



Сертифікат якості № 040000121345

Левомеколь, мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці

1г МАЗІ МІСТИТЬ ХЛОРАМФЕНІКОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ - 7,5 мг; МЕТИЛУРАЦИЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ- 40 мг

Номер серії:	40425	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	15.085 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1197/01/01
Дата виробництва:	04.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКА ЛЗ до РП №UA/1197/01/01, Зміни від 10.02.2025 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору	Відповідає
Ідентифікація		
хлорамфенікол	Якісна реакція	Відповідає
основа	Тест на гідрофільну основу	Відповідає
метилурацил	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманий в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
хлорамфенікол	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманий в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
поліетиленгліколь 400 і поліетиленгліколь 1500	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися дві плями жовтого кольору на рівні двох плям такого ж кольору на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	5,9
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 мкм до 120 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), крім двох основних плям метилурацилу і хлорамфеніколу, допускається наявність не більше трьох плям, розміщених вище основних плям на хроматограмі розчину порівняння (а) і пляма на старті, кожен з яких за інтенсивністю потливання порівнюють із плямами на	



хроматограмах розчину порівняння (d) (1 мкг)
та розчину порівняння (b) (2 мкг, 3 мкг) (0,5
%, 1,0% та 1,5 % відповідно). Сума домішок не
має перевищувати 2,0 %.
Не менше 40 г

Відповідає
Відповідає

Маса вмісту упаковки

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних

мікроорганізмів (ТАМС) *

Загальне число дріжджових та

пліснявих грибів (ТУМС) *

Staphylococcus aureus *

Pseudomonas aeruginosa *

Критерій прийнятності 100 КУО/г

Критерій прийнятності 10 КУО/г

Відсутність в 1 г

Відсутність в 1 г

Кількісне визначення

метилурацил

хлорамфенікол

Від 36,0 мг до 44,0 мг в 1 г препарату

Від 6,75 мг до 8,25 мг в 1 г препарату

Має відповідати вимогам

Має відповідати вимогам

40,6 мг/г

7,70 мг/г

Відповідає

Відповідає

Упаковка

Маркування

Термін придатності:

3 роки

До 04.2028

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

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 ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному довіднику/торговій ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВІП

Яременко В.В.



23.04.2025

Виробнича ділянка:

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

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

В.В. Яременко 23.04.2025

ID 040000121345

Стр. 2 з 2



Сертифікат якості № 040000119368

Левомеколь, мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці

1г МАЗІ МІСТИТЬ ХЛОРАМФЕНІКОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ - 7,5 мг; МЕТИЛУРАЦИЛУ У

ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ- 40 мг

Номер серії:	131224	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	14.808 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1197/01/01
Дата виробництва:	12.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/1197/01/01, Зміни від 22.12.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору	Відповідає
Ідентифікація		
хлорамфенікол	Якісна реакція	Відповідає
основа	Тест на гідрофільну основу	Відповідає
метилурацил	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (е), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
хлорамфенікол	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
поліетиленгліколь 400 і	На хроматограмі випробовуваного розчину мають	
поліетиленгліколь 1500	виявлятися дві плями жовтого кольору на рівні двох плям такого ж кольору на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	5,9
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 мкм до 120 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), крім двох основних плям метилурацилу і хлорамфеніколу, допускається наявність не більше трьох плям, розміщених вище основних плям на хроматограмі розчину порівняння (а) і пляма на старті, кожен з яких за інтенсивністю поглинання порівнюють із плямами на	



хроматограмах розчину порівняння (d) (1 мкг)
та розчину порівняння (b) (2 мкг, 3 мкг) (0,5
%, 1,0% та 1,5 % відповідно). Сума домішок не
має перевищувати 2,0 %.

