



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicke Weg 125
12489 Berlin

Сертификат качества

Код продукта: **Корвитол® 50**
F132226
Страна производитель: Германия
Регистрационное удостоверение: UA/3124/01/02
№ серии: 03510A
Дата изготовления: 09/2020
Дата выпуска серии: 26/11/2020

Дата окончания срока годности: 09/2023

Размер серии: 21258 уп.

Лекарственная форма: Таблетки по 50 мг
Дозировка/Содержание: 1 таблетка содержит 50 мг метопролола тартрата
Вид и размер упаковки: 10 таблеток в блистере, 5 блистеров в картонной коробке, с маркировкой на украинском языке
Разрешение на выпуск серии выдано компанией: БЕРЛИН-ХЕМИ АГ, Глиникер Вег 125, 12489 Берлин, Германия
Номер лицензии на производство: DE_BE_01_MIA_2019_0006

<u>Показатель</u>	<u>Спецификация</u>	<u>Результат</u>
Внешний вид	Белые, круглые, плоскопараллельные таблетки со скошенными кромками и насечкой для деления с одной стороны.	Соответствует
Средняя масса	177.5 мг ± 7,5%	176.30 мг
Однородность единиц дозирования	n = 10: AV ≤ 15.0 (L1) n = 30: AV ≤ 15.0 (L1) никакое из индивидуальных значений содержания не выходит за пределы от < 0.75 × M до > 1.25 × M	Соответствует
Предел прочности на разрушение	≥ 50 Н	68. Н
Истираемость	≤ 1.0 %	0.2 %
Растворение	Q = 75% в течении 30 минут Относительно заявленного количества	97. %
Идентификация метопролола тартрата (ЖХ)	Времена удерживания пиков метопролола тартрата на хроматограммах испытуемого и эталонного растворов должно совпадать	Положительно
Микробиологическая чистота*	ТАМС: не более чем 10 ³ КОЕ / г ТУМС: не более чем 10 ² КОЕ / г Escherichia coli: отсутствуют / г	< 10. КОЕ / г < 10. КОЕ / г Соответствует
Количественное содержание примесей		
- неизвестные примеси, по отдельности	≤ 0.2 %	< 0.1 %
- сумма всех примесей	≤ 1.0 %	< 0.1 %
Количественное содержание метопролола тартрата	Каждая относительно заявленного количества 95 – 105 % Относительно заявленного количества	100. %

* Испытание проводится с каждой 5-ой серией

Сертификат:

Я настоящим заверяю, что информация, изложенная выше, является точной и достоверной. Процесс производства данной серии продукта, включая упаковку/маркировку и контроль качества, был осуществлен в полном соответствии с требованиями GMP, утвержденными местными контролирующими органами, и спецификациями регистрационного удостоверения импортирующей страны, или требованиями спецификации для продуктов, предназначенных для исследований. Отчеты о производстве, упаковке и аналитических испытаниях серии были проанализированы и признаны удовлетворяющими стандартам GMP.

Уполномоченное лицо
26/11/2020


Dr. Samy Schwandt



Vorsitzender des Aufsichtsrates: Dr. Alberto Giovanni Aleotti - Vorstand: Dr. Reinhard Uppenkamp (Vorsitzender), Michael Protovitski, Dr. Christian Matschke, Dr. Attilio Sebastio, Dr. Rainar Kern, Dr. Pio Mei - Postanschrift: Berlin-Chemie AG, 12485 Berlin - Tel. +49 30 6707-0 (Zentrale), Fax +49 30 6707-2120 (Zentrale), Telefaxgericht: Amtsgericht Charlottenburg (Berlin) HRB 34997 - bbn 40130545

Handwritten signature: Dr. Samy Schwandt



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin

Сертифікат якості

Код продукту: **Корвітол® 50**
Країна-виробник: F132226
Номер реєстраційного посвідчення: Німеччина
№ серії: 03510A UA/3124/01/02
Дата виготовлення: 09/2020
Дата випуску серії: 26/11/2020
Дата закінчення терміну придатності: 09/2023

Лікарська форма: Таблетки по 50 мг
Дозування/Вміст: 1 таблетка містить 50 мг метопрололу тартрату
Вид і розмір упакування: 10 таблеток у блістері, 5 блістерів у картонній коробці, з маркуванням українською мовою
Дозвіл на випуск серії видано компанією: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина
Номер ліцензії на виробництво: DE_BE_01_MIA_2019_0006
Розмір серії: 21258 уп.

