
3	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	2
5	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25 (СФ-метод)	Відповідає
6	Супровідні домішки	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
	домішка А	Не більше 0,1 %	Не більше 0,2 %		
	домішка В	Не більше 0,15 %	Не більше 0,2 %		
	будь-яка інша домішка сума домішок	Не більше 0,2 % Не більше 0,5 %	Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %		
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.			За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13
8	Кількісне визначення тербінафіну (C ₂₁ H ₂₃ N)	Від 237,5 мг до 262,5 мг, в перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 8, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	250,1
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	4 роки			До 03.25

Аналіз виконали: Котова А.О., Скуміна М.О., Парликова Ю.О.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01

Начальник ВКЯ Жигadlo О.Ю.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній ділянці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

Вказані в 3200 000521

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Прймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 001/2022/GMP від 05.01.2022 р., термін дії до
05.11.2024 р.

Сертифікат серії № 2

Назва продукції, лікарська форма	Тербінафін - КВ, таблетки по 250 мг	Номер серії КА20522
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/6118/01/01 діє безстроково	Розмір серії 15318 уп.
Сила дії/ активність	Тербінафін – 250 мг	Дата виробництва 05.22
Розмір та тип пакування	По 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки плоскоциліндричної форми зі скошеними краями і рискою, білого або майже білого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація тербінафіну гідрохлорид	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 255 нм до 320 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (274±2) нм, (283±2) нм і плече за довжини хвилі близько (294±3) нм. Відношення оптичної густини за довжини хвилі 283 нм до оптичної густини за довжини хвилі 274 нм має бути від 1,10 до 1,20. Характерна реакція (b).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує Витримує
	хлориди			За п. 2.В *ДФУ, 2.3.1	Витримує
3	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	4
5	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25 (СФ-метод)	Відповідає
6	Супровідні домішки	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	
	домішка А	Не більше 0,1 %	Не більше 0,2 %		Відповідає
	домішка В	Не більше 0,15 %	Не більше 0,2 %		Відповідає
	будь-яка інша домішка	Не більше 0,2 %	Не більше 0,2 %		Відповідає
	сума домішок	Не більше 0,5 %	Не більше 0,7 %		Відповідає
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<500 <50 Відсутні
8	Кількісне визначення тербінафіну (C ₂₁ H ₂₅ N)	Від 237,5 мг до 262,5 мг, в перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 8, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	250,3
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	4 роки			До 05.26

Аналіз виконали: Берлізова І.С., Севрук П.М., Кофір Д.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01

Начальник ВКЯ

Жигadlo О.Ю.

Заява про сертифікацію: Цим я зазначаю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органам, а також у відповідності до специфікацій, які містяться в реєстраційному досяг. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія даної продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м. Київ, вул. Капілівська, 38
Приймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Камерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Капілівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 002/2019/GMP від 14.01.2019 р., термін дії до
14.12.2021 р.

Сертифікат серії № 3

Назва продукції, лікарська форма	Тербінафін - КВ, таблетки по 250 мг	Номер серії КА30721
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/6118/01/01 діє безстроково	Розмір серії 15246 уп.
Сила дії/активність	Тербінафін – 250 мг	Дата виробництва 07.21
Розмір та тип пакування	По 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати	
1	Опис	Таблетки плоскоциліндричної форми зі скошеними краями і рифом, білого або майже білого кольору.	За п. 1 (візуально)	Відповідає	
2	Ідентифікація тербінафіну гідрохлорид	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 255 нм до 320 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (274±2) нм, (283±2) нм і плече за довжини хвилі близько (294±3) нм. Відношення оптичної густини за довжини хвилі 283 нм до оптичної густини за довжини хвилі 274 нм має бути від 1,10 до 1,20. Характерна реакція (b).	За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод) За п. 2.В *ДФУ, 2.3.1	Витримує Витримує Витримує	
3	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	За п. 3, *ДФУ, 2.9.40	Витримує	
4	Розпадання	Не більше 15 хв	За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	1	
5	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25 (СФ-метод)	Відповідає	
6	Супровідні домішки	На момент випуску	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає	
	домішка А	Протягом терміну придатності			
	домішка В	Не більше 0,1 %			Не більше 0,2 %
	будь-яка інша домішка сума домішок	Не більше 0,15 % Не більше 0,2 % Не більше 0,5 %			Не більше 0,2 % Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.	За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<500 <50 Відсутні	
8	Кількісне визначення тербінафіну (C ₂₁ H ₂₅ N)	Від 237,5 мг до 262,5 мг, в перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	246,1	
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	МКЯ ЛЗ	Відповідає	
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	4 роки		До 07 25	

Аналіз виконали: Кириленко О.В., Сердюк Т.П., Лавришук О.О.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01

Начальник ВКЯ

Жигалло О.В.