Відповідає

Маса вмісту упаковки

Не менше 40 г

Відповідає

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних
мікроорганізмів (ТАМС) *

Критерій прийнятності 100 КУО/г

*

Загальне число дріжджових та
пліснявих грибів (ТУМС) *

Критерій прийнятності 10 КУО/г

*

Staphylococcus aureus *

Відсутність в 1 г

*

Pseudomonas aeruginosa *

Відсутність в 1 г

*

Кількісне визначення

метилурацил

Від 36,0 мг до 44,0 мг в 1 г препарату

40,0 мг/г

хлорамфенікол

Від 6,75 мг до 8,25 мг в 1 г препарату

7,30 мг/г

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

3 роки

До 12.2027

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

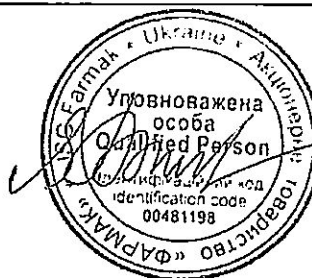
Заява про сертифікацію:

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 ділянці 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 – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



24.12.2024

Виробнича ділянка:

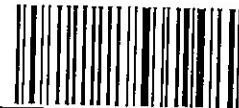
УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

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 № 040000119844

Левомеколь, мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці

1г МАЗІ МІСТИТЬ ХЛОРАМФЕНІКОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ - 7,5 мг; МЕТИЛУРАЦИЛУ У

ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ- 40 мг

Номер серії: 20125 Країна отримувач: Україна
 Кількість продукції: 14.959 Тис.упак. № Реєстр. посвідчення: UA/1197/01/01
 Дата виробництва: 01.2025 Термін дії реєстр. посвідчення: необмежений
 Аналіз виконаний по: МКЯ ЛЗ до РП №UA/1197/01/01, Зміни від 22.12.2020 р.

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору	Відповідає
Ідентифікація		
хлорамфенікол	Якісна реакція	Відповідає
основа	Тест на гідрофільну основу	Відповідає
метилурацил	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (е), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
хлорамфенікол	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
поліетиленгліколь 400 і	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися дві плями жовтого кольору на рівні двох плям такого ж кольору на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
поліетиленгліколь 1500	Від 5,0 до 7,0	5,7
рН	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 мкм до 120 мкм	Відповідає
Розмір часток	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), крім двох основних плям метилурацилу і хлорамфеніколу, допускається наявність не більше трьох плям, розміщених вище основних плям на хроматограмі розчину порівняння (а) і пляма на старті, кожен з яких за інтенсивністю поглинання порівнюють із плямами на	Відповідає
Супровідні домішки		



хроматограмах розчину порівняння (d) (1 мкг)
та розчину порівняння (b) (2 мкг, 3 мкг) (0,5
%, 1,0% та 1,5 % відповідно). Сума домішок не
має перевищувати 2,0 %.

Маса вмісту упаковки

Не менше 40 г

Відповідає

Відповідає

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних
мікроорганізмів (ТАМС) *

Критерій прийнятності 100 КУО/г

*

Загальне число дріжджових та
пліснявих грибів (ТУМС) *

Критерій прийнятності 10 КУО/г

*

Staphylococcus aureus *

Відсутність в 1 г

*

Pseudomonas aeruginosa *

Відсутність в 1 г

*

Кількісне визначення

метилюрацил

Від 36,0 мг до 44,0 мг в 1 г препарату

40,2 мг/г

хлорамфенікол

Від 6,75 мг до 8,25 мг в 1 г препарату

7,86 мг/г

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

3 роки

До 01.2028

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

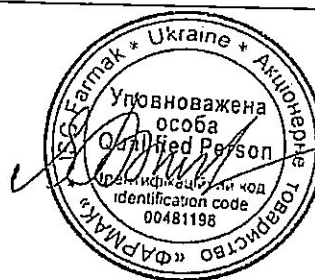
Заява про сертифікацію:

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 – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



30.01.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;
GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

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 № 040000121332

Левомеколь, мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці

1г МАЗІ МІСТИТЬ ХЛОРАМФЕНІКОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ - 7,5 мг; МЕТИЛУРАЦИЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ- 40 мг

Номер серії:	30425	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	14.912 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1197/01/01
Дата виробництва:	04.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/1197/01/01, Зміни від 10.02.2025 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору	Відповідає
Ідентифікація		
хлорамфенікол	Якісна реакція	Відповідає
основа	Тест на гідрофільну основу	Відповідає
метилурацил	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманий в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (е), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
хлорамфенікол	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманий в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
поліетилengліколь 400 і поліетилengліколь 1500	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися дві плями жовтого кольору на рівні двох плям такого ж кольору на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,0
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 мкм до 120 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), крім двох основних плям метилурацилу і хлорамфеніколу, допускається наявність не більше трьох плям, розміщених вище основних плям на хроматограмі розчину порівняння (а) і пляма на старті, кожна з яких за інтенсивністю поглинання порівнюють із плямами на	



