

Сертифікат відповідності № 170000014669

Назва продукту:	СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці
Склад:	1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг
Номер серії:	00224826
Кількість продукції:	23.490 Тис.упак.
Дата виробництва:	05.2026
Дата виробництва in-bulk:	н/в
Номер серії in-bulk:	н/в
Країна отримувач:	Україна
№ Реєстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Термін дії реєстраційного посвідчення:	до 11.09.2028
Термін придатності:	до 05.2028
Сертифікат аналізу:	додаток
Дільниця виробництва АФІ:	Peptido GmbH
Номер партії/серії АФІ:	21885
Виробнича дільниця:	УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015
Контроль якості:	Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019
Видача дозволу на реалізацію:	УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74
Технічна угода:	н/в
Коментарі:	н/в

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження:

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



01.06.2026

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 170000014669

Відп. за якістю № 1215 від 01.06.26

Сертифікат аналізу

Назва продукту: СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці
 Номер серії: 00224826
 Дата початку аналізу: 03.05.2026
 Дата закінчення аналізу: 31.05.2026
 Нормативний документ: МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.
 Умови зберігання: Не потребує спеціальних умов зберігання.

Показник (ознака)	Вимога	Результат
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рискою	Відповідає
Ідентифікація		
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має спі впадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
УФ-спектр	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксину натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г ($0,100 \text{ г} \pm 5 \%$)	0.100 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліотиронін натрію	Не більше 1,0%	0.0 % < МКВ
Домішка С	Не більше 0,5%	0.0 % < МВ
Домішка D	Не більше 0,5%	0.0 % < МВ
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0%	0.5 %
Сума домішок	Не більше 2,5%	0.9 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	89 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 Менше 10

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 170000014669

Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 Менше 10
Escherichia coli	Відсутність в 1 г препарату	Відсутні
Кількісне визначення		
Левотироксин натрію	Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	99.6 мкг/тб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності 2 р.		
Коментарі:		
Висновок: Серія 00224826 відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.		
Провідний інженер з забезпечення контролю	Матвійчук М. А.	31.05.2026

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

Сертифікат відповідності № 170000014931

Назва продукту:	СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці
Склад:	1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг
Номер серії:	00224926
Кількість продукції:	23.658 Тис.упак.
Дата виробництва:	05.2026
Дата виробництва in-bulk:	н/в
Номер серії in-bulk:	н/в
Країна отримувач:	Україна
№ Реєстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Термін дії реєстраційного посвідчення:	до 11.09.2028
Термін придатності:	до 05.2028
Сертифікат аналізу:	додаток
Дільниця виробництва АФІ:	Peptido GmbH
Номер партії/серії АФІ:	21885
Виробнича дільниця:	УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015
Контроль якості:	Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019
Видача дозволу на реалізацію:	УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74
Технічна угода:	н/в
Коментарі:	н/в

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження:

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСТАВП

Лантух Ю.М.



01.06.2026

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 170000014931

Сертифікат аналізу

Назва продукту:	СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у паці
Номер серії:	00224926
Дата початку аналізу:	06.05.2026
Дата закінчення аналізу:	01.06.2026
Нормативний документ:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.
Умови зберігання:	Не потребує спеціальних умов зберігання.

Показник (ознака)	Вимога	Результат
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рискою	Відповідає
Ідентифікація		
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має спі впадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
УФ-спектр	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксина натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г ($0,100 \text{ г} \pm 5 \%$)	0.100 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліутиронін натрію	Не більше 1,0%	0.0 % < МКВ
Домішка С	Не більше 0,5%	0.0 % < МВ
Домішка D	Не більше 0,5%	0.0 % < МВ
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0%	0.3 %
Сума домішок	Не більше 2,5%	0.5 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	95 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 Менше 10

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 170000014931

Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 Менше 10
--	---------------------------------	---------------

Escherichia coli	Відсутність в 1 г препарату	Відсутні
------------------	-----------------------------	----------

Кількісне визначення

Левотироксин натрію	Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	96.7 мкг/тб
---------------------	---	-------------

Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
----------	-------------------------	------------

Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
------------	-------------------------	------------

Термін придатності 2 р.

Коментарі:

Висновок: Серія 00224926 відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.

Провідний інженер з забезпечення контролю

Матвійчук М. А.

01.06.2026



Сертифікат якості № 040000125827

СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці

1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг

Номер серії:	71225	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	23.574 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Дата виробництва:	12.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	11.09.2028
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рискою	Відповідає
Ідентифікація		
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має співпадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксина натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г (0,100 г ± 5 %)	0,100 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліотиронін натрію	Не більше 1,0 %	0,1 %
Домішка С	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка D	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0 %	0,6 %
Сума домішок	Не більше 2,5 %	0,7 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	97 %



Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г препарату	Відсутні

Кількісне визначення

Левотироксин натрію	Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	98,24 мкг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 12.2027

Умови зберігання: Не потребує спеціальних умов зберігання.

