



ASTRA PHARM

Ф-А СОН-НК-03-055

Товариство з обмеженою відповідальністю
"АСТРАФАРМ"
 Сертифікат якості №414

від "08" грудня 2022 року

Назва препарату:	АІНТРОМІШІН-АСТРАФАРМ	НДІ відомий або до якої країни належить препарат:	Україна
Дата виробництва:	04.11.22	Міністерство охорони здоров'я України:	МЗСР № 1
Термін придатності:	застосування 3028 Р	Номер ліцензії:	24.00000001
№	Позначення	Вимоги	Фактичні результати

1	Опис	І форма жстяченої капсули №1 індивідуальної форми з індивідуальними краями, корпус і кришечка синього кольору. Вміст капсули – порошок білого кольору. На довільному вигляду пачинні індивідуальні вмістків ДФУ ст. "Кастулі".	Термін жстяченої капсули №1 індивідуальної форми з індивідуальними краями, корпус і кришечка синього кольору. Вміст капсули – порошок білого кольору. На довільному вигляду пачинні індивідуальні вмістків ДФУ ст. "Кастулі".
2	Ідентифікація	Упаковка: поліетиленовий непрофільований поліпропіленовий контейнер з індивідуальними вмістків ДФУ ст. "Кастулі".	Відповідає
3	Середня маса вмісту капсули	Відповідає	345,40 мг
4	Водянистість	Відповідає	Відповідає
5	Водянистість	Відповідає	Відповідає
6	Водянистість	Відповідає	Відповідає
7	Водянистість	Відповідає	Відповідає
8	Водянистість	Відповідає	Відповідає
9	Водянистість	Відповідає	Відповідає
10	Водянистість	Відповідає	Відповідає
11	Водянистість	Відповідає	Відповідає
12	Водянистість	Відповідає	Відповідає
13	Водянистість	Відповідає	Відповідає
14	Водянистість	Відповідає	Відповідає
15	Водянистість	Відповідає	Відповідає

Місце для зазначення імені та прізвища керівника підприємства, який відповідає за якість продукції та заповнення цього Сертифіката якості. Підпис керівника підприємства та печатка підприємства повинні бути нанесені на цей Сертифікат якості до реалізації. Підпис керівника підприємства та печатка підприємства повинні бути нанесені на цей Сертифікат якості до реалізації.

КОПІЯ



Вж-АН-№ 1006
Big 13.10.23 Jock