	хроматограмах розчину порівняння (d) (1 мкг)	
	та розчину порівняння (b) (2 мкг, 3 мкг) (0,5	
	%, 1,0% та 1,5 % відповідно). Сума домішок не	
	має перевищувати 2,0 %.	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 40 г	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 10 КУО/г	*
Staphylococcus aureus *	Відсутність в 1 г	*
Pseudomonas aeruginosa *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг в 1 г препарату	40,2 мг/г
хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг в 1 г препарату	7,36 мг/г
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 04.2028

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

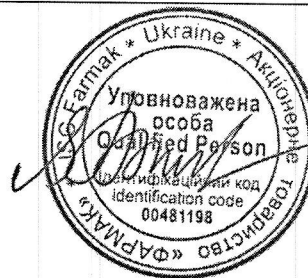
Заява про сертифікацію:

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 – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



23.04.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

Вх. Ан. № 1193 26.09.2025

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000121332



Сертифікат якості № 040000119682

Левомеколь, мазь по 40 г у тубі, по 1 тубі у пачці

1г МАЗІ МІСТИТЬ ХЛОРАМФЕНІКОЛУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ - 7,5 мг; МЕТИЛУРАЦИЛУ У

ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% СУХУ РЕЧОВИНУ- 40 мг

Номер серії:	10125	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	14.891 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/1197/01/01
Дата виробництва:	01.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/1197/01/01, Зміни від 22.12.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Суспензійна мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору	Відповідає
Ідентифікація		
хлорамфенікол	Якісна реакція	Відповідає
основа	Тест на гідрофільну основу	Відповідає
метилурацил	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (е), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
хлорамфенікол	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманій в розділі "Супровідні домішки", має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), відповідна їй за розміром та інтенсивністю	Відповідає
поліетиленгліколь 400 і	На хроматограмі випробовуваного розчину мають виявлятися дві плями жовтого кольору на рівні	
поліетиленгліколь 1500	двох плям такого ж кольору на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0	6,1
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 мкм до 120 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	На хроматограмі випробовуваного розчину (а), крім двох основних плям метилурацилу і хлорамфеніколу, допускається наявність не більше трьох плям, розміщених вище основних плям на хроматограмі розчину порівняння (а) і пляма на старті, кожна з яких за інтенсивністю поглинання порівнюють із плямами на	



ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49688-42, Тел. (044) 485-26-57 (цілодобово)

хроматограмах розчину порівняння (d) (1 мкг)
та розчину порівняння (b) (2 мкг, 3 мкг) (0,5
%, 1,0% та 1,5 % відповідно). Сума домішок не
має перевищувати 2,0 %.

Відповідає

Відповідає

Маса вмісту упаковки

Не менше 40 г

Мікробіологічна чистотаЗагальне число аеробних
мікроорганізмів (ТАМС)

Критерій прийнятності 100 КУО/г

0 (не виявлено)

Загальне число дріжджових та
пліснявих грибів (ТУМС)

Критерій прийнятності 10 КУО/г

0 (не виявлено)

Staphylococcus aureus

Відсутність в 1 г

Відсутні

Pseudomonas aeruginosa

Відсутність в 1 г

Відсутні

Кількісне визначення

метилурацил

Від 36,0 мг до 44,0 мг в 1 г препарату

39,5 мг/г

хлорамфенікол

Від 6,75 мг до 8,25 мг в 1 г препарату

7,19 мг/г

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

3 роки

До 01.2028

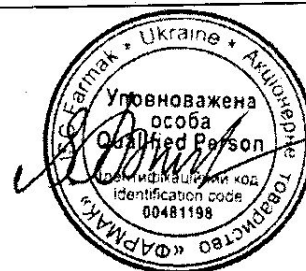
Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C**Коментарі:****Заява про сертифікацію:**

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 – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



28.01.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

ID 040000119682