



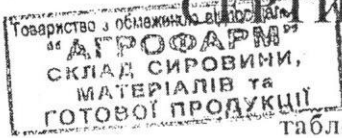


# Товариство з обмеженою відповідальністю "Агрофарм"

Україна, 08202, Київська обл., м. Ірпінь, вул. Центральна, 113 А.

Тел. (044) 599-02-84, 0673221614 (Уповноважена особа), e-mail: agrofarm@ukr.net

Виробнича дільниця, Україна, 08202, Київська обл., м. Ірпінь, вул. Центральна, 113 А.



## СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ФУРОСЕМІД

таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в паці

- |    |   |  |
|----|---|--|
| 1  | Назва продукції   | Фуросемід  |
| 2  | Лікарська форма   | таблетки   |
| 3  | Сила дії/активність   | фуросеміду - 40 мг;  |
| 4  | Розмір та тип упаковки  | таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в паці  |
| 5  | Країна виробник   | Україна  |
| 6  | Номер реєстраційного посвідчення  | UA/3983/01/01  |
| 7  | Номер серії   | 0560824  |
|    | Розмір серії  | 17744 уп.  |
| 8  | Дата виробництва  | 26.08.2024   |
| 9  | Дата закінчення терміну придатності   | до 08.2028   |
| 10 | Назви, адреси та номери ліцензій всіх дільниць виробництва та контролю якості | Україна, 08200, Київська обл., м. Ірпінь, вул. Центральна, 113 А.<br>Ліцензія: АЕ №193882 від 18.11.2014 року<br>Україна, 08200, Київська обл., м. Ірпінь, вул. Шевченка Тараса, 3<br>Свідоцтво про атестацію № 204 від 02.06.2015 року<br>Україна, 08200, Київська обл., м. Ірпінь, вул. Шевченка Тараса, 3<br>Свідоцтво про атестацію № 278 від 05.11.2015 року  |
| 11 | Сертифікати дільниць, вказаних в п.10   | GMP № 026/2024/GMP строк дії до 12.01.2027, виданий Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками  |
| 12 | Результати аналізів   | Наведені в сертифікаті якості  |
| 13 | Коментарі   | -  |
| 14 | Заява про сертифікацію  | Цим підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи упаковку / маркування) і проведено контроль її якості на вищевказаній ділянці в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва були переглянуті і встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії            | <u>Людмила КУДРЯВЕНЬ</u> для Підпис<br>Уповноважена особа  |

