



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

29.10.2024

№ 54353/24/10

ФАСТЕНАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
порошок для орального розчину по 80 мг, по 30 двороздільних саше у картонній
коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19536/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 07.07.2027

Серія лікарського засобу № 240968

Кількість ввезеного лікарського засобу 1440

Виробник

СПЕШЛ ПРОДАКТС ЛАЙН С.П.А., Італія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ДІЛЕО ФАРМА",
ідент. код: 36691994

(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 22.10.2024 № 3242/2.

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




(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ
(ініціали та прізвище)

Вр. 01.11.2024

18.12.2024



[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Via Фратта Ротонда вадо Ларго, 1
03012 Анань(FR)

Сертифікат аналіза				
Код MRA001UA	Продукт ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80 мг в саше; по 30 двороздільних саше	Кількість 14 120		
Серія 240968		Дата виробництва 04/2024		
Метод 254		Термін придатності 04/2027		
Назва параметра	Специфікація	Одиниця виміру	Результат	Лаборант (ПІБ)
ВИГЛЯД ПАКУВАННЯ	Літографована картонна коробка, що містить 30 саше та інструкцію		Відповідає	Р.Д.
ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД	Гомогенний порошок від білого до світло-жовтого кольору		Відповідає	Р.Д.
pH	4,0 – 6,0		4,7	Р.Д.
РОЗЧИННІСТЬ	У воді: повне розчинення за 2 хвилини	хвилини	Відповідає	Р.Д.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ (Однорідність змісту)	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75 \times M^*$ і не більше $1,25 \times M^*$		Відповідає	Р.Д.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ НА ПОЛОВИНУ ДОЗИ	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75 \times M^*$ і не більше $1,25 \times M^*$		Відповідає	Р.Д.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ВЕРХ)	Час утримання основного піка на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримання піка кетопрофену лізінової солі на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	Р.Д.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ТШХ)	На хроматограмі випробуваного розчину повинні виявлятися плями, що відповідають по значенню R_f плямам на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	Р.Д.
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	76,0 – 84,0 (95,0 – 105,0)	мг/саше %	82,5 103,1	Р.Д.
СПОРІДНЕНІ ДОМІШКИ (ВЕРХ)				
Домішка А	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа виявлення	Р.Д.
Домішка С	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа виявлення	Р.Д.
Одинична неідентифікована домішка	$\leq 0,2$	%	0,00 < межа виявлення	Р.Д.
Сума продуктів розкладання (крім А та С)	$\leq 0,4$	%	0,00 < межа виявлення	Р.Д.
НІНГІДРИН-ПОЗИТИВНІ ОДИНИЧНІ РЕЧОВИНИ (ТШХ)	$\leq 0,5$	%	< 0,5	Р.Д.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО АЕРОБНИХ МІКРООРГАНІЗМІВ (ТАМС)	$\leq 10^3$	КУО/г	6	Д.С.Ф.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО ДРІЖДЖЕВИХ ТА ПЛІСНЕВИХ ГРИБІВ (ТУМС)	$\leq 10^2$	КУО/г	< 1	Д.С.Ф.
E.COLI	Відсутня/1г		Відсутня	Д.С.Ф.

СЕРТИФІКАТ ВИПУСКУ

Назва продукту: **ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80мг в саше;
по 30 двороздільних саше у картонній коробці**
(Активна речовина: 1 саше містить: Кетопрофену лізінова сіль 80.0 мг,
що відповідає Кетопрофену 50.0 мг)

Серія: **240968**

Код: **MRA001UA**

Загальна кількість випущених одиниць: **14 120**

Країна-виробник: **Італія**

Реєстраційне посвідчення: **UA/19536/01/01**

Сертифікат аналіза №: /

Дата: **06/05/2024**

Дата виробництва: **04/2024**

Термін придатності: **04/2027**

Виробник: **Спешл Продактс Лайн С.П.А.**

Ліцензія на виробництво: **аМ-8/2021**

Віа Фратта Ротонда Вадо Ларго, 1,

Ананьї (FR), 03012, Італія

Коментарі та/або відхилення: /

ЦИМ Я ПІДТВЕРДЖУЮ, ЩО

приведена вище інформація являється достовірною і точною. Дана серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вказаній ділянці(-ях) в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевим регуляторним органом Італійське фармацевтичне агентство (AIFA), а також відповідно зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP.

Серія схвалена та допущена до реалізації.