<u>Показник</u>	<u>Специфікація</u>	<u>Результат</u>
Зовнішній вигляд	Білі, круглі таблетки, плоскопаралельні таблетки зі скошеними кромками і насічкою для поділу з одного боку	Відповідає
Середня маса	177.5 мг ± 7.5 %	176.30 мг
Однорідність одиниць дозування	n = 10: AV ≤ 15.0 (L1) n = 30: AV ≤ 15.0 (L1) жодне з індивідуальних значень вмісту не виходить за межі від < 0.75 x M до > 1.25 x M	Відповідає
Межа міцності на руйнування	≥ 50 Н	68. Н
Стираність	≤ 1.0 %	0.2 %
Розчинення	Q = 75 % протягом 30 хвилин Щодо заявленої кількості	97. %
Ідентифікація метопрололу тартрату (PX)	Часи утримування піків метопрололу тартрату на хроматограмах випробовуваного та еталонного розчинів має співпадати	Позитивно
Мікробіологічна чистота*	ТАМС: не більше ніж 10 ³ КУО/г ТҮМС: не більше ніж 10 ² КУО/г <i>Escherichia coli</i> : відсутні / г	< 10. КУО/г < 10. КУО/г Відповідає
Кількісний вміст домішок		
- невідомі домішки, окремо	≤ 0.2 %	< 0.1 %
- сума усіх домішок	≤ 1.0 %	< 0.1 %
Кількісний вміст метопрололу тартрату	Кожна щодо заявленої кількості 95 – 105 % Щодо заявленої кількості	100. %

* Випробування проводиться з кожної 5-ї серії.

Сертифікат:

Я цим засвідчую, що інформація, викладена вище, є точною і достовірною. Процес виробництва даної серії продукту, включаючи упакування/маркування і контроль якості, було здійснено в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевими органами контролю, і специфікаціями реєстраційного посвідчення країни-імпортера, або вимогами специфікації для продуктів, призначених для дослідження. Звіти щодо виробництва, упакування та аналітичних випробувань серії було проаналізовано і визнано такими, що відповідають стандартам GMP.

(підпис)

Д-р Самі Шванцг
Уповноважена особа
26/11/2020

Печатка



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

24.02.2021

№ 6867/21/10

КОРВІТОЛ® 50

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів у картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3124/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **03510A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 2880

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код: 21642228

(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 22.02.2021 № 0432/25.

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

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.

(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)



BERLIN-CHEMIE MENARINI

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicker Weg 125
12499 Berlin

Сертифікат якості

Код продукту: Корвітол® 50
F132226
Країна-виробник: Німеччина
Номер реєстраційного посвідчення: UA/3124/01/02
№ серії: 04511A
Дата виготовлення: 10/2020
Дата випуску серії: 18/02/2021

Дата закінчення терміну придатності: 10/2023

Розмір серії: 35408 уп.

Лікарська форма: Таблетки по 50 мг
Дозування/Вміст: 1 таблетка містить 50 мг метопрололу тартрату
Вид і розмір упаковки: 10 таблеток у блістері, 5 блістерів у картонній коробці, з маркуванням українською мовою
Дозвіл на випуск серії видано компанією: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина
Номер ліцензії на виробництво: DE_BE_01_MIA_2019_0006

