



**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**

20.04.2026

№ 6358/26/10

ЦЕФПОТЕК® 200

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у
картонній упаковці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10429/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **DBD0004B**

Кількість ввезеного лікарського засобу 500

Виробник

НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина

(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 23.02.2026 № 0350/59.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)**

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 20.04.2026 № 0672

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Заступник начальника служби

(посадовець органу державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

Державна служба України
з лікарських засобів та контролю за
наркотиками



State Service of Ukraine on Medicines
and Drugs Control

Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

вул. Кудрявська 10Г, м. Київ, Україна, 04053,
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0672 від 20.04.2026

Назва зразка: ЦЕФПОТЕК® 200, таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 5 таблеток у
блістері; по 2 блістери у картонній упаковці

Реєстраційний номер: 0490.26

Виробник: НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина

Номер серії: DBD0004B

Місце відбору зразка: Спільне українсько-естонське підприємство у формі ТОВ "Оптіма-Фарм, ЛТД"

Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Супровідний документ: Лист № 1624-1.1/2.3/17-26 від 27.02.2026 р.

Акт відбору зразка: № від 04.03.2026

Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань

Дата отримання зразка: 06.03.2026

Дати виконання робіт: 09.04.2026 - 20.04.2026

Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю
за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)

**НД, відповідно до якої
проводився аналіз:** МКЯ до р.п. № UA/10429/01/01

Показники	Методи випробувань	Вимоги НД	Результати
Опис	Згідно МКЯ.	Продовгуваті таблетки, вкриті оболонкою, білого кольору, з лінією розлому на одній стороні	Відповідає
Ідентифікація	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.29	1. Цефподоксим. Час утримування основного піку на хроматограмах досліджуваного та стандартного розчинів, отриманих в розділі "Кількісне визначення", повинен співпадати	Відповідає
	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.25	2. Цефподоксим. Співпадіння довжини хвилі максимумів поглинання УФ-спектрів досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі "Розчинення"	Відповідає
	Реакція	3. Титану діоксид. Позитивна реакція на титану діоксид	Відповідає
Середня маса. Однорідність маси	ДФУ/ Ph.Eur 2.9.5	455,0 мг ± 5 % Не більше 2-х таблеток можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 5 % і жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 10 %	Відповідає
Однорідність маси половинок таблеток	методика НД	227,5 мг ± 15 % При зважуванні половинок таблеток не більше однієї з них можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 15 % і жодна з них не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 25 %	Відповідає

Показники	Методи випробувань	Вимоги НД	Результати
Розпадання	ДФУ/ Ph.Eur 2.9.1	Не більше 30 хвилин	Відповідає
Кількісне визначення	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.29	90,0-110,0 % від заявленої кількості цефподоксиму: 180,0 - 220,0 мг/табл.	199,2 мг/табл.
Упаковка	Згідно МКЯ.	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ.	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

** метод випробування, внесений в сферу акредитації ООВ

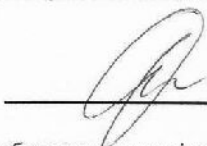
ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0672 від 20.04.2026 підтверджує, що перевірений зразок ЦЕФПОТЕК® 200, таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці, № серії DBD0004В, виробництво НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина відповідає вимогам МКЯ до р.п. № UA/10429/01/01 за наведеними вище показниками.

Сертифікат аналізу стосується тільки отриманих і випробуваних зразків

Місця проведення лабораторної діяльності: 04053, м. Київ, вул. Кудрявська, 10-Г (зберігання зразків до і після випробувань); 04053, м. Київ, вул. Кудрявська, 8, літ. В (приймання, реєстрація, розподіл зразків для випробування, звітування про результати випробувань); 07354, Київська обл., Вишгородський р-н, с. Нові Петрівці, вул. Івана Франка, 19 (проведення лабораторних випробувань)

Статус акредитації: ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції" акредитована Національним агентством з акредитації України на випробування відповідно до ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019, атестат про акредитацію № 201509 від 18.04.2025 чинний до 08.02.2029

**Затверджено: Заступник
директора**


Ольга ТИЩЕНА

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0672 від 20.04.2026



НОВЕЛ ПЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.
 Квартал Санкактар, пр. Бекі Акчакоджа, №299,
 81100 м. Довлаже, Туреччина
 Країна-виробник: Туреччина
 Відділ контролю якості:
 Tel: (216) 633 60 00
 Fax: (216) 633 60 01

Ресеграційне посвідчення №10А/10429/01/01; діє в Україні безстроково.

