



UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

MUCOTEK® МУКОТЕК®	Certificate No. Сертифікат №	100024007620	Page 1 of 7 Сторінка 1 з 7
----------------------	---------------------------------	--------------	-------------------------------

BATCH CERTIFICATE СЕРТИФІКАТ НА СЕРІЮ

Product name: Назва продукції:	MUCOTEK® МУКОТЕК®	Manufacturing country: Країна-виробник:	India Індія
Pharmaceutical form: Лікарська форма:	syrup сіроп	License No.: Ліцензія №:	G/25/2051
Strength/potency: Сила дії/активність:	5 ml of syrup contains Salbutamol Sulphate equivalent to Salbutamol 1 mg, Bromhexine Hydrochloride 2 mg, Guaifenesin 50 mg, Menthol (Levomenthol) 0.5 mg. 5 мл сиропу містить салбутамолу сульфату еквівалентно 1 мг салбутамолу, бромгексину гідрохлориду 2 мг, гвайфенезину 50 мг, ментолу (левоментолу) 0,5 мг.		
Type and size of packaging: Вид і розмір упаковки:	100 ml in a vial; 1 vial with the measuring cup in a cardboard box with Ukrainian and English languages labelling по 100 мл у флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком у коробці з картону з маркуванням українською та англійською мовами		
Batch No.: Серія №:	PJS24002	Batch size: Розмір серії:	43500 Boxes коробок
Manufacturing date: Дата виробництва:	04/2024	Expiry date: Придатний до:	03/2026
Registration certificate: Регістраційне посвідчення:	UA/11169/01/01	Valid up to: Діє до:	24.01.2025
Manufacturer: Виробник:	Unique Pharmaceutical Laboratories (a division of J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd), Plot № 215-216 GIDC, Industrial Area, Panoli - 394 116, Dist: Bharuch, India Юнік Фармасьютикал Лабораторіс (відділення фірми Дж. Б. Кемікалс енд Фармасьютикалс Лтд), Дільниці № 215-216 Дж.Ан.Ді.Сі., Індустріал Арія, Панолі - 394 116, округ Бхаруч, Індія		
Certificate of GMP compliance No.: Сертифікат відповідності НВП №:	095/2023/GMP	dated: від:	24.11.2023

Analysis procedure results / Результати проведення аналізу

NAME OF PARAMETER / НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS / ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL / МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ
1. Description	A syrupy orange liquid.	p. 1 MQC, visually	Complies
1. Опис	Сиропоподібна рідина помаранчевого кольору	п.1 МҚС, візуально	Відповідає
2. Identification 1 a) Salbutamol	The retention time of salbutamol peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of salbutamol peak in the chromatogram of the standard solution	p. 2 MQC p. 2.1 MQC (HPLC)	Complies



Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panoli - 394 116, Bharuch, Gujarat.
T: +91 2646 272 472 / 784 / 304 / 783 / 335
E: jbcpl.panoli@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Nesheri Centre, 'B' Wing, 4th Floor
Hind Cycle Road, Wadi, Mumbai - 400030,
T: +91 22 24622222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Energy IT Park, Unit A, 8th Floor
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025,
T: +91 22 24395266/6500

www.jbpharma.com

Вх. ан. 1255 від 04.12.24





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

NAME OF PARAMETER / НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS / ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL / МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ
2. Ідентифікація I a) Сальбутамол	Час утримування піку сальбутамолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку сальбутамолу на хроматограмі стандартного розчину	п. 2 МКЯ п. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає
b) Guaifenesin	The retention time of guaifenesin peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of guaifenesin peak in the chromatogram of the standard solution	п. 2.1 МОС (HPLC)	Complies
б) Гвайфенезин	Час утримування піку гвайфенезину на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку гвайфенезину на хроматограмі стандартного розчину	п. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає
c) Bromhexine hydrochloride	The retention time of bromhexine hydrochloride peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of bromhexine hydrochloride peak in the chromatogram of the standard solution	п. 2.1 МОС (HPLC)	Complies
с) Бромгексину гідрохлорид	Час утримування піку бромгексину гідрохлориду на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку бромгексину гідрохлориду на хроматограмі стандартного розчину	п. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає
d) Sodium saccharin	The retention time of sodium saccharin peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of sodium saccharin peak in the chromatogram of the standard solution	п. 2.1 МОС (HPLC)	Complies
д) Натрію сахарин	Час утримування піку натрію сахарину на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку натрію сахарину на хроматограмі стандартного розчину	п. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає
e) Sorbic acid	The retention time of sorbic acid peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of sorbic acid peak in the chromatogram of the standard solution	п. 2.1 МОС (HPLC)	Complies
е) Кислота сорбінова	Час утримування піку кислоти сорбінової на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку кислоти сорбінової на хроматограмі стандартного розчину	п. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає