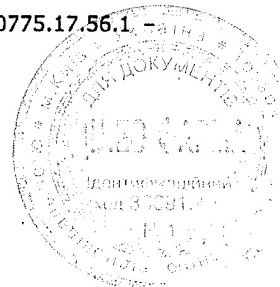
Ананьї, дата: **08/05/2024**

**Уповноважена особа з
лікарських засобів
Алессандро Амендола
[підпис]**

штамп

[Спешл Продактс Лайн С.П.А
Уповноважена особа
Др. Алессандро Амендола]

Виробництво і офіс: Віа Фратта Ротонда Вадо Ларго, 1, Ананьї (FR), 03012-Тел.:+390775.17.56.1 - Факс:+390775.17.552
Адміністрація: Віа Нікарагуа, 10, Помеція (RM), 00071-Тел.:+390693.37.83.50
Зареєстрований офіс: Віа Альберіко II, 35, Рим (RM), 00193-Тел.:+390693.37.83.63
www.spesialspa.it - Info@spesialspa.it



[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Віа Фратта Ротонда вадіо Ларго, 1
03012 Ананьї(FR)

Примітка: *:опис AV та M дивись Євр. Фарм. 2.9.40 поточне видання	
Результат хімічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐	Результат:
Керівник хімічної лабораторії: Франческо Зангрілі [підпис] Дата: 06/05/24	СХВАЛЕНО Директор з контролю якості: Франческо Капороззі [підпис] Дата:06/05/24
Результат мікробіологічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐	
Керівник мікробіологічної лабораторії: Клаудія Еспозіто [підпис] Дата: 06/05/24	





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

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

18.06.2025

№ 27836/25/10

ФАСТЕНАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину по 80 мг; по 30 двороздільних саше у картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19536/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 07.07.2027

Серія лікарського засобу № 243698

Кількість ввезеного лікарського засобу 12780

Виробник

СПЕШІ ПРОДАКТС ЛАЙН С.П.А., Італія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ДІЛЕО ФАРМА",
ідент. код: 36691994**

(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)

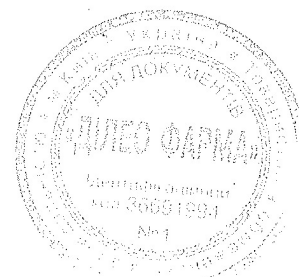
Протокол візуального контролю від 18.06.2025 № 1815/1.

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




(підпис)

Ольга СЕРБОМЕНКО
(ініціали та прізвище)

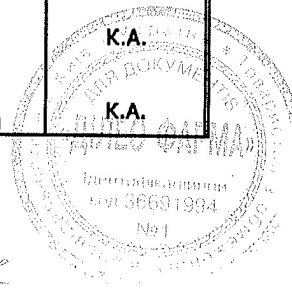


[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Via Фратта Ротонда вадо Ларго, 1
03012 Ананьї(FR)

Сертифікат аналіза				
Код MRA001UA	Продукт ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80 мг в саше; по 30 двороздільних саше	Кількість 14 070		
Серія 243698		Дата виробництва 12/2024		
Метод 254		Термін придатності 12/2027		
Назва параметра	Специфікація	Одиниця виміру	Результат	Лаборант (ПІБ)
ВИГЛЯД ПАКУВАННЯ	Літографована картонна коробка, що містить 30 саше та інструкцію		Відповідає	К.А.
ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД	Гомогенний порошок від білого до світло-жовтого кольору		Відповідає	К.А.
pH	4,0 – 6,0		4,9	К.А.
РОЗЧИННІСТЬ	У воді: повне розчинення за 2 хвилини	хвилини	1	К.А.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ (Однорідність змісту)	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75 \times M^*$ і не більше $1,25 \times M^*$		Відповідає	К.А.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ НА ПОЛОВИНУ ДОЗИ	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75 \times M^*$ і не більше $1,25 \times M^*$		Відповідає	К.А.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ВЕРХ)	Час утримання основного піка на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримання піка кетопрофену лізинової солі на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	К.А.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ТШХ)	На хроматограмі випробуваного розчину повинні виявлятися плями, що відповідають по значенню Rf плямам на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	К.А.
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	76,0 – 84,0 (95,0 – 105,0)	мг/саше %	77,4 96,8	К.А.
СПОРІДНЕНІ ДОМІШКИ (ВЕРХ)				
Домішка А	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа виявлення	К.А.
Домішка С	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа виявлення	К.А.
Одинична неідентифікована домішка	$\leq 0,2$	%	0,01	К.А.
Сума продуктів розкладання (крім А та С)	$\leq 0,4$	%	0,01	К.А.
НІНГІДРИН-ПОЗИТИВНІ ОДИНИЧНІ РЕЧОВИНИ (ТШХ)	$\leq 0,5$	%	< 0,5	К.А.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО АЕРОБНИХ МІКРООРГАНІЗМІВ (ТАМС)	$\leq 10^3$	КУО/г	< 1	К.А.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО ДРІЖДЖЕВИХ ТА ПЛІСНЕВИХ ГРИБІВ (ТУМС)	$\leq 10^2$	КУО/г	< 1	К.А.
E.COLI	Відсутня/1г		Відсутня	К.А.