НАЗВА ПРЕПАРАТУ: ЦЕФПОТЕК № 200, таблетки, покриті оболонкою, по 200мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній упаковці. Діючі речовини: 1 таблетка містить: нефлодоксиму проксетилу еквівалентно нефлодоксиму 200 мг. СЕРІЯ №: DWD0004B ВИГОТОВЛЕНО: 3997 упаковок		Ресетраційне посвідчення №034/10-429/01/01, діє в Україні безстроково. ДАТА ВИГОТОВЛЕННЯ: 11.2026 ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 11.2026	
ВІПРОБУВАННЯ		СПЕЦИФІКАЦІЯ	РЕЗУЛЬТАТИ
ОПИС	Продовгувати таблетки, покриті оболонкою, білого кольору, з лінійною роздільною на одній стороні.	Відповідає	
ІДЕНТИФІКАЦІЯ	Нефлодоксим.	Відповідає	
	Час утримування основного піку на хроматограмах досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі «Кількісне визначення», повинні співпадати.	Відповідає	
	Співпадіння довжин хвиль максимумів поглинання УФ-спектру досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі «Розчинення».	Відповідає	
	Титану диоксид.	Відповідає	
	Поверхня реакція на титану диоксид.	Відповідає	
СЕРЕДНЯ МАСА	455,0 мг ± 5%	447 мг	
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ	Не більше 2-х таблеток можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 5% та жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ±10%	0 таблеток	0 таблеток
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ ПО ПОВНІЮК ТАБЛЕТКИ	227,5 мг ± 15%		
	При зв'язуванні половинрок таблеток не більше однієї з них можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 15% і жодна з них не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 25%.	0 таблеток	0 таблеток
СТІЙКІСТЬ ДО РОЗДАВЛЮВАННЯ	Не менше 50Н	123 Н	
ВОДА	Не більше 5,0%	1,6%	
РОЗПАД	Не більше 30 хв.	1 хв.	
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНЦІВ	Відповідає вимогам	Відповідає, $\mu = 9$	
РОЗЧИНЕННЯ	Не менше 75 % (Q) від заявленої кількості за 30 хв.	92%	
Супутні домішки	Індивідуальних домішок з відносним часом утримування RRT:		
	0,86 – не більше 3,0%	0,1%	
	1,27 – не більше 1,0%	0,1%	
	1,39 – не більше 1,0%	0,1%	
	>2 – не більше 1,0%	0,1%	
	Будь-якої іншої індивідуальних домішки – не більше 0,5%	0,4%	
	Сума домішок - не більше 6,0%.	3,3%	
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	Для випуску.		
	Від 190,0 мг до 210,0 мг нефлодоксиму в таблетці (95,0 – 105,0% від заявленої кількості).	192,5 мг/таблетку	
	Для терміну придатності.		
	Від 180,0 мг до 220,0 мг нефлодоксиму в таблетці (90,0-110,0% від заявленої кількості).		
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА	В препараті допускається:	*	
	загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC) – не більше 10^3 КОЕ/г.	*	
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC) – не більше 10^2 КОЕ/г.	*	
	Не допускається <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарату	*	

Накладено відкрити з контролю якості : Thorā Bīnīn Kan / іланіс ,
22.01.2025



Measure 2025 Big 09 vs. 26 Tail



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

пров. Світlichної 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**

20.04.2026

№ 6359/26/10

ЦЕФПОТЕК® 200

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у
картонній упаковці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/10429/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **EVD0007A**

