



Dr. Falk Pharma GmbH

Certificate of Analysis / Сертифікат аналізу

Product: / Продукт: Endofalk®, powder for oral solution, 55,318 g of powder in packs, 6 packs in a carton box with Ukrainian labelling
Ендофальк, порошок для орального розчину, по 55,318 г порошку у пакеті, по 6 пакетів у коробці з картону з маркуванням українською мовою

Batch No.: / Партія №: K24007A

Batch release date: / Дата випуску серії: 10.10.2024

Manufacturing date: / Дата виробництва: 04.2024

Expiry date: / Придатний до: 04.2029

Batch size: / Розмір серії: 16318 packs / 16318 упаковок

Registration number in Ukraine: / Реєстраційне посвідчення в Україні: UA/4197/01/01 from 26.01.2021 unlimited/
UA/4197/01/01 від 26.01.2021 дійсний на необмежений термін

Strength/Potency: / Сила дії/Активність: 1 sachet contains 52.5 g Macrogol
1 пакетик містить 52,5 г макрогола
potassium chloride 0,185 g
0,185 г калію хлориду
sodium bicarbonate 0,715 g
0,715 г натрію бікарбонату
sodium chloride 1,4 g
1,4 г натрію хлориду

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Appearance Зовнішній вигляд	white powdered mixture of various crystalline substances Біла порошкоподібна суміш різних кристалічних речовин	conforms відповідає
Odour Запах	aromatic (of passion fruit and oranges) ароматний (аромат маракуї та апельсина)	conforms відповідає
pH (Ph. Eur. 2.2.3)	7.5-8.8	8.30
pH (Євр. Фарм. 2.2.3)	7,5-8,8	8,30
Density (Ph. Eur. 2.2.5)	about 1.02 g/ml	1.020 g/ml
Густина (Євр. Фарм. 2.2.5)	близько 1,02 г/мл	1,020 г/мл
Uniformity of mass (Ph. Eur. 2.9.5)	≥ 18/20 mean value ± 7.5 % 20/20 mean value ± 15 % (theoretical mass: 55.318 g)	conforms
Однорідність маси (згідно Євр.Ф. 2.9.5)	≥ 18/20 середнє значення ± 7,5 % 20/20 середнє значення ± 15 % (теоретична маса: 55,318 г)	відповідає
Loss on drying (Ph. Eur. 2.2.32)	≤ 1 %	0.1 %
Втрати в масі при висушуванні (Євр. Фарм. 2.2.32)	≤ 1 %	0,1 %

Endofalk powder (UA)