<u>Показник</u>	<u>Специфікація</u>	<u>Результат</u>
Зовнішній вигляд	Білі, круглі таблетки, плоскопаралельні таблетки зі скошеними кромками і насічкою для поділу з одного боку	Відповідає
Середня маса	177.5 мг ± 7.5 %	179.30 мг
Однорідність одиниць дозування	n = 10: AV ≤ 15.0 (L1) n = 30: AV ≤ 15.0 (L1) жодне з індивідуальних значень вмісту не виходить за межі від < 0.75 x M до > 1.25 x M	Відповідає
Межа міцності на руйнування	≥ 50 Н	58. Н
Стираність	≤ 1.0 %	0.2 %
Розчинення	Q = 75 % протягом 30 хвилин Щодо заявленої кількості	96. %
Ідентифікація метопрололу тартрату (PX)	Часи утримування піків метопрололу тартрату на хроматограмах випробовуваного та еталонного розчинів має співпадати	Позитивно
Мікробіологічна чистота*	ТАМС: не більше ніж 10 ³ КУО/г ТУМС: не більше ніж 10 ² КУО/г <i>Escherichia coli</i> : відсутні / г	< 10. < 10. відповідає
Кількісний вміст домішок		
- невідомі домішки, окремо	≤ 0.2 %	< 0.1 %
- сума усіх домішок	≤ 1.0 %	< 0.1 %
Кількісний вміст метопрололу тартрату	Кожна відносно заявленої кількості 95 – 105 % Відносно заявленої кількості	99. %

* Випробування проводиться з кожної 5-ї серії.

Сертифікат:

Я цим засвідчую, що інформація, викладена вище, є точною і достовірною. Процес виробництва даної серії продукту, включаючи упакування/маркування і контроль якості, було здійснено в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевими органами контролю, і специфікаціями реєстраційного посвідчення країни-імпортера, або вимогами специфікації для продуктів, призначених для дослідження. Звіти щодо виробництва, упакування та аналітичних випробувань серії було проаналізовано і визнано такими, що відповідають стандартам GMP.

(підпис)

Д-р Норберт Станг
Уповноважена особа
18/02/2021

Печатка

В. Станг, 18.02.2021



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicke Weg 125
12489 Berlin

Сертификат качества

Код продукта:
Страна производитель:
Регистрационное удостоверение:
№ серии: 04511A
Дата изготовления: 10/2020
Дата выпуска серии: 18/02/2021

Корвитол® 50
F132226
Германия
UA/3124/01/02

Дата окончания срока годности: 10/2023

Размер серии: 35408 уп.

Лекарственная форма:
Дозировка/Содержание:
Вид и размер упаковки:

Разрешение на выпуск серии выдано
компанией:
Номер лицензии на производство:

Таблетки по 50 мг
1 таблетка содержит 50 мг метопролола тартрата
10 таблеток в блистере, 5 блистеров в картонной
коробке, с маркировкой на украинском языке
БЕРЛИН -ХЕМИ АГ, Глиникер Вег 125, 12489
Берлин, Германия
DE_BE_01_MIA_2019_0006

<u>Показатель</u>	<u>Спецификация</u>	<u>Результат</u>
Внешний вид	Белые, круглые, плоскопараллельные таблетки со скошенными кромками и насечкой для деления с одной стороны.	Соответствует
Средняя масса	177.5 мг ± 7,5%	179.30 мг
Однородность единиц дозирования	n = 10: AV ≤ 15.0 (L1) n = 30: AV ≤ 15.0 (L1) никакое из индивидуальных значений содержания не выходит за пределы от < 0.75 × M до > 1.25 × M	Соответствует
Предел прочности на разрушение	≥ 50 Н	58. Н
Истираемость	≤ 1.0 %	0.2 %
Растворение	Q = 75% в течении 30 минут Относительно заявленного количества	96. %
Идентификация метопролола тартрата (ЖХ)	Времена удерживания пиков метопролола тартрата на хроматограммах испытуемого и эталонного растворов должно совпадать	Положительно
Микробиологическая чистота*	TAMC: не более чем 10 ³ КОЕ / г TYMC: не более чем 10 ² КОЕ / г Escherichia coli: отсутствуют/ г	< 10. < 10. соответствует
Количественное содержание примесей		
- неизвестные примеси, по отдельности	≤ 0.2 %	< 0.1 %
- сумма всех примесей	≤ 1.0 %	< 0.1 %
Количественное содержание метопролола тартрата	Каждая относительно заявленного количества 95 – 105 % Относительно заявленного количества	99. %

* Испытание проводится с каждой 5-ой серией

Сертификат:

Я настоящим заверяю, что информация, изложенная выше, является точной и достоверной. Процесс производства данной серии продукта, включая упаковку/маркировку и контроль качества, был осуществлен в полном соответствии с требованиями GMP, утвержденными местными контролирующими органами, и спецификациями регистрационного удостоверения импортирующей страны, или требованиями спецификации для продуктов, предназначенных для исследований. Отчеты о производстве, упаковке и аналитических испытаниях серии были проанализированы и признаны удовлетворяющими стандартам GMP.

