



ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49689-42, Тел. (044) 485-26-87 (щодобово)

Вміст C ₂₆ H ₄₇ CIN ₂ O (миромістину) в 1 мл препарату	Від 0,095 мг до 0,105 мг (На момент випуску). Від 0,09 мг до 0,11 мг	0,100 мг/мл
Вміст C ₁₀ H ₁₄ CN ₂ Na ₂ O ₈ (Трилону Б) в 1 мл препарату	Від 0,09 мг до 0,11 мг (На момент випуску). Від 0,09 мг до 0,11 мг	0,11 мг/мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 01.2025
Умови зберігання:	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 30 °С. Заморожування не допускається. Зберігати в недоступному для дітей місці. Термін придатності після відкриття флакону - 28 дб	
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. 12.01.2022

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP № 072/2019/GMP від 10.10.2019; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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



Вх. акт № 595 від 30.03.2022