Кількість ввезеного лікарського засобу 100

Виробник

НОБЕЛ ІЛАЧ САНАЇ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина

(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 17.02.2026 № 0350/60.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

**ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"
(м.Київ, вул. Кудрявська 10г м.Київ, вул. Кудрявська 8В Київська область, с. Нові Петрівці,
вул. Івана Франка, 19)**

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 20.04.2026 № 0673

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**
вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

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

Заступник начальника служби

(посадовець органу державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

Державна служба України
з лікарських засобів та контролю за
наркотиками



State Service of Ukraine on Medicines
and Drugs Control

Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

вул. Кудрявська 10Г, м. Київ, Україна, 04053,
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0673 від 20.04.2026

Назва зразка: ЦЕФПОТЕК® 200, таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 5 таблеток у
блістері; по 2 блістери у картонній упаковці
Ресстраційний номер: 0491.26
Виробник: НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина
Номер серії: EBD0007A
Місце відбору зразка: Спільне українсько-єстонське підприємство у формі ТОВ "Оптіма-Фарм, ЛТД"
Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Супровідний документ: Лист № 1624-1.1/2.3/17-26 від 27.02.2026 р.
Акт відбору зразка: № від 04.03.2026
Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань
Дата отримання зразка: 06.03.2026
Дати виконання робіт: 09.04.2026 - 20.04.2026
Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю
за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)
НД, відповідно до якої МКЯ до р.п. № UA/10429/01/01
проводився аналіз:

Показники	Методи випробувань	Вимоги НД	Результати
Опис	Згідно МКЯ.	Продовгуваті таблетки, вкриті оболонкою, білого кольору, з лінією розлому на одній стороні	Відповідає
Ідентифікація	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.29	1. Цефподоксим (ВЕРХ): час утримування основного піку на хроматограмах досліджуваного та стандартного розчинів, отриманих в розділі "Кількісне визначення", повинен співпадати	Відповідає
	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.25	2. Цефподоксим (СФ-метод): співпадіння довжини хвилі максимумів поглинання УФ- спектрів досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі "Розчинення"	Відповідає
	Реакція	3. Титану діоксид. Позитивна реакція на титану діоксид	Відповідає
Середня маса. Однорідність маси	ДФУ/ Ph.Eur 2.9.5	455,0 мг ± 5 % Не більше 2-х таблеток можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 5 % і жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 10 %	Відповідає
Однорідність маси половинок таблеток	методика НД	227,5 мг ± 15 % При зажуванні половинок таблеток не більше однієї з них можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 15 % і жодна з них не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 25 %	Відповідає



Показники	Методи випробувань	Вимоги НД	Результати
Розпадання	ДФУ/ Ph.Eur 2.9.1	Не більше 30 хвилин	Відповідає
Кількісне визначення	**ДФУ/ Ph.Eur 2.2.29	90,0-110,0 % від заявленої кількості цефподоксиму: 180,0 - 220,0 мг/табл.	200,6 мг/табл.
Упаковка	Згідно МКЯ.	Згідно вимог МКЯ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ.	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

** метод випробування, внесений в сферу акредитації ООВ

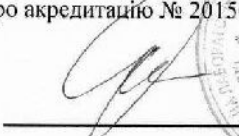
ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0673 від 20.04.2026 підтверджує, що перевірений зразок ЦЕФПОТЕК® 200, таблетки, вкриті оболонкою, по 200 мг, по 5 таблеток у блістері; по 2 блістери у картонній упаковці, № серії EBD0007A, виробництва НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина відповідає вимогам МКЯ до р.п. № UA/10429/01/01 за наведеними вище показниками.