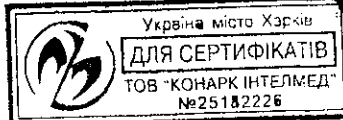


Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 21530/219, BICO Industrial Estate
Panoli - 394 116, Bhavnagar, Gujarat.
☎ +91 2846 272 472 / 784 / 804 / 783 / 935
✉ jbcpl.panoli@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Naglam Centre, 9th Wing, 4th Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030.
☎ +91 22 24822222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Snergy IT Park Unit A, 6th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Pratiknagar, Mumbai - 400025.
☎ +91 22 24395200/5500

www.jbpharma.com





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

* GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

MUCOTEK® МУКОТЕК®		Certificate No. Сертифікат №	(01P/24001020)	Page 3 of 7 Сторінка 3 з 7
NAME OF PARAMETER/ НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS / ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL / МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ	
f) Sodium methylparahydroxybenzoate	The retention time of sodium methylparahydroxy-benzoate peak in the chromatogram of the test solution should correspond to the retention time of sodium methylparahydroxybenzoate peak in the chromatogram of the standard solution.	p. 2.1 MQC (HPLC)	Complies	
f) Натрію метилпарагідроксibenzoat	Час утримування піку натрію метилпарагідроксibenzoату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку натрію метилпарагідроксibenzoату на хроматограмі стандартного розчину.	p. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає	
g) Sodium propylparahydroxybenzoate	The retention time of sodium propylparahydroxy-benzoate peak in the chromatogram of the test solution should correspond to the retention time of sodium propylparahydroxybenzoate peak in the chromatogram of the standard solution.	p. 2.1 MQC (HPLC)	Complies	
g) Натрію пропілпарагідроксibenzoat	Час утримування піку натрію пропілпарагідроксibenzoату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку натрію пропілпарагідроксibenzoату на хроматограмі стандартного розчину.	p. 2.1 МКЯ (ВЕРХ)	Відповідає	
h) Colorant Sunset Yellow FCF	The absorbance spectrum of the test solution should demonstrate a maximum at the same wavelength (approximately 483 nm ± 2 nm) same as the absorbance spectrum of the standard solution.	p. 2.3 MQC (UV-spectrophotometry)	Complies	
h) Барвник Жовтий захід FCF	Спектр поглинання досліджуваного розчину повинен показувати максимум при тій же довжині хвилі (приблизно 483 нм ± 2 нм), що і спектр поглинання стандартного розчину.	p. 2.3 МКЯ (УФ-спектрофотометрія)	Відповідає	
Identification II Menthol (Levomenthol)	The retention time of menthol peak in the chromatogram of the test solution should correspond to retention time of menthol peak in the chromatogram of the standard solution.	p. 2.2 MQC (GC)	Complies	
Ідентифікація II Ментол (Левоментол)	Час утримування піку ментолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування піку ментолу на хроматограмі стандартного розчину.	p. 2.2 МКЯ (ГХ)	Відповідає	