Відсутня
23.06.2027



СЕРТИФІКАТ ВИПУСКУ

Назва продукту: **ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80мг в-саше;
по 30 двороздільних саше у картонній коробці**
(Активна речовина: 1 саше містить: Кетопрофену лізінова сіль 80.0 мг,
що відповідає Кетопрофену 50.0 мг)

Серія: 243698

Код: MRA001UA

Загальна кількість випущених одиниць: 14 070

Країна-виробник: Італія

Реєстраційне посвідчення: UA/19536/01/01

Сертифікат аналізу №: /

Дата: 21/02/2025

Дата виробництва: 12/2024

Термін придатності: 12/2027

**Виробник: Спецл Продактс Лайн С.П.А.
Віа Фратта Ротонда Вадіо Ларго, 1
03012 Ананьї (FR), Італія**

Ліцензія на виробництво:
аАММ-28/2025

Коментарі та/або відхилення: перевидання для нормативних цілей

ЦИМ Я ПІДТВЕРДЖУЮ, ЩО

приведена вище інформація являється достовірною і точною. Дана серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вказаній ділянці(-ях) в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевим регуляторним органом Італійське фармацевтичне агентство (AIFA), а також відповідно зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP.

Серія схвалена та допущена до реалізації.

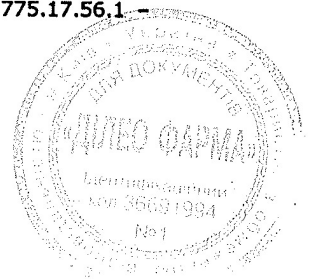
Ананьї, дата: 25/02/2025

**Уповноважена особа з
лікарських засобів
Сергіо Деїдда
[підпис]**

ШТАМП

[Спешл Продактс Лайн С.П.А
Уповноважена особа
Др. Сергіо Деїдда]

Виробництво / ofis: В'я Фратта Ротонда Вадо Ларго, 1, Ананьї (FR), 03012-Тел.:+390775.17.56.1 -
Факс:+390775.17.552
Адміністрація: В'я Нікарагуа, 10, Помеція (RM), 00071-Тел.:+390693.37.83.50
Зареєстрований ofis: В'я Альберіко II, 35, Рим (RM), 00193-Тел.:+390693.37.83.63
www.spesialspa.it - info@spesialspa.it



[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Віа Фратта Ротонда вадо Ларго, 1
03012 Ананьї(FR)

Примітка: *:опис AV та M дивись Євр. Фарм. 2.9.40 поточне видання	
Результат хімічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐	Результат:
Керівник хімічної лабораторії: Альба Квадріні [підпис] Дата: 21/02/25	СХВАЛЕНО Директор з контролю якості: Франческо Капороззі [підпис] Дата: 21/02/25
Результат мікробіологічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐	
Керівник мікробіологічної лабораторії: Лаура Іабоні [підпис] Дата: 21/02/25	





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

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

18.06.2025

№ 27837/25/10

ФАСТЕНАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**порошок для орального розчину по 80 мг; по 30 двороздільних саше у картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/19536/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 07.07.2027

Серія лікарського засобу № 243699

Кількість ввезеного лікарського засобу 11700

Виробник

СПЕШЛ ПРОДАКТС ЛАЙН С.П.А., Італія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ДІЛЕО ФАРМА",
ідент. код: 36691994**

(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 18.06.2025 № 1815/2.

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



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)



СЕРТИФІКАТ ВИПУСКУ

Назва продукту: **ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80мг в саше;
по 30 двороздільних саше у картонній коробці**
(Активна речовина: 1 саше містить: Кетопрофену лізінова сіль 80.0 мг,
що відповідає Кетопрофену 50.0 мг)

Серія: **243699**

Код: **MRA001UA**

Загальна кількість випущених одиниць: **13 727**

Країна-виробник: **Італія**

Реєстраційне посвідчення: **UA/19536/01/01**

Сертифікат аналіза №: /

Дата: **21/02/2025**

Дата виробництва: **12/2024**

Термін придатності: **12/2027**

Виробник: **Спешл Продактс Лайн С.П.А.**

Ліцензія на виробництво:

Via Fratта Ротонда Вадо Ларго, 1

aAMM-28/2025

03012 Ананьї (FR), Італія

Коментарі та/або відхилення: *перевидання для нормативних цілей*

ЦИМ Я ПІДТВЕРДЖУЮ, ЩО

приведена вище інформація являється достовірною і точною. Дана серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і проведений контроль її якості на вказаній дільниці(-ях) в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевим регуляторним органом Італійське фармацевтичне агентство (AIFA), а також відповідно зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP.

Серія схвалена та допущена до реалізації.

Dr. Sergio Deidda
02.10.2025

Ананьї, дата: **25/02/2025**

**Уповноважена особа з
лікарських засобів**

**Сергіо Деліда
[підпис]**

штамп

[Спешл Продактс Лайн С.П.А.]