Заява про сертифікацію: Цим я заявляю, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на заводській дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації, які містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Примальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Ф-04-351/в.02
Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 002/2019/GMP від 14.01.2019 р., термін дії до
14.12.2021 р.

Сертифікат серії № 7

Назва продукції, лікарська форма	Тербінафін - KB, таблетки по 250 мг	Номер серії KA71220
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/6118/01/01 діє безстроково	Розмір серії 15100 уп.
Сила дії/активність	Тербінафін – 250 мг	Дата виробництва 12.20
Розмір та тип пакування	По 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в пацці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01		

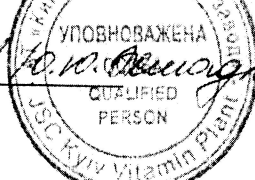
Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки плоскоциліндричної форми зі скошеними краями і ризикою, білого або майже білого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація тербінафіну гідрохлорид	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 255 нм до 320 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (274±2) нм, (283±2) нм і плече за довжини хвилі близько (294±3) нм. Відношення оптичної густини за довжини хвилі 283 нм до оптичної густини за довжини хвилі 274 нм має бути від 1,10 до 1,20. Характерна реакція (b).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримус Витримус
3	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги		За п. 2.В *ДФУ, 2.3.1 За п. 3, *ДФУ, 2.9.40	Витримус Витримус
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	1
5	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25 (СФ-метод)	Відповідає
6	Супровідні домішки	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
	домішка А	Не більше 0,1 %	Не більше 0,2 %		
	домішка В	Не більше 0,15 %	Не більше 0,2 %		
	будь-яка інша домішка сума домішок	Не більше 0,2 % Не більше 0,5 %	Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %		
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<500 <50 Відсутні
8	Кількісне визначення тербінафіну (C ₂₁ H ₂₇ N)	Від 237,5 мг до 262,5 мг, в перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 8, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	251,0
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Відповідає наданому тексту маркування.			
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	4 роки			До 12 24

Аналіз виконали: Радзівська С.О., Савицька М.О., Ковалюк Ю.Є.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01

Начальник ВКЯ Жигadlo О.Ю.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



Вра. ам. н. 06.07.2019 від 17.02.2021 СШ

АТ «КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД»
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Приймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 002/2019/GMP від 14.01.2019 р., термін дії до
14.12.2021 р.

Сертифікат серії № 8

Назва продукції, лікарська форма	Тербінафін - КВ, таблетки по 250 мг	Номер серії КА81220
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/6118/01/01 діє безстроково	Розмір серії 15467 уп.
Сила дії/ активність	Тербінафін – 250 мг	Дата виробництва 12.20
Розмір та тип пакування	По 7 таблеток у блістері; по 2 блістери в паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ						
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати	
1	Опис	Таблетки плоскоциліндричної форми зі скошеними краями і рискою, білого або майже білого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає	
2	Ідентифікація тербінафіну гідрохлорид	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 255 нм до 320 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (274±2) нм, (283±2) нм і плече за довжини хвилі близько (294±3) нм. Відношення оптичної густини за довжини хвилі 283 нм до оптичної густини за довжини хвилі 274 нм має бути від 1,10 до 1,20. Характерна реакція (b).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує	
		Хлориди		За п. 2.В *ДФУ, 2.3.1	Витримує	
3	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40	Витримує	
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	1	
5	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25 (СФ-метод)	Відповідає	
6	Супровідні домішки	На момент випуску		За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає	
		Протягом терміну придатності				
		домішка А	Не більше 0,1 %			Не більше 0,2 %
		домішка В	Не більше 0,15 %			Не більше 0,2 %
будь-яка інша домішка	Не більше 0,2 %	Не більше 0,2 %				
сума домішок	Не більше 0,5 %	Не більше 0,7 %				
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<500 <50 Відсутні	
8	Кількісне визначення тербінафіну (C ₁₁ H ₂₃ N)	Від 237,5 мг до 262,5 мг, в перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 8, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	249,8	
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		МКЯ ЛЗ	Відповідає	
10	Маркування	Відповідає наданому тексту маркування.				
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.				
12	Термін придатності	4 роки			До 12 24	

Аналіз виконали: Радзівська С.О., Купчин А.О., Кезькова Ю.Є.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01

Начальник ВКЯ

Жигалло О.Ю.

Заява про сертифікацію: Цим я заявляю, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органами. Отримано дозвіл у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, упаковки і аналізу були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/6118/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

УПОВНОВАЖЕНА
QUALIFIED
PERSON

Kyiv Vitamin Plant

30.12.2020