



CERTIFICATE OF ANALYSIS СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D₃ 4000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 4000 МО		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина
		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна
Article-code/Код артикулу: V100970		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 25167131
Active substances Діюча речовина	1 tablet contains 4000 IU vitamin D₃ 1 таблетка містить 4000 МО вітаміну D ₃	
Form of release Форма випуску	tablet 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 партії: 250643		Batch size (pcs.): / Розмір партії (шт.) 24410
Manufacturing date: / Дата виробництва: 06/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 06/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження ділянки з виробництва: мібе ГмбХ Арнайміттель, 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
Tablet diameter Діаметр таблетки	vernier вимірювання	11,5 mm – 12,5 mm 11,5 mm – 12,5 mm	12,1 mm 12,1 mm
Tablet height Висота таблетки	vernier вимірювання	5,1 mm – 5,5 mm 5,1 mm – 5,5 mm	5,4 mm 5,4 mm
Hardness Стіткість до раздавлювання	Ph. Eur. 2.9.8 ЄФ 2.9.8	80 – 150 80 – 150	
Average mass Середня маса	weighing зважування	560 mg ± 5 mg 560 мг ± 5 мг	mg мг
Uniformity of mass Однорідність маси	Ph. Eur. 2.9.5 ЄФ 2.9.5	No more than 10% deviation from the average mass by weight не більше 10% відхилення від середньої маси за вагою	complies/ відповідає



Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
signature	signature

mau 1698 big 27.03.26 Tsub

		Не більше ніж 2 з 20 таблеток відхиляються від середньої маси більш ніж на 10 %	
Disintegration*	Ph. Eur. 2.9.1	≤ 300 sec	18 sec
Розпадання*	ЄФ 2.9.1	≤ 300 сек	18 сек
Assay			
Кількісне визначення			
Colecalciferol*	Ph.Eur. 2.2.29, HPLC	4180 – 5080 IU/tablet	Tested on
Холекальциферол*	ЄФ 2.2.29, ВЕРХ	4180 – 5080 МО/табл	batch/ протестовано на серії 250535
Microbiological quality*			
Мікробіологічна чистота*	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13 ЄФ 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application: ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	Tested on batch/ протестовано на серії 250536
Package			
Упаковка			
Batch-description	PV-QK-0001	the batch-description of the package is complied with the batch-documentation	batch bulk no. /
Опис серії		Опис серії на упаковці відповідає документації на серію	Нефасована серія: 250643
Description of shelf life	PV-QK-0001	description of shelf life is complied with the batch-documentation	complies
Опис терміну зберігання		Опис терміну зберігання відповідає документації на серію	відповідає
Fill quantity	FertigPack V	30 tablets	complies
Кількість препарату в упаковці		30 таблеток	відповідає

Comments not applicable
Коментарі 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 довідку на лікарський засіб для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені та встановлено відповідність GMP

19. NOV. 2025

Date/Name + Sign Qualified Person (P. 1, Le)
Дата/ім'я + підпис Уповноважена особа з якості (П. 1, Л1)

End of Master Sheet

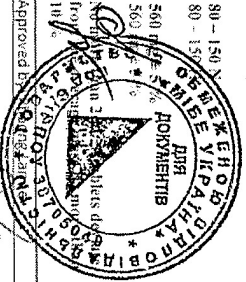
Prepared and checked by: Lyudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
signature	signature



CERTIFICATE OF ANALYSIS
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Декрістолвіт D3 4000 IU		Country of manufacturing Germany
Найменування продукції: Декрістолвіт D3 4000 МО		Держава-виробник: Німеччина
Article-code/код артикулу: V100970		Importing country: Ukraine
Active substances		Держава-імпортер: Україна
Лічоча речовина		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 23166821
Form of release		
Форма випуску		
Package size and type		
Розмір та тип пакування		
Batch number: / Номер партії: 230642		Batch size (pcs): / Розмір партії (шт.) 23950
Manufacturing date: / Дата виробництва: 06/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 06/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Breda, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany		
Найменування та місце виробництва ліки: мібс ГмбХ Арцмелітел, Мюнхенер-Страсе 15, Бредна, Саксонія-Ангальт, 06796, Німеччина		
Number of manufacturing authorisation: No. DE-ST 01 MIA_2024_0019		
Номер ліцензії на виробництво: № DE-ST_01_MIA_2024_0019		
Certificate GMP: No. DE-ST 01 GMP_2025_0034		
Сертифікат GMP № DE-ST 01 GMP_2025_0034		