Сертифікат аналізу стосується тільки отриманих і випробуваних зразків

Місця проведення лабораторної діяльності: 04053, м. Київ, вул. Кудрявська, 10-Г (зберігання зразків до і після випробувань); 04053, м. Київ, вул. Кудрявська, 8, літ. В (приймання, реєстрація, розподіл зразків для випробування, звітування про результати випробувань); 07354, Київська обл., Вишгородський р-н, с. Нові Петрівці, вул. Івана Франка, 19 (проведення лабораторних випробувань)

Статус акредитації: ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції" акредитована Національним агентством з акредитації України на випробування відповідно до ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019, атестат про акредитацію № 201509 від 18.04.2025 чинний до 08.02.2029

**Затверджено: Заступник
директора**


Ольга ТИЩЕНА

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0673 від 20.04.2026

НОБЕЛ İLAÇ SANAYİ VE TİCARET A.Ş.
Квартал Санкалар, пр. Ескі Акчакоджа, №299,
81100 м. Дюздже, Туреччина
Країна-виробник: Туреччина
Відділ контролю якості:
Tel: (216) 633 60 00
Fax: (216) 633 60 01

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Реєстраційне посвідчення №UA/10429/01/01; діє в Україні безстроково.

НАЗВА ПРЕПАРАТУ: ЦЕФПОТЕК® 200, таблетки, вкриті оболонкою, по 200мг, по 5 таблеток у блістері, по 2 блістери у картонній упаковці. Діючі речовини: 1 таблетка містить: цефподоксиму проксетиду еквівалентно цефподоксиму 200 мг. СЕРІЯ №: EVD0007A ВИГОТОВЛЕНО: 11 715 упаковок		ДАТА ВИГОТОВЛЕННЯ: 10.2025 ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 10.2027
ВИПРОБУВАННЯ	СПЕЦИФІКАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТИ
ОПИС	Продовгуваті таблетки, вкриті оболонкою, білого кольору, з лінійкою розлому на одній стороні.	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ	Цефподоксим. Час утримування основного піку на хроматограмах досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі «Кількісне визначення», повинні співпадати.	Відповідає
	Співпадіння довжини хвилі максимумів поглинання УФ-спектрів досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих в розділі «Розчинення».	Відповідає
	Титану діоксид. Позитивна реакція на титана діоксид.	Відповідає
СЕРЕДНЯ МАСА ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ	455,0 мг ± 5% Не більше 2-х таблеток можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 5% та жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ±10%	454,1 мг 0 таблеток 0 таблеток
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ ПОЛОВИНОК ТАБЛЕТКИ	227,5 мг ± 15% При зважуванні половинок таблеток не більше однієї з них можуть мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 15% і жодна з них не повинна мати відхилення від середньої маси більше, ніж на ± 25%.	0 таблеток 0 таблеток
СТІЙКІСТЬ ДО РОЗДАВЛЮВАННЯ	Не менше 50Н	124 Н
ВОДА	Не більше 5,0%	2,3%
РОЗПАД	Не більше 30 хв.	3 хв.
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ	Відповідає вимогам	Відповідає, $\sigma_v = 2$
РОЗЧИНЕННЯ	Не менше 75 % (Q) від заявленої кількості за 30 хв.	91%
Супутні домішки	Індивідуальних домішок з відносним часом утримування RRT: 0,86 – не більше 3,0% 1,27 – не більше 1,0% 1,39 – не більше 1,0% >2 – не більше 1,0% Будь-якої іншої індивідуальної домішки – не більше 0,5%. Сума домішок - не більше 6,0%.	0,1% 0,4% 0,4% 0,0% 0,3% 1,2%
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ	Для випуску. Від 190,0 мг до 210,0 мг цефподоксиму в таблетці (95,0 – 105,0% від заявленої кількості). Для терміну придатності. Від 180,0 мг до 220,0 мг цефподоксиму в таблетці (90,0-110,0% від заявленої кількості).	200,5 мг/таблетку
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА	В препараті допускається: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10^3 КОЕ/г, загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ГУМС) – не більше 10^2 КОЕ/г. Не допускається <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарату.	* * *

* Тест проводять на кожній 10-ій серії.

Номер ліцензії виробничої діяльності: №TR/UY/2019/18-7.

«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 дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP».

Начальник відділу з контролю якості / Азі Арслан / підпис
30.10.2025