Dr. Norbert Stang

Уполномоченное лицо

18/02/2021

Vorsitzender des Aufsichtsrates: Dr. Alberto Giovanni Aleotti · Vorstand: Dr. Reinhard Uppenkamp (Vorsitzender), Michael Birovitsch, Dr. Christian Matschke, Dr. Attilio Sebastio, Dr. Rainer Kern, Dr. Pio Mei · Postanschrift: Berlin-Chemie AG, 12485 Berlin · Tel. +49 30 6707-0 (Zentrale), Fax +49 30 6707-2120 (Zentrale), Registergericht Amtsgericht Charlottenburg (Berlin) HRB 34997 · bbn 40 1305 45





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

22.03.2021

№ 11789/21/10

КОРВИТОЛ® 50

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3124/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **04511A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 1920

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 17.03.2021 № 0719/21.

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

Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)



BERLIN-CHEMIE MENARINI

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin

Сертифікат якості

Код продукту: Корвітол® 50
Країна-виробник: F132226
Номер реєстраційного посвідчення: Німеччина
№ серії: 04512C UA/3124/01/02
Дата виготовлення: 10/2020 Дата закінчення терміну придатності: 10/2023
Дата випуску серії: 19/02/2021 Розмір серії: 8832 уп.

Лікарська форма: Таблетки по 50 мг
Дозування/Вміст: 1 таблетка містить 50 мг метопрололу тартрату
Вид і розмір упаковки: 10 таблеток у блистері, 5 блистерів у картонній коробці, з маркуванням українською мовою
Дозвіл на випуск серії видано компанією: БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина
Номер ліцензії на виробництво: DE_BE_01_MIA_2019_0006

<u>Показник</u>	<u>Специфікація</u>	<u>Результат</u>
Зовнішній вигляд	Білі, круглі таблетки, плоскопаралельні таблетки зі скошеними кромками і насічкою для поділу з одного боку	Відповідає
Середня маса	177.5 мг ± 7.5 %	177.30 мг
Однорідність одиниць дозування	n = 10: AV ≤ 15.0 (L1) n = 30: AV ≤ 15.0 (L1) жодне з індивідуальних значень вмісту не виходить за межі від < 0.75 x M до > 1.25 x M	Відповідає
Межа міцності на руйнування	≥ 50 Н	59. Н
Стираність	≤ 1.0 %	0.2 %
Розчинення	Q = 75 % протягом 30 хвилин Щодо заявленої кількості	97. %
Ідентифікація метопрололу тартрату (РХ)	Часи утримування піків метопрололу тартрату на хроматограмах випробовуваного та еталонного розчинів має співпадати	Позитивно
Мікробіологічна чистота*	ТАМС: не більше ніж 10 ³ КУО/г ТҮМС: не більше ніж 10 ² КУО/г <i>Escherichia coli</i> : відсутні / г	Не визначалося Не визначалося Не визначалося
Кількісний вміст домішок		
- невідомі домішки, окремо	≤ 0.2 %	< 0.1 %
- сума усіх домішок	≤ 1.0 %	< 0.1 %
Кількісний вміст метопрололу тартрату	Кожна відносно заявленої кількості 95 – 105 % Відносно заявленої кількості	99. %

* Випробування проводиться з кожної 5-ї серії

Сертифікат:

Я цим засвідчую, що інформація, викладена вище, є точною і достовірною. Процес виробництва даної серії продукту, включаючи упакування/маркування і контроль якості, було здійснено в повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими місцевими органами контролю, і специфікаціями реєстраційного посвідчення країни-імпортера, або вимогами специфікації для продуктів, призначених для дослідження. Звіти щодо виробництва, упакування та аналітичних випробувань серії було проаналізовано і визнано такими, що відповідають стандартам GMP.