Tests Тестування	Method Метод	Specification Специфікація	Result Результат
Appearance Опис	visual inspection візуально	White, round tablets, scored on one side Білі, круглі таблетки з рискою з однієї сторони	complies відповідає
Tablet diameter Діаметр таблеток	vernier вінчирова	11,5 mm – 12,5 mm 11,3 mm – 12,3 mm	12,1 mm 12,1 mm
Tablet height Висота таблеток	vernier вінчирова	5,1 mm – 5,5 mm 5,1 mm – 5,5 mm	5,4 mm 5,4 mm
Hardness Силисткість до розколювання	Ph. Eur. 2,9,8 ЄФ 2,9,8	80 – 150 80 – 150	98 N 98 H
Average mass Середня маса	weighing вагуювання	560 mg 560 mg	562 mg 562 mg
Uniformity of mass Однорідність маси	Ph. Eur. 2,9,5 ЄФ 2,9,5	complies відповідає	complies відповідає
Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko		Approved by:	
signature		signature	



in use 10799 kg 24.02.26

He 614180 нтк 2 з 20 таблеток
визначенось від середньої маси 614180

Ph. Eur. 2.9.1
≤ 300 sec
≤ 300 sec
нік на 10 %

Disintegration*
Розпадання*

Assay
визначення вмісту

Ph. Eur. 2.2.29, HPLC
4180 – 5080 IU/mbl
4180 – 5080 MO/табл

Colchicine
Холестерин

Tested on
batch/
протестовано
на серії: 250535

Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous

preparations for oral application:
CF 5.1.4 Неводами аларські іасови для
опрацьованого застосування
на серії: 250536

Microbiological quality*
Мікробіологічна
чистота*

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

description of shelf life is complied
with the batch-documentation
Опис терміну зберігання відповідає
документації на серію

PV-QK-0001

Description of shelf life
Опис терміну зберігання

Fill quantity
Кількість препарату

FertigPack V

30 tablets
30 таблеток

complies
відповідає

Comments
в примітках
not applicable
не застосовується
* Test is done on every 10 batch or at least once per year.
Випробування проводиться на кожні 10 серій іномінімум 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

Ліній і засвідчено, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ліній серії продукції було випробувано
(включно з упаковкою/маркуванням) та проведено контроль якості на вищезазначеній дільниці у повній
відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, відповідно до
специфікації, що містяться у посвідченні на експорт до України. Записи обробки, пакування та аналізу
випробування задовільно.

17 NOV 2025

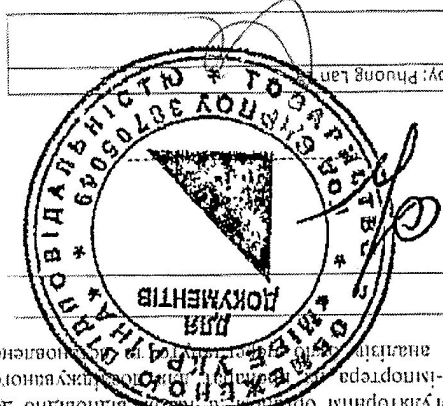
Date/Name + Sign Qualified Person (P. L. Lei)
Дата/Ім'я + підпис Кваліфікованої особи з кваліфікацією (П. Л. Лей)

