



Державне підприємство "Центральна
лабораторія з аналізу якості лікарських
засобів і медичної продукції"

State Enterprise "Central
Laboratory for Quality Control of
Medicines and Medical Products"

Україна, 04053, м.Київ, вул.Кудрявська 10Г
тел./факс (044) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

10G, Kudryavska street, Kyiv, Ukraine, 04053
Tel./Fax +380 (44) 272 57 98
web: www.clab.com.ua, e-mail: centrallab@clab.com.ua

Сертифікат аналізу № 0990 від 10.05.2024

Назва зразка: БЕЛОРЕТИН, капсули м'які по 10 мг, по 15 капсул у блистері, по 2 блистери у картонній пачці

Ресстраційний номер: 1061.24

Виробник: Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія

Номер серії: 24689024

Місце відбору зразка: Спільне українсько-естонське підприємство у формі ТОВ "Оптіма-Фарм ЛТД"

Замовник: Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Супровідний документ: Лист № 3416-002.0.1/002.3/2-24 від 18.04.2024 р.

Акт відбору зразка: № від 23.04.2024

Стан зразка: Зразок в стані придатному для проведення випробувань

Дата отримання зразка: 07.05.2024

Дати виконання робіт: 08.05.2024 - 10.05.2024

Вид контролю: За розпорядженням Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками ("ІМ", Постанова 902)

Місце проведення діяльності: ДП «Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції»

НД, відповідно до якої проводився аналіз: МКЯ до р.п. №UA/20248/01/01

Показники	Вимоги НД	Результати
Опис	Овальні м'які желатинові капсули світло-фіолетового кольору, що містять жовто-оранжеву непрозору в'язку рідину	Відповідає
Маркування	Згідно вимог МКЯ	Відповідає

ВИСНОВКИ: Сертифікат аналізу № 0990 від 10.05.2024 підтверджує, що перевірений зразок препарату БЕЛОРЕТИН, капсули м'які по 10 мг, по 15 капсул у блистері, по 2 блистери у картонній пачці, № серії 24689024, виробництво Белупо, ліки та косметика, д.д., Хорватія відповідає вимогам МКЯ до р.п. №UA/20248/01/01 за наведеними вище показниками.

Директор _____

Роман МАРКІН

Сертифікат аналізу не підлягає повному або частковому відтворенню без дозволу ДП "Центральна лабораторія з аналізу якості лікарських засобів і медичної продукції"

Кінець сертифіката аналізу № 0990 від 10.05.2024