ENP_W0000_M32P51_master Version 08; Template UA

1/4

approved on 07.02.2018
Batch number: K24007A

Вх. ан. № 2341
21.11.24



Dr. Falk Pharma GmbH

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Dissolution time Час розчинення	≤ 5 min ≤ 5 хв	84 sec 84 сек
Osmolality * (Ph. Eur. 2.2.35) Осмолярність* (Євр. Фарм. 2.2.35)	280 mOsm/kg (250 - 310) 280 мОсм/кг (250 - 310)	* *
Identity — potassium (IC, flame colour) — sodium (IC, flame colour) — chloride (Ph. Eur.) — bicarbonate (Ph. Eur.) — Macrogol 3350 (HPLC) Ідентифікація — калій (IC або колір полум'я) — натрій (IC або колір полум'я) — хлорид (Євр. Ф.2.3.1) — бікарбонат (Євр. Ф. 2.3.1) — макрогол 3350 (ВЕРХ або Євр.Ф. «Макрогол»)	positive positive positive positive positive позитивна позитивна позитивна позитивна позитивна	positive positive positive positive positive позитивна позитивна позитивна позитивна позитивна
Content — potassium chloride (IC, alt. ICP-OES) — sodium chloride (potent. titr. IC) — sodium bicarbonate (potent. titr.) — Macrogol 3350 (HPLC) Кількісне визначення — калію хлорид (IC або ICP-OES) — натрію хлорид (потенціометр. титрування або IC) — натрію бікарбонат (потенціометр. титрування) — макрогол 3350 (ВЕРХ)	185.0 mg/sachet (175.8 - 194.3) 1400 mg/sachet (1330 - 1470) 715 mg/sachet (679.3 - 750.8) 52.5 g/sachet(49.9-55.1) 185,0 мг / пакетик (175,8 мг – 194,3 мг) 1400 мг / пакетик (1330 мг – 1470 мг) 715 мг / пакетик (679,3 мг – 750,8 мг) 52,5 г / пакетик (49,9 г – 55,1 г)	183.19 mg/sachet 1399.4 mg/sachet 701.49 mg/sachet 53.61 g/sachet 183,19 мг / пакетик 1399,4 мг / пакетик 701,49 мг / пакетик 53,61 г / пакетик
Uniformity of content (Ph. Eur. 2.9.6) Однородність вмісту (Євр. Фарм. 2.9.6)	of 10 sachets tested, the content of not more than one may differ by more than 85 % to 115 % of the average content and none by more than 75 % to 125 % Вміст не більш одного з 10 тестованих пакетиків може знаходитися в межах від 85 % до 115 % від середнього і жодного з пакетиків – у межах від 75% до 125 %	Conforms Відповідає
Microbiological quality * (Ph. Eur. 2.6.12 / 2.6.13, 5.1.4-1) ТАМС: ТУМС: E. coli: Мікробіологічна чистота* (Євр. Фарм. 2.6.12 / 2.6.13, 5.1.4-1) ТАМС: ТУМС: E. coli:	≤ 10 ³ /g ≤ 10 ² /g absent in 1.0/g ≤ 10 ³ /г ≤ 10 ² /г відсутність в 1 г	* *

* this test is performed once a year
даний тест виконується один раз на рік.

Remarks: n/a

Примітка: н/з

Endofalk powder (UA)

ENP_W0000_M32P51_master Version 08; Template UA

2/4



approved on 07.02.2018
Batch number: K24007A



Dr. Falk Pharma GmbH

Manufacturing site: /Виробник:

- ☐ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13 /
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Нюенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 from 30.07.2024
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 від 30.07.2024

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 from 20.07.2023 till
19.07.2026

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 від 20.07.2023 до
19.07.2026

- ☒ Klocke Pharma-Service GmbH /
Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ
Strassburger Str. 77/ Штрассбургер штрассе 77
77767 Appenweiler/ Аппенвейер
Germany/ Німеччина

Number of Manufacturing License Klocke.:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 from 07.06.2024
Номер ліцензії на виробництво Клоке:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 від 07.06.2024

Number of GMP-certificate Klocke.:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 from 08.12.2022
Номер сертифікату GMP Клоке:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 від 08.12.2022

Packaging site and QC: / Виробник, відповідальний за
первинне, вторинне пакування та контроль якості:

- ☒ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13 /
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Нюенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 from 30.07.2024
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 від 30.07.2024

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 from 20.07.2023 till
19.07.2026

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 від 20.07.2023 до
19.07.2026

- ☒ Klocke Pharma-Service GmbH /
Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ
Strassburger Str. 77/ Штрассбургер штрассе 77
77767 Appenweiler/ Аппенвейер
Germany/ Німеччина

Number of Manufacturing License Klocke.:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 from 07.06.2024
Номер ліцензії на виробництво Клоке:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 від 07.06.2024

Number of GMP-certificate Klocke.:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 from 08.12.2022
Номер сертифікату GMP Клоке:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 від 08.12.2022

Batch release of finished: / Відповідальний за випуск
серії кінцевого:

- Dr. Falk Pharma GmbH / Др.Фальк Фарма ГмбХ
Leinenweberstrasse 5 / Ляйненвеберштрассе 5,
79108 Freiburg / 79108 Фрайбург,
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 from 17.02.2021
Номер ліцензії на виробництво Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 від 17.02.2021