End of Master Sheet

Prepared and checked by: Ljudmyla Maistrenko

signature

Approved by: Phuong Lan





CERTIFICATE OF ANALYSIS

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D ₃ 4000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 4000 MO		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина
Article-code/Код артикулу: VI00970		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна
		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 25167211
Active substances Діюча речовина	1 tablet contains 4000 IU vitamin D ₃ 1 таблетка містить 4000 MO вітаміну D ₃	
Form of release Форма випуску	tablet 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 партії: 250644		Batch size (pcs.): / Розмір партії (шт.): 24160
Manufacturing date: / Дата виробництва: 06/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 06/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження ділянки з виробництва: мібе ГмбХ Арцаїміттел, 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
Tablet diameter Діаметр таблетки	vernier вимірювання	11.5 mm – 12.5 mm 11,5 мм – 12,5 мм	12,1 mm 12,1 мм
Tablet height Висота таблетки	vernier вимірювання	5,1 mm – 5,5 mm 5,1 мм – 5,5 мм	5,4 mm 5,4 мм
Hardness Стіійкість до роздавлювання	Ph. Eur. 2.9.8 ЄФ 2.9.8	80 – 150 N 80 – 150 Н	87 N 87 Н
Average mass Середня маса	weighing важування	560 mg ± 5 % 560 мг ± 5 %	560 mg 560 мг
Uniformity of mass Однорідність маси	Ph. Eur. 2.9.5 ЄФ 2.9.5	No more than 2 of 20 tablets deviate from the average mass by more than 10 %	complies/ відповідає

Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Ly
signature	signature

Dr. au. №054 6/4 04.06.26

Disintegration* Розпадання*	Ph. Eur. 2.9.1 ЄФ 2.9.1	Не більше ніж 2 з 20 таблеток випливають від середньої маси більш ніж на 10 % ≤ 300 sec ≤ 300 сек	18 sec 18 сек
Assay Кількісне визначення Colecalciferol* Холекальциферол*	Ph.Eur. 2.2.29, HPLC ЄФ 2.2.29, ВЕРХ	4180 – 5080 IU/tabl 4180 – 5080 МО/табл	Tested on batch/ протестовано на серії 250535
Microbiological quality* Мікробіологічна чистота*	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13 ЄФ 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application: ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	Tested on batch/ протестовано на серії 250536
Package Упаковка Batch-description Опис серії	PV-QK-0001	the batch-description of the package is complied with the batch-documentation Опис серії та упаковці відповідає документації на серію	batch bulk no. 2 Нефасована серія: 250644
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 Comments Коментарі	FertigPack IV not applicable не застосовується	30 tablets 30 таблеток	complies відповідає

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 довід країни-імпортера на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

19.04.2023

Date Stamp - Date Qualified Person (P. 1, 4, 5)
Датум штамп - підпис Уповноваженої особи (стор. 01, 04, 05)

End of Master Sheet

Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
signature	signature



CERTIFICATE OF ANALYSIS

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D₃ 4000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 4000 МО		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина
		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна
Article-code/Код артикулу: VI00970		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 25165601
Active substances Діюча речовина	1 tablet contains 4000 IU vitamin D₃ 1 таблетка містить 4000 МО вітаміну D ₃	
Form of release Форма випуску	tablet 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 партії: 250641		Batch size (pcs.): / Розмір партії (шт.): 21950
Manufacturing date: / Дата виробництва: 06/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 06/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження дільниці з виробництва: мібе ГмбХ Арцаїміттєль, 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 Білі, круглі таблетки	complies/ відповідає
Tablet diameter Діаметр таблетки	vernier вимірювання	11,5 mm – 12,5 mm 11,5 мм – 12,5 мм	12,1 mm 12,1 мм
Tablet height Висота таблетки	vernier вимірювання	5,1 mm – 5,5 mm 5,1 мм – 5,5 мм	5,4 mm 5,4 мм
Hardness Спійкість до раздавлювання	Ph. Eur. 2.9.8 ЄФ 2.9.8	80 – 150 N 80 – 150 Н	
Average mass Середня маса	weighing зважування	560 mg ± 5 % 560 мг ± 5 %	561 mg 561 мг
Uniformity of mass Однорідність маси	Ph.Eur. 2.9.5 ЄФ 2.9.5	No more than 2 of 20 tablets deviate from the average mass by more than 10 %	complies/ відповідає



Prepared and checked by: Ludmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
<i>signature</i>	<i>signature</i>

Anna 51702 big 27.03.26

Disintegration* Розпадання*	Ph. Eur. 2.9.1 ЄФ 2.9.1	Не більше ніж 2 з 20 таблеток відхиляються від середньої маси більш ніж на 10 % ≤ 300 sec ≤ 300 сек	19 sec 19 сек
Assay Кількісне визначення Colecalciferol* Холекальциферол*	Ph.Eur. 2.2.29, HPLC ЄФ 2.2.29, ВЕРХ	4180 – 5080 IU/tabl 4180 – 5080 МО/табл	Tested on batch/ протестовано на серії 250535
Microbiological quality* Мікробіологічна чистота*	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13 ЄФ 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application: ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	Tested on batch/ протестовано на серії 250536
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. / Нефасована серія: 250641
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 not applicable