Коментарі:

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



07.01.2026

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000124076

СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці

1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг

Номер серії:	40925	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	2.767 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Дата виробництва:	09.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	11.09.2028
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рисою	Відповідає
Ідентифікація		
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має співпадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксина натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г (0,100 г $\pm$ 5 %)	0,101 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліотиронін натрію	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка С	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка D	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0 %	0,7 %
Сума домішок	Не більше 2,5 %	0,9 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	88 %



Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г препарату	Відсутні

Кількісне визначення

Левотироксин натрію	Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	100,98 мкг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 09.2027

Умови зберігання: Не потребує спеціальних умов зберігання.

Коментарі:

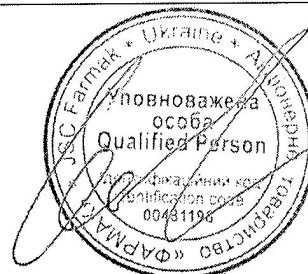
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



27.10.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

вн. ам. № 579 від 30.10.2025



Сертифікат якості № 040000124082

СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці

1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг

Номер серії:	50925	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	2.889 Гис.упак.	№ Регстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Дата виробництва:	09.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	11.09.2028
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим підтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рискою	Відповідає
Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має співпадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксина натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г ($0,100 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,100 г
Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліотиронін натрію	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка С	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка D	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0 %	0,7 %
Сума домішок	Не більше 2,5 %	0,9 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	90 %



Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) Критерій прийнятності 1000 КУО/г 0 (менше 10)

Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) Критерій прийнятності 100 КУО/г 0 (менше 10)
Відсутні

Escherichia coli Відсутність в 1 г препарату

Кількісне визначення

Левотироксин натрію Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки 99,05 мкг/таб

Упаковка Має відповідати вимогам Відповідає

Маркування Має відповідати вимогам Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 09.2027

Умови зберігання: Не потребує спеціальних умов зберігання.

Коментарі:

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному довідку/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження
Уповноважена особа - Начальник відділу ВСТАВП

Лантух Ю.М.



27.10.2025

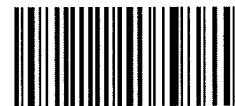
Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вх. ак. № 2368 від 05.11.25



Сертифікат якості № 040000124084

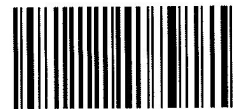
СІНТОРІКС, таблетки по 100 мкг, по 10 таблеток, по 5 блістерів у пачці

1 таблетка містить левотироксину натрію у перерахуванні на 100% речовину 100 мкг

Номер серії:	60925	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	2.899 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/20184/01/04
Дата виробництва:	09.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	11.09.2028
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/20184/01/04 від 11.09.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею зі скошеними краями та рискою	Відповідає
Ідентифікація		
Левотироксин натрію	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний у розділі "Кількісне визначення", час утримування піку левотироксину має співпадати з часом утримування піку левотироксину на хроматограмі розчину порівняння (b)	Відповідає
	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний у розділі «Кількісне визначення» УФ-спектр поглинання піка левотироксину натрію в діапазоні 190-300 нм з кроком 1 нм повинен мати максимуми, що співпадають з відповідними максимумами УФ-спектру поглинання піка левотироксина натрію з хроматограми розчину порівняння (b) з точністю ± 2 нм	Відповідає
Середня маса	Від 0,095 г до 0,105 г ($0,100 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,101 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
Ліотиронін натрію	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка С	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Домішка D	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
Будь-яка неідентифікована домішка	Не більше 1,0 %	0,7 %
Сума домішок	Не більше 2,5 %	0,8 %
Розчинення	Не менше 70 % (Q) за 30 хв	86 %

Handwritten signature: M. M. 0608 09.10.2020



Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г препарату	Відсутні

Кількісне визначення

Левотироксин натрію	Від 95,0 мкг до 105,0 мкг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	100,02 мкг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 09.2027

Умови зберігання: Не потребує спеціальних умов зберігання.

Коментарі:

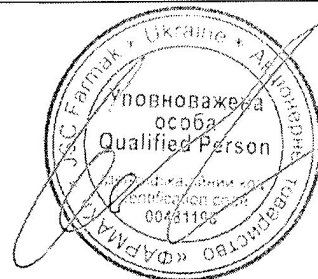
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



27.10.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019