



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

Дніпро, пл.Соборна,4, к. 601-605, 49005, тел. (066)3454171  
E-mail: dls.dp@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37070665

**ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

26.05.2023

№ 25142/23/04П

**РЕВОЛАД™**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по по 50 мг по 7 таблеток у блістері; по 2  
блістери в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11300/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **HT2B**

Кількість ввезеного лікарського засобу 140

Виробник

**Глаксо Веллком С.А. , Іспанія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "БадМ", ідент. код:  
31816235**

(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 25.05.2023 № 07-01/1449/10.**

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

Начальник Державної служби з  
лікарських засобів та контролю за  
наркотиками у Дніпропетровській  
області

(посадова особа органу державного контролю)

  
(підпис)

Юлія ОВЧАРЕНКО

(ініціали та прізвище)

Вишнякова Каріна





## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

**Опис матеріалу:** Револад™, таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг  
**Сила дії / активність:** Ельтромбопаг 50 мг у формі ельтромбопагу оламіну  
**Номер матеріалу:** 6000000001466  
**Номер матеріалу Новартіс:** 733228  
**НОМЕР СЕРІЇ:** HT2B  
**ДАТА ВИРОБНИЦТВА:** 08-09-2021  
**ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ:** 08-2025  
**ДАТА ВИПУСКУ СЕРІЇ:** 20-01-2022  
**Регстраційне посвідчення №:** UA/11300/01/02  
**Виробник (таблетки):** Глаксо Оперейшнс ЮК ЛТД, Прайорі Стріт, Веа, SG12 0DJ, Велика Британія.  
**Номер ліцензії на виробництво:** MIA 4  
**Дільниця з пакування та випуску:** Глаксо Веллком С.А., Авда. Екстремадура, 3, Пол. Інд., Аллендедуеро, Аранда де Дуеро, Бургос, 09400, Іспанія.  
**Номер ліцензії на виробництво:** 3167  
**Розмір та тип упаковки:** 7 таблеток в блістері, по 2 блістери в картонній коробці  
**Кількість у серії (в упаковках):** 2030  
**Номер серії матеріалу:** 6100000002552 (ВЕА)  
**Номер серії балку:** 8ЕЗТ  
**Номер серії АФІ:** СК2105М091, СК2105М126 (КОРК)

Глаксо Веллком, С.А.  
 Авда. Екстремадура, 3  
 09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО  
 Бургос – ІСПАНІЯ  
 Тел. +34 947 52 97 00  
 Факс: +34 947 52 98 00  
[www.gsk.es](http://www.gsk.es)  
[www.gsk.com](http://www.gsk.com)

ТЕСТ	СПЕЦИФІКАЦІЇ ПРИ ВИПУСКУ	РЕЗУЛЬТАТИ
ОПИС	Круглі, двояковипуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, коричневого кольору, з маркуванням «GS UFU» та «50» на одному боці таблетки	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ ОЛАМІНУ МЕТОДОМ ІЧ	ІЧ-спектр досліджуваного зразка відповідає спектру референтного матеріалу ельтромбопагу оламіну	Відповідає
ВМІСТ ЕЛЬТРОМБОПАГУ МЕТОДОМ ВЕРХ (% ЗАЯВЛЕНОЇ КІЛЬКОСТІ)	95,0 - 105,0	101,1
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ МЕТОДОМ ВЕРХ	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 2.9.40	Відповідає
РОЗЧИНЕННЯ (% ВИВІЛЬНЕННЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ)	Відповідає Євр. Фарм. 2.9.3, де Q=75 % через 45 хвилин	Відповідає
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	GSK1498840A Не більше 0,2	0,0
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	БУДЬ-ЯКА НЕВИЗНАЧЕНА ДОМШКА <sup>1</sup> Не більше 0,2	0,1
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	ЗАГАЛЬНИЙ ВМІСТ ДОМШОК <sup>2</sup> Не більше 1,0	0,1
ВИПРОБУВАННЯ НА МІКРОБІОЛОГІЧНУ ЧИСТОТУ <sup>3</sup>	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 5.1.4 для безводних пероральних препаратів	Не проводилося

- (1) Включає тільки супутні продукти розпаду; відомі домішки, які виникають при синтезі лікарської субстанції, виключені із контролю.  
 (2) Сума домішок – сума окремих визначених супутніх домішок і будь-яких невизначених домішок із площею піка  $\geq 0,05\%$ ; відомі домішки синтезу не включені.  
 (3) Не проводиться рутинно, але відповідає якщо проводиться.

