



ЗГІДНО З
Ф-СТП-06-№3
ОРИГІНАЛ

стор. 1 із 2

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва препарату: **Біле вугілля®**, таблетки по 210 мг №24 (12x2) у блістері

Країна-виробник: **Україна**

Реєстраційне посвідчення: **№ UA/16126/01/01**

Сила дії/активність: **Кремнію діоксид колоїдний безводний, 210 мг**

Лікарська форма: **таблетки**

Розмір та тип пакування: **№ 24 (12x2) у блістерах**

Серія №: **0190121**

Розмір серії: **4620 упаковок**

Дата виробництва: **31.01.2021**

Придатний до: **01.2024**

Дільниця з виробництва: **Цех з виробництва твердих лікарських засобів
ТОВ "Фармекс Груп"
08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Дільниця з контролю якості: **Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп"
08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Ліцензія на виробництво: **серія АВ № 598046 від 04.12.12 р.**

Сертифікат відповідності: **№ 052/2019/GMP діє до 13.06.2022**

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|------------------------------------|--|---|
| 1 | <u>Опис</u> | Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски | Таблетки білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски |
| 2 | <u>Ідентифікація:</u> | А. Якісна реакція на силікати В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинна з'явитися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає їй по величині і інтенсивності | Спостерігається характерна реакція На хроматограмі випробовуваного розчину виявляється пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), яка відповідає їй по величині та інтенсивності забарвлення. |
| 3 | <u>Однорідність маси</u> | Середня маса таблетки: від 665,0 мг до 735,0 мг Маса не більше 2 таблеток із 20, зважених індивідуально, може відхилитись від середньої маси більше, ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може відхилитись від середньої маси таблетки більше, ніж на 10 % | 699,9 мг 4,1 % -4,2 % |
| 4 | <u>Розпадання</u> | Не більше 15 хвилин | Відповідає |
| 5 | <u>Стійкість</u> | Не більше 1,0 % | 0,3 % |
| 6 | <u>Втрата маси при висушуванні</u> | Не більше 5,0 % | 1,8 % |

Вироблено за обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
СКЛАД
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

Вс 04.12.2030
280921 П

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|--------------------------------|---|------------|
| 7 | <u>Адсорбційна активність</u> | Не менше 50 мг, в перерахунку на середню масу таблетки, в перерахунку на суху речовину | 58 мг |
| 8 | <u>Мікробіологічна чистота</u> | Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ³ КУО в 1 г. | Менше 10 |
| | | Загальне число дріжджевих і плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО в 1 г. | Менше 10 |
| | | <i>Escherichia coli</i> : відсутність в 1 г. | Відсутні |
| 9 | <u>Пакування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |
| 10 | <u>Маркування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |

Висновок: відповідає вимогам МКЯ до РП № ЦА/16126/01/01 від 05.12.18, та зміна від 30.07.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.А.



11.02.2021
дата

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Рябовол О.В.

[Signature]
підпис

11.02.2021
дата

ТОВ «Фармакс Груп»
вул. Шевченка, 100
Бориспіль, 06901, Україна
телефон: +38 (044) 301 19 19
факс: +38 (044) 301 19 18
e-mail: info@pharmax.com.ua

Pharmax Group, LLC
100, Shevchenka Str.
Boryspil, 06901, Ukraine
phone: +38 (044) 301 19 19
fax: +38 (044) 301 19 18
e-mail: info@pharmax.com.ua

Товариство з обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»
ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ





16°
Ф. СТ. П-06-№3
ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ стор. 1 із 2

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва препарату: Біле вугілля®, таблетки по 210 мг №24 (12x2) у блістері

Країна-виробник: Україна

Реєстраційне посвідчення: № UA/16126/01/01

Сила дії/активність: Кремнію діоксид колоїдний безводний, 210 мг

Лікарська форма: таблетки

Розмір та тип пакування: № 24 (12x2) у блістерах

Серія №: 0440521

Розмір серії: 4698 упаковок

Дата виробництва: 20.05.2021

Придатний до: 05.2024

Дільниці з виробництва: Цех з виробництва твердих лікарських засобів ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100

Дільниці з контролю якості: Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100

Ліцензія на виробництво серія АВ № 598046 від 04.12.12 р.