Коментарі 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 the specifications of the Marketing Authorisation of the importing country for Investigational Medicinal Products. The production, 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. Ця серія продукту було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку країни-імпортера на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

18. NOV. 2025

Date/Name + Sign Qualified Person (P. L. Le)

Дата/ім'я + підпис Уповноважена особа з якості (П. Л. Лі)

End of Master Sheet

Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
signature	signature



CERTIFICATE OF ANALYSIS

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Product name Dekristolvit D₃ 4000 IU Найменування продукції: Декрістолвіт D ₃ 4000 МО		Country of manufacturing Germany Держава-виробник: Німеччина
		Importing country: Ukraine Держава-імпортер: Україна
Article-code/Код артикулу: VI00970		Ident-No / Ідентифікаційний номер: 25165601
Active substances Діюча речовина	1 tablet contains 4000 IU vitamin D₃ 1 таблетка містить 4000 МО вітаміну D ₃	
Form of release Форма випуску	tablet 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 партії: 250641		Batch size (pcs.): / Розмір партії (шт.): 21950
Manufacturing date: / Дата виробництва: 06/2025		Expiry date: / Дата закінчення строку придатності: 06/2028
Name and location manufacturing site: mibe GmbH Arzneimittel, Muenchener Strasse 15, Brehna, Sachsen-Anhalt, 06796, Germany Найменування та місцезнаходження дільниці з виробництва: мібе ГмбХ Арцаїміттєль, 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 Білі, круглі таблетки	complies/ відповідає
Tablet diameter Діаметр таблетки	vernier вимірювання	11,5 mm – 12,5 mm 11,5 мм – 12,5 мм	12,1 mm 12,1 мм
Tablet height Висота таблетки	vernier вимірювання	5,1 mm – 5,5 mm 5,1 мм – 5,5 мм	5,4 mm 5,4 мм
Hardness Спійкість до роздавлювання	Ph. Eur. 2.9.8 ЄФ 2.9.8	80 – 150 N 80 – 150 Н	
Average mass Середня маса	weighing зважування	560 mg ± 5 % 560 мг ± 5 %	561 mg 561 мг
Uniformity of mass Однорідність маси	Ph.Eur. 2.9.5 ЄФ 2.9.5	No more than 2 of 20 tablets deviate from the average mass by more than 10 %	complies/ відповідає



Prepared and checked by: Ludmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
<i>signature</i>	<i>signature</i>

Anna 51702 big 27.03.26

Disintegration* Розпадання*	Ph. Eur. 2.9.1 ЄФ 2.9.1	Не більше ніж 2 з 20 таблеток відхиляються від середньої маси більш ніж на 10 % ≤ 300 sec ≤ 300 сек	19 sec 19 сек
Assay Кількісне визначення Colecalciferol* Холекальциферол*	Ph.Eur. 2.2.29, HPLC ЄФ 2.2.29, ВЕРХ	4180 – 5080 IU/tabl 4180 – 5080 МО/табл	Tested on batch/ протестовано на серії 250535
Microbiological quality* Мікробіологічна чистота*	Ph. Eur. 2.6.12, 2.6.13 ЄФ 2.6.12, 2.6.13	Ph. Eur. 5.1.4 Non-aqueous preparations for oral application: ЄФ 5.1.4 Неводні лікарські засоби для орального застосування	Tested on batch/ протестовано на серії 250536
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. / Нефасована серія: 250641
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 not applicable

Коментарі 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 the specifications of the Marketing Authorisation of the importing country for Investigational Medicinal Products. The production, 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. Ця серія продукту було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку країни-імпортера на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

18. NOV. 2025

Date/Name + Sign Qualified Person (P. L. Le)

Дата/ім'я + підпис Уповноважена особа з якості (П. Л. Лі)

End of Master Sheet

Prepared and checked by: Liudmyla Maistrenko	Approved by: Phuong Lan Le
signature	signature