Оформлено: підпис  
 Дата: 21.01.2022  
 Перевірено: підпис  
 Дата: 24.01.2022

Країна імпортер: Україна

Ім'я Уповноваженої Особи: Juan Diego Perez  
 Уповноважена особа  
 Дата: 25 СІЧ 2022  
 Підпис: /підпис/

Торговий реєстр міста Бургос  
 Том 473, Книга – 264, Сторінка – 143  
 Розділ – 8, Лист – BU-8891  
 Регстраційний запис 2  
 ІНПІ: А-08250838  
 Одноосібне товариство  
 Промислова зона Аллендедуеро  
 Ав. Екстремадура, 3  
 09400 Аранда де Дуеро (Бургос)



## **СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ**

**Опис матеріалу:** Револад™, таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг

**Номер матеріалу:** 60000000001466

**Номер матеріалу Новартіс:** 733228

Глаксо Велком, С.А.  
Авда. Екстремадура, 3  
09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО  
Бургос – ІСПАНІЯ

Тел: +34 947 52 97 00  
Факс: +34 947 52 98 00

[www.gsk.es](http://www.gsk.es)  
[www.gsk.com](http://www.gsk.com)

### **Положення про Сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено, включно з пакуванням/маркуванням контролем якості на вищезазначеній(их) дільниці(ях) у повній відповідності з вимогами GMP місцевих регуляторних органів, а також відповідно до специфікацій у реєстраційному досьє країни-імпортера, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлена їх відповідність GMP.

Критичні та суттєві невідповідності зафіксовані протягом виробництва, пакування та тестування:

Ні

Так, якщо Так, перерахуйте відповідні номери звітів:

**НОМЕР СЕРІЇ:** HT2B  
**ДАТА ВИРОБНИЦТВА:** 08-09-2021  
**ДАТА ВИПУСКУ СЕРІЇ:** 20-01-2022  
**ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ:** 08-2025

**Ім'я Уповноваженої Особи:** Juan Diego Perez  
Уповноважена особа  
**Дата:** 25 СІЧ 2022  
**Підпис:** /підпис/

Оформлено: підпис  
Дата: 21.01.2022

Перевірено: підпис  
Дата: 24.01.2022

Торговий реєстр міста Бургос  
Том 473, Книга – 264, Сторінка – 143  
Розділ – 8, Лист – BU-8891  
Реєстраційний запис 2  
ІНПІ: А-08250888  
Одноосібне товариство  
Промислова зона Альсдедуеро  
Ав. Екстремадура, 3  
09400 Аранда де Дуеро (Бургос)

Глаксо Велком, С.А.  
Авеніда де Екстремадура, 3  
09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО  
Бургос - ІСПАНІЯ  
Тел.: +34 947 52 97 00  
Факс: +34 947 52 98 00  
www.gsk.com

## СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Опис Матеріалу: Револад™, табл. по 50 мг 2х7 Укр.  
Номер матеріалу: 60000000001466

Номер матеріалу Повартіс: 733228

### Положення про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено, включно з пакуванням/маркуванням та контролем якості на вищезазначеній(их) ділянці(ях) у повній відповідності з вимогами GMP місцевих регуляторних органів, а також відповідно до специфікацій у реєстраційному досьє країни-імпортера, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлена їх відповідність GMP.

Критичні та суттєві невідповідності зафіксовані протягом виробництва, пакування (якщо застосовується) та тестування

X  Ні

Так, якщо Так, перерахуйте відповідні номери звітів:

НОМЕР СЕРІЇ: TW5S  
ДАТА ВИРОБНИЦТВА: 20-11-2019  
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 11-2023  
ДАТА ВИПУСКУ СЕРІЇ: 30-03-2020

Ім'я Уповноваженої особи: Сузана Перез  
Підпис: Уповноважена особа  
Дата: 02 квітня 2020 р.  
Підпис: \_\_\_ /підпис/

Комерційний Реєстр Бургоса  
Том 473, Книга 246, стор.143  
Розділ 8 – аркуш BU-8891  
Напис 2  
N.I.F. A-08250888  
Сдина Компанія  
Пол. Інд., Аллендедуеро  
Авда Екстремадура, 3  
09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО (Бургос)

Вх.ан № 1254 01 16.11.20 ЗЛ

Глаксо Веллком, С.А.  
Авда. Екстремадура, 3  
09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО  
Бургос – ІСПАНІЯ

Тел. +34 947 52 97 00  
Факс: +34 947 52 98 00  
www.gsk.com

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

**Опис матеріалу: Револад™, таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг №14 (2x7) у блистерах**  
Сила дії / активність: Ельтромбопаг 50 мг

Номер матеріалу: 6000000001466  
Номер матеріалу Новартіс: 733228

Номер серії: TW55  
Дата виробництва: 20-11-2019  
Термін придатності: 11-2023  
Дата випуску серії: 30-03-2020

Реєстраційне посвідчення: UA/11300/01/02

Виробник (таблетки): Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Прайорі Стріт, Веа, Хертфордшир, SG12 0DJ, Велика Британія.