Сертифікат відповідності № 052/2019/GMP діє до 13.06.2022

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|------------------------------------|--|---|
| 1 | <u>Опис</u> | Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски | Таблетки білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски |
| 2 | <u>Ідентифікація:</u> | А. Якісна реакція на силікати В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинна з'явитися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає їй по величині і інтенсивності | Спостерігається характерна реакція На хроматограмі випробовуваного розчину виявляється пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), яка відповідає їй по величині та інтенсивності забарвлення. |
| 3 | <u>Однорідність маси</u> | Середня маса таблетки: від 665,0 мг до 735,0 мг Маса не більше 2 таблеток із 20, зважених індивідуально, може відхилитись від середньої маси більше, ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може відхилитись від середньої маси таблетки більше, ніж на 10 % | 700,6 мг 3,3 % -2,5 % |
| 4 | <u>Розпадання</u> | Не більше 15 хвилин | Відповідає |
| 5 | <u>Стираність</u> | Не більше 1,0 % | 0,1 % |
| 6 | <u>Втрата маси при висушуванні</u> | Не більше 5,0 % | 1,7 % |

Облаштування з обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

6x су м 1154
150624 R

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|--------------------------------|---|----------------------|
| 7 | <u>Адсорбційна активність</u> | Не менше 50 мг, в перерахунку на середню масу таблетки, в перерахунку на суху речовину | 59 мг |
| 8 | <u>Мікробіологічна чистота</u> | Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ³ КУО в 1 г. | Менше 10 |
| | | Загальне число дріжджевих і плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО в 1 г. <i>Escherichif coli</i> : відсутність в 1 г. | Менше 10 Відсутні |
| 9 | <u>Пакування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |
| 10 | <u>Маркування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |

Висновок: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/16126/01/01 від 05.12.18, та зміна від 30.07.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.А.



підпис

01.06.2021

дата

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Житняківська Я.А.

підпис

01.06.2021

дата

ТОВ «Фармакс Груп»

вул. Шевченка, 100
Бориспіль, 08301, Україна

тел.: +38 (044) 391 19 19
факс: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua

www.pharmex.com.ua

Pharmex Group, LLC

100, Shevchenka Str,
Boryspil, 08301, Ukraine

Phone: +38 (044) 391 19 19
Fax: +38 (044) 391 19 18
Email: info@pharmex.com.ua

Готовило з обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»
ДЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ



Ми виробляємо Ліки

ЗГІДНО З
СТП.06.№3
ОРИГІНАЛОМ
стор. 1 із 2

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва препарату: **Біле вугілля®**, таблетки по 210 мг №24 (12x2) у блістері

Країна-виробник: **Україна**

Регістраційне посвідчення: **№ UA/16126/01/01**

Сила дії/активність: **Кремнію діоксид колоїдний безводний, 210 мг**

Лікарська форма: **таблетки**

Розмір та тип пакування: **№ 24 (12x2) у блістерах**

Серія №: **0890721**

Розмір серії: **4710 упаковок**

Дата виробництва: **24.07.2021**

Тридатний до: **07.2024**

Цільниця з виробництва: **Цех з виробництва твердих лікарських засобів ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Цільниця з контролю якості: **Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Ліцензія на виробництво: **серія АВ № 598046 від 04.12.12 р.**

Сертифікат відповідності: **№ 052/2019/GMP діє до 13.06.2022**

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|------------------------------------|--|---|
| 1 | <u>Опис</u> | Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски | Таблетки білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски |
| 2 | <u>Ідентифікація:</u> | А. Якісна реакція на силікати В. На хроматограмі випробовуваного розчину повинна з'явитися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає їй по величині і інтенсивності | Спостерігається характерна реакція На хроматограмі випробовуваного розчину виявляється пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), яка відповідає їй по величині та інтенсивності забарвлення. |
| 3 | <u>Однорідність маси</u> | Середня маса таблетки: від 665,0 мг до 735,0 мг Маса не більше 2 таблеток із 20, зважених індивідуально, може відхилитись від середньої маси більше, ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може відхилитись від середньої маси таблетки більше, ніж на 10 % | 706,0 мг 2,7 % -3,3 % |
| 4 | <u>Розпадання</u> | Не більше 15 хвилин | Відповідає |
| 5 | <u>Стираність</u> | Не більше 1,0 % | 0,2 % |
| 6 | <u>Втрата маси при висушуванні</u> | Не більше 5,0 % | 1,3 % |

ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»
з обмеженою відповідальністю
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

№ 1945 б/ 17.08.2021

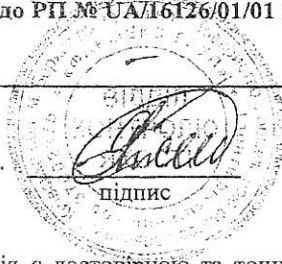
| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|--------------------------------|--|------------|
| 7 | <u>Адсорбційна активність</u> | Не менше 50 мг, в перерахунку на середню масу таблетки, в перерахунку на суху речовину | 57 мг |
| 8 | <u>Мікробіологічна чистота</u> | Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^3 КУО в 1 г. | Менше 10 |
| | | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО в 1 г. | Менше 10 |
| | | <i>Escherichia coli</i> : відсутність в 1 г. | Відсутні |
| 9 | <u>Пакування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |
| 10 | <u>Маркування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |

Висновок: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/16126/01/01 від 05.12.18, та зміна від 30.07.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.А.