Number of GMP-certificate Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 from 15.11.2022 till
14.11.2025

Номер сертифікату GMP Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 від 15.11.2022 до
14.11.2025



Dr. Falk Pharma GmbH

I, the undersigned, certify that the above batch is truly accurate. This batch (including packaging/labeling) was produced and subjected to quality control in the above production unit in compliance with the GMP requirements established by the local regulatory authority, as well as with the specifications contained in the marketing authorization dossier or trade license of the manufacturer country or destination country, if the product is imported, or in the product specification file for the study drug. The Batch Manufacturing Record, the Batch Packaging Record, and the Batch Analysis Record have been reviewed and found to be compliant with GMP.

Я, що нижче підписався, засвідчую, що вищенаведена серія є достовірною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданому виробничому відділі у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікацією, яка міститься в реєстраційному довідку або торговій ліцензії країни-виробника або країни-імпортера, якщо продукція імпортована, чи в довідку специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність GMP.

Date and signature:
Дата та підпис:

Dr. Thomas Uhlmann
Qualified Person



Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg i. Br., Germany





ДЕРЖЛІКСЛУЖБА УКРАЇНИ
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

19.11.2024

№ 61264/24/26

ЕНДОФАЛЬК

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
порошок для орального розчину; по 55, 318 г порошку у пакеті; по 6 пакетів у коробці
з картону
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/4197/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № K24007A

Кількість ввезеного лікарського засобу 16318

Виробник

Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Приватне акціонерне товариство "НАТУРФАРМ", ідент. код:
24930169

(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 19.11.2024 № 4035/1.

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

Начальник

(посадовця державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



Dr. Falk Pharma GmbH

Certificate of Analysis / Сертифікат аналізу

Product: / Продукт: Endofalk®, powder for oral solution, 55,318 g of powder in packs, 6 packs in a carton box with Ukrainian labelling
Ендофальк, порошок для орального розчину, по 55,318 г порошку у пакеті, по 6 пакетів у коробці з картону з маркуванням українською мовою

Batch No.: / Партія №: K24009A

Batch release date: /
Дата випуску серії: 10.10.2024

Manufacturing date: /
Дата виробництва: 07.2024

Expiry date: / Придатний до: 07.2029

Batch size: / Розмір серії: 16450 packs / 16450 упаковок

Registration number in Ukraine: /
Регістраційне посвідчення в Україні: UA/4197/01/01 from 26.01.2021 unlimited/
UA/4197/01/01 від 26.01.2021 дійсний на необмежений термін

Strength/Potency: /
Сила дії/Активність: 1 sachet contains 52.5 g Macrofol
1 пакетик містить 52,5 г макрогола
potassium chloride 0,185 g
0,185 г калію хлориду
sodium bicarbonate 0,715 g
0,715 г натрію бікарбонату
sodium chloride 1,4 g
1,4 г натрію хлориду

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Appearance Зовнішній вигляд	white powdered mixture of various crystalline substances Біла порошкоподібна суміш різних кристалічних речовин	conforms відповідає
Odour Запах	aromatic (of passion fruit and oranges) ароматний (аромат маракуї та апельсина)	conforms відповідає
pH (Ph. Eur. 2.2.3)	7.5-8.8	8.31
pH (Євр. Фарм. 2.2.3)	7,5-8,8	8,31
Density (Ph. Eur. 2.2.5)	about 1.02 g/ml	1.020 g/ml
Густина (Євр. Фарм. 2.2.5)	близько 1,02 г/мл	1,020 г/мл
Uniformity of mass (Ph. Eur. 2.9.5)	≥ 18/20 mean value ± 7.5 % 20/20 mean value ± 15 % (theoretical mass: 55.318 g)	conforms
Однорідність маси (згідно Євр.Ф. 2.9.5)	≥ 18/20 середнє значення ± 7,5 % 20/20 середнє значення ± 15 % (теоретична маса: 55,318 г)	відповідає
Loss on drying (Ph. Eur. 2.2.32)	≤ 1 %	0.1 %
Втрати в масі при висушуванні (Євр. Фарм. 2.2.32)	≤ 1 %	0,1 %