Уповноважена особа

Др.Сергіо Деліда]

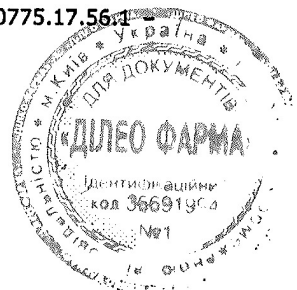
Виробництво і офіс: **Via Fratта Ротонда Вадо Ларго, 1, Ананьї (FR), 03012-Тел.:+390775.17.561**

Факс: **+390775.17.552**

Адміністрація: **Via Нікарагуа, 10, Помеція (RM), 00071-Тел.:+390693.37.83.50**

Зареєстрований офіс: **Via Альберіко II, 35, Рим (RM), 00193-Тел.:+390693.37.83.63**

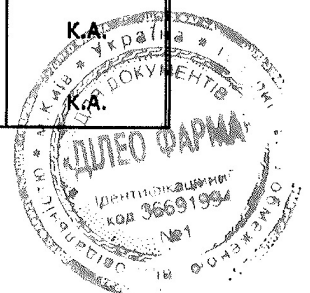
www.spesialspa.it - Info@spesialspa.it



[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Via Фратта Ротонда вадо Ларго, 1
03012 Анань(FR)

Сертифікат аналіза				
Код MRA001UA	Продукт ФАСТЕНАЛ, порошок для орального розчину по 80 мг в саше; по 30 двороздільних саше	Кількість 13 727		
Серія 243699		Дата виробництва 12/2024		
Метод 254		Термін придатності 12/2027		
Назва параметра	Специфікація	Одиниця виміру	Результат	Лаборант (ПІБ)
ВИГЛЯД ПАКУВАННЯ	Літографована картонна коробка, що містить 30 саше та інструкцію		Відповідає	К.А.
ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД	Гомогенний порошок від білого до світло-жовтого кольору		Відповідає	К.А.
pH	4,0 – 6,0		4,7	К.А.
РОЗЧИННІСТЬ	У воді: повне розчинення за 2 хвилини	хвилини	1	К.А.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ (Однорідність змісту)	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75xM^*$ і не більше $1,25xM^*$		Відповідає	К.А.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ НА ПОЛОВИНУ ДОЗИ	Для 10 одиниць: відповідає якщо $AV^* \leq 15,0$ В іншому випадку для 30 одиниць: $AV^* \leq 15,0$ і жодне не менше $0,75xM^*$ і не більше $1,25xM^*$		Відповідає	К.А.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ВЕРХ)	Час утримання основного піка на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримання піка кетопрофену лізинової солі на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	К.А.
ІДЕНТИФІКАЦІЯ (ТШХ)	На хроматограмі випробуваного розчину повинні виявлятися плями, що відповідають по значенню R_f плямам на хроматограмі стандартного розчину		Позитивна	К.А.
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	76,0 – 84,0 (95,0 – 105,0)	мг/саше %	78,7 98,4	К.А.
СПОРІДНЕНІ ДОМІШКИ (ВЕРХ)				
Домішка А	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа визначення	К.А.
Домішка С	$\leq 0,1$	%	0,00 < межа визначення	К.А.
Одинична неідентифікована домішка	$\leq 0,2$	%	0,01	К.А.
Сума продуктів розкладання (крім А та С)	$\leq 0,4$	%	0,01	К.А.
НІНГІДРИН-ПОЗИТИВНІ ОДИНИЧНІ РЕЧОВИНИ (ТШХ)	$\leq 0,5$	%	< 0,5	К.А.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО АЕРОБНИХ МІКРООРГАНІЗМІВ (ТАМС)	$\leq 10^3$	КУО/г	< 1	К.А.
ЗАГАЛЬНЕ ЧИСЛО ДРІЖДЖЕВИХ ТА ПЛІСНЕВИХ ГРИБІВ (ГУМС)	$\leq 10^2$	КУО/г	< 1	К.А.
E.COLI	Відсутня/1г		Відсутня	К.А.



[На бланку компанії Спешл Продактс лайн]

Спешл Продактс Лайн С.П.А.
Via Фратта Ротонда вадо Ларго, 1
03012 Ананьї(FR)

Примітка: *:опис AV та M дивись Євр. Фарм. 2.9.40 поточне видання	
Результат хімічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐ Керівник хімічної лабораторії: Альба Квадріні [підпис] Дата: 21/02/25	Результат: СХВАЛЕНО Директор з контролю якості: Франческо Капороззі [підпис] Дата:21/02/25
Результат мікробіологічної лабораторії: Схвалено ☒ Відхилено ☐ Керівник мікробіологічної лабораторії: Лаура Іабоні [підпис] Дата: 21/02/25	