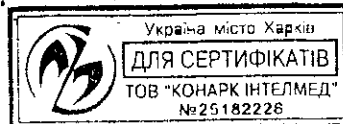


Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panel - 394/115, Shiroda, Gujarat.
t +91 2646 172 472 / 784 / 304 / 783 / 935
e jbcpl@jbcpl.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Nandam Centre, B Wing, 4th Floor,
Mind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400025,
t +91 22 24922222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Cheruvu IT Park, Unit A, 8th Floor,
Appa Saheb Macanthe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025,
t +91 22 2439200/5500

www.jbpharma.com





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

МУКОТЕК® МУКОТЕК®		Certificate No. Сертифікат №	10B/2400/620	Page 4 of 7 Страница 4 из 7
NAME OF PARAMETER/ НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS/ ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL/ МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS/ РЕЗУЛЬТАТИ	
3. pH	3.0 - 6.0	p. 3 MQC USP <791> BP, App. V L	5.15	
3. pH	3.0 - 6.0	п.3 МКЯ USP <791> BP, App. V L	5.15	
4. Volume of a bottle content	The mean volume of a bottle should be not less than 100% of the label claim. The volume of each individual bottle should be not less than 95% of the label claim.	p. 4 MQC, USP <698>	101.5%	
4. Об'єм вмісту флакона	Середнє значення об'єму вмісту флакона, повинно бути не менше 100% об'єму, вказаного на етикетці. При цьому об'єм вмісту кожного індивідуального флакона повинен бути не менше 95% об'єму, вказаного на етикетці.	п.4 МКЯ, USP <698>	101.5%	
5. Density (at 25 °C)	1.1 - 1.5 g/ml	p. 5 MQC USP <841> BP, App. V G	1.27 g/ml	
5. Густина (при 25 °C)	1.1 - 1.5 г/мл	п.5 МКЯ, USP <841> BP, App. V G	1.27 г/мл	
6. Related substances - Salbutamol Impurity D	Not more than 0.2%	p. 6 MQC (HPLC) / п.6 МКЯ (ВЕРХ)	0.00%	
6. Сумісні домішки - Домішка D сальбутамолу	Не більше ніж 0,2%		0.00%	
- Salbutamol Impurity F	Not more than 0.2%		0.00%	
- Домішка F сальбутамолу	Не більше ніж 0,2%		0.00%	
- Bromhexine Impurity C	Not more than 0.2%		0.00%	
- Домішка C бромгексину	Не більше ніж 0,2%		0.00%	
- Guafenesin Impurity A (guafenesin)	Not more than 0.15%		0.00%	
- Домішка A гвайфенезину (гвайкол)	Не більше ніж 0,15%		0.00%	
- Individual unknown Impurity	Not more than 0.2%		0.00%	
- Індивідуальна невідома домішка	Не більше ніж 0,2%		0.00%	
- Total Impurities (except Impurity B	Not more than 1.5%	0.0%		



Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panoji - 394 116, Bharuch, Gujarat.
☎ +91 2646 272 472 / 784 / 904 / 783 / 935 ☎
✉ jbppl.panoji@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Nestlén Centre, B' Wing, 3rd Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030.
☎ +91 22 24822222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Snehy IT Park, Unit A, 8th Floor,
Apte Sahas Merathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025.
☎ +91 22 24395200/5800