Вм. 21.11.1945 Page 1/1
Big 04.03.2025 docet



Dr. Falk Pharma GmbH

Test / Тестуємий параметр	Specification / Специфікація	Result / Посилання
Dissolution time Час розчинення	≤ 5 min ≤ 5 хв	107 sec 107 сек
Osmolality * (Ph. Eur. 2.2.35) Осмолярність* (Євр. Фарм. 2.2.35)	280 mOsm/kg (250 - 310) 280 мОсм/кг (250 - 310)	* *
Identity – potassium (IC, flame colour) – sodium (IC, flame colour) – chloride (Ph. Eur.) – bicarbonate (Ph. Eur.) – Macrogol 3350 (HPLC) Ідентифікація – калій (IC або колір полум'я) – натрій (IC або колір полум'я) – хлорид (Євр. Ф. 2.3.1) – бікарбонат (Євр. Ф. 2.3.1) – макрогол 3350 (ВЕРХ або Євр.Ф. «Макрогол»)	positive positive positive positive positive позитивна позитивна позитивна позитивна позитивна	positive positive positive positive positive позитивна позитивна позитивна позитивна позитивна
Content – potassium chloride (IC, alt. ICP-OES) – sodium chloride (potent. titr. IC) – sodium bicarbonate (potent. titr.) – Macrogol 3350 (HPLC) Кількісне визначення – калію хлорид (IC або ICP-OES) – натрію хлорид (потенціометр. титрування або IC) – натрію бікарбонат (потенціометр. титрування) – макрогол 3350 (ВЕРХ)	185.0 mg/sachet (175.8 - 194.3) 1400 mg/sachet (1330 - 1470) 715 mg/sachet (679.3 - 750.8) 52.5 g/sachet (49.9-55.1) 185,0 мг / пакетик (175,8 мг – 194,3 мг) 1400 мг / пакетик (1330 мг – 1470 мг) 715 мг / пакетик (679,3 мг – 750,8 мг) 52,5 г / пакетик (49,9 г – 55,1 г)	177.40 mg/sachet 1333.4 mg/sachet 715.92 mg/sachet 53.51 g/sachet 177,40 мг / пакетик 1333,4 мг / пакетик 715,92 мг / пакетик 53,51 г / пакетик
Uniformity of content (Ph. Eur. 2.9.6) Однородність вмісту (Євр. Фарм. 2.9.6)	of 10 sachets tested, the content of not more than one may differ by more than 85 % to 115 % of the average content and none by more than 75 % to 125 % Вміст не більш одного з 10 тестованих пакетиків може знаходитися в межах від 85 % до 115 % від середнього і жодного з пакетиків – у межах від 75% до 125 %	Conforms Відповідає
Microbiological quality * (Ph. Eur. 2.6.12 / 2.6.13, 5.1.4-1) TAMC: TYMC: E. coli: Мікробіологічна чистота* (Євр. Фарм. 2.6.12 / 2.6.13, 5.1.4-1) TAMC: TYMC: E. coli:	≤ 10 ³ /g ≤ 10 ² /g absent in 1.0/g ≤ 10 ³ /г ≤ 10 ² /г відсутність в 1 г	* *

* this test is performed once a year
даний тест виконується один раз на рік.