Номер ліцензії на виробництво: MIA 4

Дільниця з пакування та випуску: Глаксо Веллком С.А., Авда. Екстремадура, 3, Пол. Інд., Аллендедуеро, Аранда де Дуеро, Бургос, 09400, Іспанія.

Номер ліцензії на виробництво: 3167

Тип упаковки: Блистери

Кількість у серії (в упаковках): 3000

Номер серії матеріалу: 10000000090856 (BEA)  
Номер серії балку: 714J  
Номер серії АФІ: UW2R, 6M7H (КОРК)

ТЕСТ	СПЕЦИФІКАЦІЇ ПРИ ВИПУСКУ	РЕЗУЛЬТАТИ
ОПИС	Круглі, двояковипуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, коричневого кольору, з маркуванням «GS UFU» та «50» на одному боці таблетки	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ ОЛАМІНУ МЕТОДОМ ІЧ	ІЧ-спектр досліджуваного зразка відповідає спектру референтного матеріалу ельтромбопагу оламіну	Відповідає
ВМІСТ ЕЛЬТРОМБОПАГУ МЕТОДОМ ВЕРХ (% ЗАЯВЛЕНОЇ КІЛЬКОСТІ)	95,0 - 105,0	98,8
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ МЕТОДОМ ВЕРХ	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 2.9.40	Відповідає
РОЗЧИНЕННЯ (% ВИВІЛЬНЕННЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ)	Відповідає Євр. Фарм. 2.9.3, де Q=75 % через 45 хвилин	Відповідає
ВМІСТ СУПУТНІХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	GSK1498840A Не більше 0,2	0,0
ВМІСТ СУПУТНІХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	БУДЬ-ЯКА НЕВИЗНАЧЕНА ДОМІШКА Не більше 0,2	0,0
ВМІСТ СУПУТНІХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	ЗАГАЛЬНИЙ ВМІСТ ДОМІШОК Не більше 1,0	0,0
ВИПРОБУВАННЯ НА МІКРОБІОЛОГІЧНУ ЧИСТОТУ <sup>1</sup>	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 5.1.4 для безводних пероральних препаратів	Не проводилося

(1) Не проводиться рутинно, але відповідає якщо проводиться.

**Країна імпортер:** Україна

Ім'я Уповноваженої Особи:

Сузана Перез

Уповноважена особа

Підпис:

02 квітня 2020 р.

Дата:

/підпис/

Торговий реєстр міста Бургос  
Том 473, Книга – 264, Сторінка – 143  
Розділ – 8, Лист – BU-8891  
Реєстраційний запис 2  
ІНПГ: А-08250888  
Одиноосібне товариство  
Промислова зона Альендедуеро  
Ав. Екстремадура, 3  
09400 Аранда де Дуеро (Бургос)



70

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**

25.11.2020

№ 63184/20/10

**РЕВОЛАД™**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери  
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11300/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 29.12.2020

Серія лікарського засобу № **TW5S**

Кількість ввезеного лікарського засобу 400

Виробник

**Глаксо Веллком С.А., Іспанія**

(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 18.11.2020 № 4024/1.**

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

Заступник начальника Служби

(повноважена особа органу державного контролю)



М.П.

(підпис)

**Олексій СОЛОДРАЙ**

(ініціали та прізвище)

49514

Логотип компанії ГлаксоСмітКляйн

Глаксо Веллком, С.А.  
Авда. Екстремадура, 3  
09400 АРАНДА ДЕ ДУЕРО  
Бургос – ІСПАНІЯ

Тел. +34 947 52 97 00  
Факс: +34 947 52 98 00  
www.gsk.com

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

**Опис матеріалу: Револад™, таблетки вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг №14 (2x7) у блистерах**  
**Сила дії / активність: Ельтромбопаг 50 мг**

Номер матеріалу: 60000000001466  
Номер матеріалу Повартіс: 733228

Номер серії: ХА6L  
Дата виробництва: 04-09-2019  
Термін придатності: 09-2023  
Дата випуску серії: 18-11-2019  
Регістраційне посвідчення: UA/11300/01/02

Виробник (таблетки): Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Прайорі Стріт, Веа, Хертфордшир, SG12 0DJ, Велика Британія.

