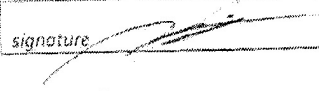




CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D₃ 2000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 2000 МО		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина
Article-code/Код артикулу: VI00972		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна
Active substances Діюча речовина		1 tablet contains 2000 IU vitamin D₃ 1 таблетка містить 2000 МО вітаміну D ₃
Form of release Форма випуску		tablets таблетки
Package size and type Розмір та тип пакування		10 tablets in blister, 3 blisters in carton box 10 таблеток у блістері, 3 блістери у картонній коробці
Batch number: / Номер серії: 250866		Batch size (pcs.): / Розмір серії (шт.): 48285
Manufacturing date: Дата виробництва: 08/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 08/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження дільниці з виробництва: мібе ГмбХ Арцнайміттель, Мюнхенерштрассе 15, Брена, Саксонія-Анхальт, 06796, Німеччина Number of manufacturing authorisation. No. DE_ST_01_MIA_2024_0019 Номер ліцензії дільниці з виробництва: № DE_ST_01_MIA_2024_0019 Certificate GMP. No. DE_ST_01_GMP_2025_0034 Сертифікат GMP DE ST 01 GMP 2025 0034		

Tests Показник	Method Метод	Specification Специфікації	Result Результат
Appearance Опис	visual inspection візуально	White, round tablets, scored on one side Білі, круглі таблетки з рискою з однієї сторони	complies відповідає
Average mass Середня маса	weighing зважування	266 mg – 294 mg 266 мг – 294 мг	280 mg 280 мг
Hardness Стійкість до роздавлення	Ph. Eur. 2.9.8 ЄФ 2.9.8	50 – 120 N 50 – 120 Н	70 N 70 Н
Disintegration* Розпадання*	Ph. Eur. 2.9.1 ЄФ 2.9.1	≤ 15 min ≤ 15 хв	
Assay Кількісне визначення	Ph. Eur. 2.2.29, HPLC	104.5 – 127.0 % 2090 – 2540 IU	Tested 250664
Colecalciferol* Холкальциферол*	ЄФ 2.2.29, ВЕРХ	104.5 – 127.0 %	протестовано
Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko		Approved by: 	
signature 		signature 	



Handwritten signature: Maistrenko Liudmyla

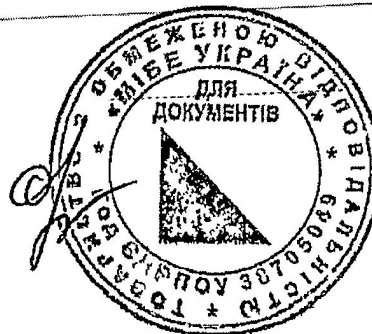
		2090 – 2340 МО табл	серії 250664
Microbiological quality*	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application:	Tested on batch 250665
Мікробіологічна чистота*	ЄФ 2.6.12, 2.6.13	ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	протестовано на серії 250665
Package Упаковка Batch-description Опис серії	PV-QK-0001	the batch-description of the package is complied with the batch-documentation Опис серії на упаковці відповідає документації на серію	batch bulk no. 250866 нефасована серія: 250866
Description of shelf life Опис терміну зберігання	PV-QK-0001	description of shelf life is complied with the batch-documentation Опис терміну зберігання відповідає документації на серію	complies відповідає
Fill quantity Кількість препарату в упаковці	FertigPack V	30 tablets 30 таблеток	complies відповідає
Comments Коментарі	not applicable не застосовується		
* Test is done on every 10 batch or at least once per year. * Випробування проводяться на кожній 10 серії щонайменше один раз на рік.			

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному дос'є країни-імпортера на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

19. FEB, 2026

Date/Name + Sign Qualified Person (F. Koppe)
Дата/ім'я + підпис Уповноважена особа з якості (Ф. Коппе)

End of Master Sheet



Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Friedrich Koppe
signature	signature



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D ₃ 2000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 2000 МО		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина	
Article-code/Код артикулу: V100972		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна	
		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 25161761	
Active substances Діюча речовина	1 tablet contains 2000 IU vitamin D ₃ 1 таблетка містить 2000 МО вітаміну D ₃		
Form of release Форма випуску	tablets таблетки		
Package size and type Розмір та тип пакування	10 tablets in blister, 3 blisters in carton box 10 таблеток у блістері, 3 блістери у картонній коробці		
Batch number: / Номер серії: 250867		Batch size (pcs.): / Розмір серії (шт.): 48425	
Manufacturing date: Дата виробництва: 08/2025		Expiry date:/ Дата закінчення строку придатності: 08/2028	
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження ділянки з виробництва: мібе ГмбХ Арцаймїттель, Мюнхенерштрассе 15, Брена, Саксонія-Анхальт, 06796, Німеччина			
Number of manufacturing authorisation. No. DE_ST_01_MIA_2024_0019 Номер ліцензії ділянки з виробництва. № DE_ST_01_MIA_2024_0019			
Certificate GMP. No. DE_ST_01_GMP_2025_0034 Сертифікат GMP DE ST 01 GMP 2025 0034			

Tests Показник	Method Метод	Specification Специфікації	Result Результат
Appearance Опис	visual inspection візуально	White, round tablets, scored on one side Білі, круглі таблетки з рискою з однієї сторони	complies відповідає
Average mass Середня маса	weighing важування	266 mg – 294 mg 266 мг – 294 мг	280 mg 280 мг
Hardness Співіден до розщеплювання	Ph. Eur. 2.9.8 СФ 2.9.8	50 – 120 N 50 – 120 Н	69 N 69 Н
Disintegration* Розпадання*	Ph. Eur. 2.9.1 СФ 2.9.1	≤ 15 min ≤ 15 хв	22 s 22 с
Assay Кількісне визначення			
Calciferol*	Ph.Eur. 2.2.29, HPLC	104,5 – 127,0 % 2090 – 2540 I.U./tabl	Tested on batch 250664
Calciferol*	СФ 2.2.29, ВРХ	104,5 – 127,0 %	протестовано на
Prepared and checked by: Ljudmyla Maistrenko		Approved by: Friedrich Rappo	
signature		signature	

Вс. ан. № 53 від 08.08.25

		2090 – 2540 МО табл	серії 250664
Microbiological quality *	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application:	Tested on batch 250665
Мікробіологічна чистота*	ЄФ 2.6.12, 2.6.13	ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	протестовано на серії 250665
Package Упаковка			
Batch-description Опис серії	PV-QK-0001	the batch-description of the package is complied with the batch-documentation Опис серії на упаковці відповідає документації на серію	batch bulk no. 250867 нефасована серія: 250867
Description of shelf life Опис терміну зберігання	PV-QK-0001	description of shelf life is complied with the batch-documentation Опис терміну зберігання відповідає документації на серію	complies відповідає
Fill quantity Кількість препарату в упаковці	FertigPack V	30 tablets 30 таблеток	complies відповідає
Comments Коментарі	not applicable не застосовується		
* Test is done on every 10 batch or at least once per year. * Випробування проводяться на кожній 10 серії щонайменше один раз на рік.			

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довіді країни-імпортера на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

19. FEB, 2026

Date Name – Sign Qualified Person (F. Koppe)
Дата підпис – підпис уповноваженої особи з якості (Ф. Коппе)

End of Master Sheet

Prepared and checked by: Ludmyla Maistrenko

Approved by: Friedrich Koppe

signature

signature