Remarks: n/a
Примітка: н/з





Dr. Falk Pharma GmbH

Manufacturing site: /Виробник:

- ☐ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13 /
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Нюенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 from 30.07.2024
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 від 30.07.2024

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 from 20.07.2023 till
19.07.2026

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 від 20.07.2023 до
19.07.2026

- ☒ Klocke Pharma-Service GmbH /
Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ
Strassburger Str. 77/ Штрассбургер штрассе 77
77767 Appenweiler/ Апенвееер
Germany/ Німеччина

Number of Manufacturing License Klocke.:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 from 07.06.2024
Номер ліцензії на виробництво Клоке:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 від 07.06.2024

Number of GMP-certificate Klocke.:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 from 08.12.2022
Номер сертифікату GMP Клоке:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 від 08.12.2022

Packaging site and QC: / Виробник, відповідальний за
первинне, вторинне пакування та контроль якості:

- ☒ Losan Pharma GmbH / Лозан Фарма ГмбХ
Otto-Hahn-Strasse 13 /
Отто-Хан-Штрассе 13
79395 Neuenburg / 79395 Нюенбург
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 from 30.07.2024
Номер ліцензії на виробництво Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2024_0076 від 30.07.2024

Number of GMP-certificate Losan Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 from 20.07.2023 till
19.07.2026

Номер сертифікату GMP Лозан Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2024_0001 від 20.07.2023 до
19.07.2026

- ☒ Klocke Pharma-Service GmbH /
Клоке Фарма-Сервіс ГмбХ
Strassburger Str. 77/ Штрассбургер штрассе 77
77767 Appenweiler/ Апенвееер
Germany/ Німеччина

Number of Manufacturing License Klocke.:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 from 07.06.2024
Номер ліцензії на виробництво Клоке:
DE_BW_01_MIA_2024_0057 від 07.06.2024

Number of GMP-certificate Klocke.:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 from 08.12.2022
Номер сертифікату GMP Клоке:
DE_BW_01_GMP_2023_0075 від 08.12.2022

Batch release of finished: / Відповідальний за випуск
серії кінцевого:

- Dr. Falk Pharma GmbH / Др.Фальк Фарма ГмбХ
Leinenweberstrasse 5 / Ляйненвеберштрассе 5,
79108 Freiburg / 79108 Фрайбург,
Germany / Німеччина

Number of Manufacturing License Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 from 17.02.2021
Номер ліцензії на виробництво Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_MIA_2021_0020 від 17.02.2021

Number of GMP-certificate Dr. Falk Pharma GmbH:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 from 15.11.2022 till
14.11.2025

Номер сертифікату GMP Др.Фальк Фарма ГмбХ:
DE_BW_01_GMP_2023_0041 від 15.11.2022 до
14.11.2025



Dr. Falk Pharma GmbH

I, the undersigned, certify that the above batch is truly accurate. This batch (including packaging/labeling) was produced and subjected to quality control in the above production unit in compliance with the GMP requirements established by the local regulatory authority, as well as with the specifications contained in the marketing authorization dossier or trade license of the manufacturer country or destination country, if the product is imported, or in the product specification file for the study drug. The Batch Manufacturing Record, the Batch Packaging Record, and the Batch Analysis Record have been reviewed and found to be compliant with GMP.

Я, що нижче підписався, засвідчую, що вищенаведена серія є достовірною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вищезгаданому виробничому відділі у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікацією, яка міститься в реєстраційному довідку або торговій ліцензії країни-виробника або країни-імпортера, якщо продукція імпортована, чи в довідку специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено їх відповідність GMP.

Date and signature:
Дата та підпис:

Dr. Thomas Uhlmann
Qualified Person



Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg i. Br., Germany



22



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА УКРАЇНИ
**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

19.11.2024

№ 61274/24/26

ЕНДОФАЛЬК

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину; по 55, 318 г порошку у пакеті; по 6 пакетів у коробці
 з картону**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/4197/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № **K24009A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 6120

Виробник

Др. Фальк Фарма ГмбХ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Приватне акціонерне товариство "НАТУРФАРМ", ідент. код:
 24930169**

(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 19.11.2024 № 4035/2.

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)