(підпис)
Д-р Норберт Станг
Уповноважена особа
19/02/2021

Печатка

Doc. 001 N 1903 Weg 19.02.21 



**BERLIN-CHEMIE
MENARINI**

BERLIN-CHEMIE AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin

Сертификат качества

Код продукта:
Страна производитель:
Регистрационное удостоверение:
№ серии: 04512C
Дата изготовления: 10/2020
Дата выпуска серии: 19/02/2021

Корвитол® 50
F132226
Германия
UA/3124/01/02

Дата окончания срока годности: 10/2023

Размер серии: 8832 уп

Лекарственная форма:
Дозировка/Содержание:
Вид и размер упаковки:

Таблетки по 50 мг
1 таблетка содержит 50 мг метопролола тартрата
10 таблеток в блистере, 5 блистеров в картонной
коробке, с маркировкой на украинском языке
БЕРЛИН -ХЕМИ АГ, Глиникер Вег 125, 12489
Берлин, Германия
DE_BE_01_MIA_2019_0006

Разрешение на выпуск серии выдано
компанией:
Номер лицензии на производство:

Показатель

Спецификация

Результат

Внешний вид

Белые, круглые, плоскопараллельные таблетки со
скошенными кромками и насечкой для деления с
одной стороны.

Соответствует

Средняя масса
Однородность единиц дозирования

177.5 мг ± 7,5%
n = 10. AV ≤ 15.0 (L1)
n = 30: AV ≤ 15.0 (L1)
никакое из индивидуальных значений
содержания не выходит за пределы от
< 0.75 × M до > 1.25 × M

177.30 мг
Соответствует

Предел прочности на разрушение
Истираемость

≥ 50 Н
≤ 1.0 %
Q = 75% в течении 30 минут

59. Н
0.2 %

Растворение

Относительно заявленного количества
Времена удерживания пиков метопролола
тартрата на хроматограммах испытуемого
и эталонного растворов должно совпадать

97. %

Идентификация метопролола тартрата
(ЖХ)

Тамс: не более чем 10³ КОЕ / г
Тумс: не более чем 10² КОЕ / г
Escherichia coli: отсутствуют / г

Положительно

Микробиологическая чистота*

Не определялось
Не определялось
Не определялось

Количественное содержание примесей
- неизвестные примеси, по отдельности
- сумма всех примесей

≤ 0.2 %
≤ 1.0 %
Каждая относительно заявленного количества

< 0.1 %
< 0.1 %

Количественное содержание метопролола
тартрата

95 – 105 %
Относительно заявленного количества

99. %

* Испытание проводится с каждой 5-ой серией

Сертификат:

Я настоящим заверяю, что информация, изложенная выше, является точной и достоверной. Процесс производства данной серии продукта, включая упаковку/маркировку и контроль качества, был осуществлен в полном соответствии с требованиями GMP, утвержденными местными контролирующими органами, и спецификациями регистрационного удостоверения импортирующей страны, или требованиями спецификации для продуктов, предназначенных для исследований. Отчеты о производстве, упаковке и аналитических испытаниях серии были проанализированы и признаны удовлетворяющими стандартам GMP.

Dr. Norbert Stang

Уполномоченное лицо
19/02/2021



Vorsitzender des Aufsichtsrates, Dr. Alberto Giovanni Aleotti · Vorstand Dr. Reinhard Uppenkamp, Dr. Michael Sirotovitch, Dr. Christian Matschke, Dr. Attilio Sebastio, Dr. Rainer Kern, Dr. Pro Mei · Postanschrift Berlin-Chemie AG, 12485 Berlin, Tel. +49 30 6707-0 (Zentrale), Fax +49 30 6707-2120 (Zentrale), Registergericht Amtsgericht Charlottenburg (Berlin) HRB 34997 · bbn 40 130545



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

22.07.2021

№ 40059/21/10

КОРВИТОЛ® 50

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки по 50 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у картонній коробці
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/3124/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **04512C**

Кількість ввезеного лікарського засобу 1440

Виробник

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ, Німеччина

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(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 15.07.2021 № 2441/29.

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

Заступник начальника Служби
(посадова особа органу державного контролю)

М.П.



(підпис)

Олексій СОЛОДРАЙ

(ініціали та прізвище)