підпис

06.08.2021

дата

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Житняківська Я.А.


підпис

06.08.2021

дата

ТОВ «Фармекс Груп»

вул. Шевченка, 100
Бориспіль, 08301, Україна

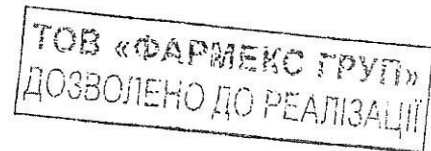
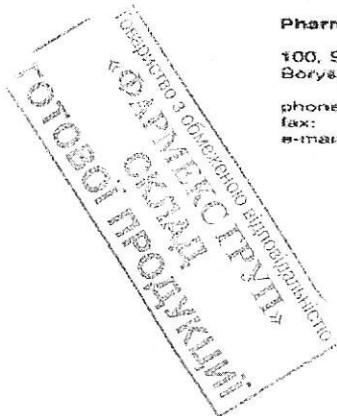
телефон: +38 (044) 391 19 19
факс: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua

www.pharmex.com.ua

Pharmex Group, LLC

100, Shevchenka Str.
Boryspil, 08301, Ukraine

phone: +38 (044) 391 19 19
fax: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua





Сертифікат серії лікарського засобу

Назва препарату: **Біле вугілля®**, таблетки по 210 мг №24 (12x2) у блістері

Країна-виробник: **Україна**

Реєстраційне посвідчення: **№ UA/16126/01/01**

Сила дії/активність: **Кремнію діоксид колоїдний безводний, 210 мг**

Лікарська форма: **таблетки**

Розмір та тип пакування: **№ 24 (12x2) у блістерах**

Серія №: **1010821**

Розмір серії: **4790 упаковок**

Дата виробництва: **11.08.2021**

Придатний до: **08.2024**

Дільниці з виробництва: **Цех з виробництва твердих лікарських засобів ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Дільниці з контролю якості: **Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп" 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100**

Ліцензія на виробництво: **серія АВ № 598046 від 04.12.12 р.**

Сертифікат відповідності: **№ 052/2019/GMP діє до 13.06.2022**

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|-----------------------------|--|---|
| 1 | Опис | Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риси | Таблетки білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риси |
| 2 | Ідентифікація: | А. Якісна реакція на силікати В. На хроматограмі випробуваного розчину повинна з'явитися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає їй по величині і інтенсивності | Спостерігається характерна реакція На хроматограмі випробуваного розчину виявляється пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), яка відповідає їй по величині та інтенсивності забарвлення. |
| 3 | Однорідність маси | Середня маса таблетки: від 665,0 мг до 735,0 мг Маса не більше 2 таблеток із 20, зважених індивідуально, може відхилитись від середньої маси більше, ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може відхилитись від середньої маси таблетки більше, ніж на 10 % | 703,7 мг 1,9 % -1,8 % |
| 4 | Розпадання | Не більше 15 хвилин | Відповідає |
| 5 | Стійкість | Не більше 1,0 % | 0,1 % |
| 6 | Втрата маси при висушуванні | Не більше 5,0 % | 2,4 % |

Товариство з обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

№.ан. N2031 від 31.08.2021

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|--------------------------------|---|---------------------------|
| 7 | <u>Адсорбційна активність</u> | Не менше 50 мг, в перерахунку на середню масу таблетки, в перерахунку на суху речовину | 63 мг |
| 8 | <u>Мікробіологічна чистота</u> | Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^3 КУО в 1 г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО в 1 г. <i>Escherichia coli</i> : відсутність в 1 г. | 5 Менше 10 Відсутні |
| 9 | <u>Пакування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |
| 10 | <u>Маркування</u> | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |

Висновок: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/16126/01/01 від 05.12.18, та зміна від 30.07.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.А.


підпис

25.08.2021
дата

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Житняківська Я.А.