www.jbpharma.com





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

МУКОТЕК® МУКОТЕК®		Certificate No. / Сертифікат №	10724001620	Page 5 of Страница 5
NAME OF PARAMETER / НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS / ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL / МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ	
<i>of guaifenesin</i>				
- Загальна кількість домішок (за виключенням Домішки В гуаїфенезину)	Не більше ніж 1,5%			0,0 %
Related substances - Levomenthol impurities Total amount	Not more than 1.0%	p. 6 MQC (GC)		0.00 %
Супутні домішки - Домішка левоментолу Загальна кількість	Не більше ніж 1,0%	p. 6 МКЯ (ГХ)		0,00 %
7. Assay - Guaifenesin	47.5 mg - 52.5 mg per 5 ml (95.0 - 105.0 % of the label claim)	p. 7 MQC p. 7.1 MQC (HPLC)		49.12 mg per 5 ml 98.2 %
7. Кількісне визначення - Гуаїфенезин	47,5 мг - 52,5 мг на 5 мл (95,0 - 105,0 % від кількості, вказаної на етикетці)	p. 7 МКЯ п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		49,12 мг на 5 мл 98,2 %
- Bromhexine Hydrochloride	1.9 mg - 2.1 mg per 5 ml (95.0 - 105.0 % of the label claim)	p. 7.1 MQC (HPLC)		2.02 mg per 5 ml 100.9 %
- Бромгексину Гідрохлорид	1,9 мг - 2,1 мг на 5 мл (95,0 - 105,0 % від кількості, вказаної на етикетці)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		2,02 мг на 5 мл 100,9 %
- Salbutamol	0.95 mg - 1.05 mg per 5 ml (95.0 - 105.0 % of the label claim)	p. 7.1 MQC (HPLC)		1.00 mg per 5 ml 100.1 %
- Сальбутамол	0,95 мг - 1,05 мг на 5 мл (95,0 - 105,0 % від кількості, вказаної на етикетці)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		1,00 мг на 5 мл 100,1 %
- Sorbic acid	9.0 mg - 11.0 mg per 5 ml (90.0 - 110.0 % of the nominal amount)	p. 7.1 MQC (HPLC)		9.86 mg per 5 ml 98.6 %
- Кислота сорбінова	9,0 мг - 11,0 мг на 5 мл (90,0 - 110,0 % від номінальної кількості)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		9,86 мг на 5 мл 98,6 %
- Sodium methylpara- hydroxybenzoate	6.75 mg - 8.25 mg per 5 ml (90.0 - 110.0 % of the nominal amount)	p. 7.1 MQC (HPLC)		7.80 mg per 5 ml 104.0 %
- Натрій метилпара- гідроксibenzoат	6,75 мг - 8,25 мг на 5 мл (90,0 - 110,0 % від номінальної кількості)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		7,80 мг на 5 мл 104,0 %
- Sodium propylpara- hydroxybenzoate	4.5 mg - 5.5 mg per 5 ml (90.0 - 110.0 % of the nominal amount)	p. 7.1 MQC (HPLC)		5.10 mg per 5 ml 102.0 %
- Натрій пропілпара- гідроксibenzoат	4,5 мг - 5,5 мг на 5 мл (90,0 - 110,0 % від номінальної кількості)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		5,10 мг на 5 мл 102,0 %
- Sodium saccharin	4.5 mg - 5.5 mg per 5 ml (90.0 - 110.0 % of the nominal amount)	p. 7.1 MQC (HPLC)		4.94 mg per 5 ml 98.9 %
- Натрій сахарин	4,5 мг - 5,5 мг на 5 мл (90,0 - 110,0 % від номінальної кількості)	п. 7.1 МКЯ (ВЕРХ)		4,94 мг на 5 мл 98,9 %

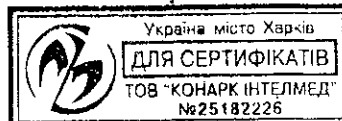


Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panoli - 384 118, Bhavnagar, Gujarat.
+91 2846 272 472 / 784 / 304 / 1783 / 335
+91 2846 272 472 / 784 / 304 / 1783 / 335
+91 22 24622222

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Healium Centre, 8th Wing, 3rd Floor,
Hind Cycle Road, Work, Mumbai - 400030,
+91 22 24622222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Energy IT Park, Unit A, 8th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhodevi, Mumbai - 400026,
+91 22 24595200/5500