Номер ліцензії на виробництво: MIA 4

Дільниця з пакування та випуску: Глаксо Веллком С.А., Авда. Екстремадура, 3, Пол. Інд., Аллендедуеро, Аранда де Дуеро, Бургос, 09400, Іспанія.

Номер ліцензії на виробництво: 3167

Тип упаковки: Блистери

Кількість у серії (в упаковках): 898

Номер серії матеріалу: 10000000090856 (ВЕА)  
Номер серії балку: J54C  
Номер серії АФІ: УМ5Т (КОРК)

	<b><u>СПЕЦИФІКАЦІЇ ПРИ ВИПУСКУ</u></b>	<b><u>РЕЗУЛЬТАТИ</u></b>
ОПИС	Круглі, двояковипуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, коричневого кольору, з маркуванням «GS UFU» та «50» на одному боці таблетки	Відповідає
ІДЕНТИФІКАЦІЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ ОЛАМІНУ МЕТОДОМ ІЧ	ІЧ-спектр досліджуваного зразка відповідає спектру референтного матеріалу ельтромбопагу оламіну	Відповідає
ВМІСТ ЕЛЬТРОМБОПАГУ МЕТОДОМ ВЕРХ (% ЗАЯВЛЕНОЇ КІЛЬКОСТІ)	95,0 - 105,0	99,2
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗОВАНИХ ОДИНИЦЬ МЕТОДОМ ВЕРХ	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 2.9.40	Відповідає
РОЗЧИНЕННЯ (% ВИВІЛЬНЕННЯ ЕЛЬТРОМБОПАГУ)	Відповідає Євр. Фарм. 2.9.3, де Q=75 % через 45 хвилин	Відповідає
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	GSK1498840A Не більше 0,2	0,0
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	БУДЬ-ЯКА НЕВИЗНАЧЕНА ДОМІШКА Не більше 0,2	0,1
ВМІСТ СУПУТНИХ ДОМІШОК МЕТОДОМ ВЕРХ (% ПЛОЩІ)	ЗАГАЛЬНИЙ ВМІСТ ДОМІШОК Не більше 1,0	0,1
ВИПРОБУВАННЯ НА МІКРОБІОЛОГІЧНУ ЧИСТОТУ <sup>1</sup>	Відповідає вимогам Євр. Фарм. 5.1.4 для безводних пероральних препаратів	Не проводилося

(1) Не проводиться рутинно, але відповідає якщо проводиться.

**Країна імпортер:** Україна

Ім'я Уповноваженої Особи:

Сузана Перез

Уповноважена особа

Підпис:

13 грудня 2019 р.

Дата:

/підпис/

Торговий реєстр міста Бургос  
Том 473, Книга – 264, Сторінка – 143  
Розділ – 8, Лист – BU-8891  
Регістраційний запис 2  
ІНПІ: А-08250888  
Одиноосібне товариство  
Промислова зона Альендедуеро  
Ав. Екстремадура, 3  
09400 Аранда де Дуеро (Бургос)

Вх. акт № 1921 от 31.08.2019



## СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Опис Матеріалу: Револад™, табл. по 50 мг 2х7 Укр.  
Номер матеріалу: 60000000001466

Номер матеріалу Новартіс: 733228

### Положення про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено, включно з пакуванням/маркуванням та контролем якості на вищезазначеній(их) ділянці(ях) у повній відповідності з вимогами GMP місцевих регуляторних органів, а також відповідно до специфікацій у реєстраційному досьє країни-імпортера, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлена їх відповідність GMP.

Критичні та суттєві невідповідності зафіксовані протягом виробництва, пакування (якщо застосовується) та тестування

X  Ні  
\_\_Так, якщо Так, перерахуйте відповідні номери звітів:

НОМЕР СЕРІЇ: XA6L  
ДАТА ВИРОБНИЦТВА: 04-09-2019  
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ: 09-2023  
ДАТА ВИПУСКУ СЕРІЇ: 18-11-2019

Ім'я Уповноваженої особи: Сузана Перез  
Підпис: Уповноважена особа  
Дата: 28 січня 2020 р.

Підпис \_\_\_ /підпис/





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

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 2753030  
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК**  
**про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

11.09.2020

№ 45960/20/10

**РЕВОЛАД™**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 7 таблеток у блістері; по 2 блістери  
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11300/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 29.12.2020

Серія лікарського засобу № **XA6L**

Кількість ввезеного лікарського засобу 140

Виробник

**Глаксо Веллком С.А., Іспанія**

(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 **04.09.2020 № 2842/26.**

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)