підпис

25.08.2021
дата

ТОВ «Фармакс Груп»
вул. Шевченка, 100
Бориспіль, 08301, Україна
тел.: +38 (044) 391 19 19
факс: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua

www.pharmex.com.ua

Pharmex Group, LLC
100, Shevchenko Str.
Boryspil, 08301, Ukraine
phone: +38 (044) 391 19 19
fax: +38 (044) 391 19 18
mail: info@pharmex.com.ua

ТОВ «ФАРМЕКС ГРУП»
ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ

Товариство з обмеженою відповідальністю
«ФАРМЕКС ГРУП»
ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ



Ми виробляємо Ліки

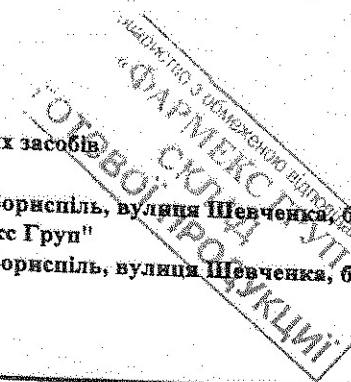
ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

стор. 1 із 2

Сертифікат серії лікарського засобу

Біле вугілля®, таблетки по 210 мг №24 (12x2) у блістері

Назва препарату: Україна
 Країна-виробник: № UA/16126/01/01
 Реєстраційне посвідчення: Кремнію діоксид колоїдний
 Сила дії/активність: безводний, 210 мг
 Лікарська форма: таблетки
 Розмір та тип пакування: № 24 (12x2) у блістерах
 Серія №: 1220921
 Розмір серії: 4740 упаковок
 Дата виробництва: 06.09.21
 Придатний до: 09.2024
 Дільниці з виробництва: Цех з виробництва твердих лікарських засобів
 ТОВ "Фармекс Груп"
 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100
 Дільниці з контролю якості: Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп"
 08301, Україна, Київська обл., місто Бориспіль, вулиця Шевченка, будинок 100
 Ліцензія на виробництво: серія АВ № 598046 від 04.12.12 р.
 Сертифікат відповідності: № 052/2019/GMP діє до 13.06.2022



| № п/п | Пов'язник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|-----------------------------|--|---|
| 1 | Опис | Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски | Таблетки білого кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, без риски |
| 2 | Ідентифікація: | А. Якісна реакція на силікати В. На хроматограмі випробуваного розчину повинна з'явитися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), що відповідає їй по величині і інтенсивності | Спостерігається характерна реакція На хроматограмі випробуваного розчину виявляється пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (а), яка відповідає їй по величині та інтенсивності забарвлення. |
| 3 | Однорідність маси | Середня маса таблетки: від 665,0 мг до 735,0 мг Маса не більше 2 таблеток із 20, зважених індивідуально, може відхилитись від середньої маси більше, ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може відхилитись від середньої маси таблетки більше, ніж на 10 % | 697,0 мг 2,0 % -2,6 % |
| 4 | Розпаданні | Не більше 15 хвилин | |
| 5 | Стараність | Не більше 1,0 % | Відповідає |
| 6 | Втрата маси при висушуванні | Не більше 5,0 % | 0,5 % 2,0 % |



М. ан. НТД А Бор 19.11.2021

| № п/п | Показник | Вимоги МКЯ | Результат |
|-------|--------------------------------|---|----------------------|
| 7 | Адсорбційна активність | Не менше 50 мг, в перерахунку на середню масу таблетки, в перерахунку на суху речовину | 58 мг |
| 8 | Мікробіологічна чистота | Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^3 КУО в 1 г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО в 1 г. <i>Escherichif coli</i> : відсутність в 1 г. | Менше 10 Менше 10 |
| 9 | Пакування | Відповідно до вимог МКЯ | Відсутні |
| 10 | Маркування | Відповідно до вимог МКЯ | Відповідає |

Висновок:

відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/16126/01/01, зміна від 30.07.20 та зміна від 29.12.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.А.

(Signature)
 підпис

21.09.2021
 дата

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Житняківська Я.А.

(Signature)
 підпис

21.09.2021
 дата

ТОВ «Фармакс Груп»
 вул. Шевченка, 100
 Бориспіль, 06901, Україна
 тел.: +38 (044) 391 10 10
 факс: +38 (044) 391 10 18
 e-mail: info@pharmax.com.ua

Pharmax Group, LLC
 100, Shevchenko Str.
 Borispil, 06901, Ukraine
 phone: +38 (044) 391 10 10
 fax: +38 (044) 391 10 18
 e-mail: info@pharmax.com.ua

ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ
 «ФАРМАКС ГРУП»
 ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ



www.pharmax.com.ua