www.jbpharma.com





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

МІКОТЕК® МУКОТЕК®		Certificate No. Сертифікат №	UKP24001670	Page 6 of 7 Страница 6 з 7
NAME OF PARAMETER / НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	PERMITTED LIMITS / ДОПУСТИМІ НОРМИ	METHODS OF CONTROL / МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	RESULTS / РЕЗУЛЬТАТИ	
- Levomenthol	0.475 mg - 0.525 mg per 5 ml (95.0 - 105.0 % of the label claim)	p. 7.2 MQC (GC)	0.509 mg per 5 ml 101.9 %	
- Лівоментол	0,475 мг - 0,525 мг на 5 мл (95,0 - 105,0 % від кількості вказаної на етикетці)	п.7.2 МКЯ (ГХ)	0,509 мг на 5 мл 101,9 %	
8. Viscosity (at 25 °C)	From 120 to 180 cP	p. 8 MQC, USP <912>	156 cP	
8. В'язкість (при 25 °C)	Від 120 до 180 сП	п.8 МКЯ, USP <912>	156 сП	
9. Uniformity of mass of delivered doses from multidose containers	Not more than two individual dose masses deviate from the mean mass by more than 10 %. No individual dose mass deviates from the mean mass by more than 20 %.	p. 9 MQC Ph. Eur. 2.9.27	(-)1.55% to (+)2.64%	
9. Однорідність мас доз, що витягаються з багатодозових контейнерів	Не більше двох індивідуальних мас доз відхиляються від середньої маси більше ніж на 10 %. При цьому ні одна індивідуальна маса дози не відхиляється від середньої маси більше ніж на 20 %.	п.9 МКЯ Ph. Eur. 2.9.27	(-)1,55% до (+)2,64%	
10. Microbiological purity. - Total aerobic microbial count (TAMC) - Total combined yeasts and moulds count (TYMC) - E. coli	Not more than 100 CFU/ml; Not more than 10 CFU/ml; Absent in 1 ml	p. 10 MQC USP <61>, <62>, Ph. Eur. 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	Complies Complies Complies	
10. Мікробіологічна чистота. - Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - Загальне число пліснявих і дріждєвих грибів (ТУМС) - E. coli	Не більше ніж 100 КУО/мл; Не більше ніж 10 КУО/мл; Відсутня в 1 мл	п.10 МКЯ USP <61>, <62>, Ph. Eur. 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	Відповідає Відповідає Відповідає	
Labelling: Маркування:	Should correspond to the registered labelling. Повинно відповідати зареєстрованому маркуванню.		Complies Відповідає	
Packaging: Пакування:	Should correspond to the requirements of MQC. Повинно відповідати вимогам МКЯ.		Complies Відповідає	

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control analysis, at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. Protocols of batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. I hereby confirm that all production stages for this batch of finished product were carried out in full compliance with the requirements specified in the current GMP guidelines approved by the Ministry of Health of Ukraine.

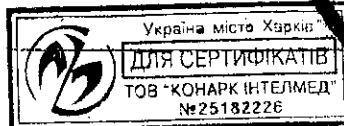


Factory:
CIN: L24390MH1976PLD019380
Plot 215 to 219, GDC, Industrial Estate,
Pandhri - 394 116, Bharuch, Gujarat
t. +91 2646 272 472 / 784 / 304 / 763 / 335
e. jbcpl.pandhri@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLD019380
Keshavn Centre, B Wing, 4th Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030
t. +91 22 24822222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLD019380
Sriyati Park, Unit A, 9th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025
t. +91 22 24393200/5500

www.jbpharma.com





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

МУКОТЕК® МУКОТЕК®	Certificate No. Сертифікат №	10BF24001620	Page No. Сторінка
----------------------	---------------------------------	--------------	----------------------

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включючи 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 в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано та встановлено відповідність GMP. Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України.

Name and position of person responsible for the analysis: Прізвище та посада особи, що відповідає за аналіз:	Mr. A.P. SHAH А. П. Шах General Manager - QC Керівник - КЯ
Signature of person responsible for analysis: Підпис особи, що відповідає за аналіз:	
Name and position of person responsible for batch release: Прізвище та посада особи, що відповідає за випуск серії:	Mr. Manoj. Bhagat Менеджер (Quality Assurance) Манодж. Бхагат Менеджер (Забезпечення якості)
Signature of person responsible for batch release: Підпис особи, що відповідає за випуск серії:	
Date of signature: Дата підписання:	25/05/2024



Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panel - 304/116, Bharuch, Gujarat
t: +91 2646 272 472 / 764 / 304 / 789 / 335
e: jbcpl.panoli@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Nislan Centre, B' Wing, 4th Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030,
t: +91 22 24822222

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Cheray IT Park, Unit A, 6th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025,
t: +91 22 24395200/5300

www.jbpharma.com

