



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світlichної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

27.08.2024

№ 42049/24/10П

ТРИНОМІЯ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг, по 7 капсул у блистері; по 4 блистери в картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15408/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **V001**

Кількість ввезеного лікарського засобу 2520

Виробник

Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АСІНО УКРАЇНА",
ідент. код: 42274733**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від **20.08.2024 № 2479/1.**

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.



Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)

В. С. Стефківський
01.10.2024



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

13.06.2024

№ 28552/24/10

ТРИНОМІЯ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній
коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15408/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **V001**

Кількість ввезеного лікарського засобу 6300

Виробник

Феррер Інтернаціональ, С.А., Іспанія

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "АСІНО УКРАЇНА",
ідент. код: 42274733**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від **07.06.2024 № 1617/9.**

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.



Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)

ЛОГОТИП КОМПАНІЇ
(ПЕРЕКЛАД)

СЕРТИФІКАТ ВИПУСКУ І ВІДПОВІДНОСТІ GMP

Назва продукту: Триномія® капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг № 28 (УКРАЇНА)
Код 1308197
Серія: V001

Дата виробництва: 17-11-2023	Поставка:
Термін придатності: 11-2026	Розмір серії: 10204 УП
Дата випуску: 24-04-2024	

Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Дана серія продукції виготовлена, включаючи упаковку/маркування і контроль якості на вказаній ділянці(-цях) у повній відповідності з вимогами GMP місцевим Регуляторним Органом, а також у відповідності зі специфікаціями, що містяться в Реєстраційному Досьє країни-імпортера чи в досьє специфікацій на препарат для Досліджуваного Лікарського Засобу. Протоколи виробництва, упаковки та аналізу були переглянуті і встановлено відповідність GMP.

Примітки до випуску:

[Підпис]

[Печатка]

Уповноважена особа

Затверджено відділом забезпечення якості

Едуард Комос Каллергес

24/04/2024 12:21

ЛОГОТИП КОМПАНІЇ
(ПЕРЕКЛАД)

Сертифікат аналізу

Феррер Інтернаціональ, С.А.

Продукт: Триномія® капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг № 28 (УКРАЇНА)	
Код 1308197	Серія: V001
Розмір серії: 10204 УП	Дата виробництва: 17-11-2023 Термін придатності: 11-2026
Серія нерозфасованого продукту:	24B0983 2046764 23K5356 2046766 23L5524 2046768 23L5532 2046773

Показники	Результат	Вимоги
Фізико-хімічний контроль		
Опис капсул	Відповідає	Непрозорі, тверді желатинові капсули розміром номер 0, з корпусом та ковпачком біло-рожевого кольору, з написом "AAR 100/20/10", що містять дві таблетки ацетилсаліцилової кислоти, вкриті плівковою оболонкою, білого або майже білого кольору з гравіюванням "AS", дві таблетки аторвастатину, вкриті плівковою оболонкою, зеленувато-бурого кольору з гравіюванням "AT" і одну таблетку раміприлу, вкриту плівковою оболонкою, біло-жовтого кольору з гравіюванням "R1".
Ідентифікація		
Ацетилсаліцилова кислота (ВЕРХ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Ацетилсаліцилова кислота (УФ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Аторвастатин (УВЕРХ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Аторвастатин (УФ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Раміприл (ВЕРХ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Раміприл (УФ)	Позитивно	Повинно відповідати стандарту
Тести		
Розпадання	5	Не більше 30 хвилин
Вміст води	3,0	Не більше 6,0 %
Однорідність дозованих одиниць		
Ацетилсаліцилова кислота	Відповідає (рівень L1)	Повинно відповідати (Євр. Фарм.)
Аторвастатин	Відповідає (рівень L1)	Повинно відповідати (Євр. Фарм.)
Раміприл	Відповідає (рівень L1)	Повинно відповідати (Євр. Фарм.)

Дата аналізу: 24-04-2024 08:49
Статус Затверджено
Джорді Том Гарсія
Контроль якості [підпис]

Дата: 24-04-2024 09:56
Затвердження забезпечення якості : Затверджено [підпис]
Беатріз Вуест Джимено
Забезпечення якості

Специфікація: 1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1)
2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1)
2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1)
2046768 RAMIPRIL 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 2/1)
[печатка] 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)

Внутрішній код компанії

ЛОГОТИП КОМПАНІЇ
(ПЕРЕКЛАД)

Сертифікат аналізу

Феррер Інтернаціональ, С.А.

Продукт: Триномія® капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг № 28 (УКРАЇНА)	
Код 1308197	Серія: V001
Розмір серії: 10204 УП	Дата виробництва: 17-11-2023 Термін придатності: 11-2026
Серія нерозфасованого продукту: 24B0983 2046764 23K5356 2046766 23L5524 2046768 23L5532 2046773	

Показники	Результати	Вимоги
Розчинення		
Ацетилсаліцилова кислота (ВЕРХ)	Відповідає (рівень S1)	Q=80 % за 30 хвилин (відповідає Євр. Фарм.)
Середнє значення	99	S1: ≥ Q+5% (≥ 85%) / S2 або S3: ≥ Q (≥80 %) (%)
Мінімальне значення	94	Для інформації (%)
Максимальне значення	102	Для інформації (%)
Аторвастатин (УВЕРХ)	Відповідає (рівень S1)	Q=75 % за 30 хвилин (відповідає Євр. Фарм.)
Середнє значення	94	S1: ≥ Q+5% (≥ 80%) / S2 або S3: ≥ Q (≥75 %) (%)
Мінімальне значення	88	Для інформації (%)
Максимальне значення	97	Для інформації (%)
Раміприл (ВЕРХ)	Відповідає (рівень S1)	Q=80 % за 30 хвилин (відповідає Євр. Фарм.)
Середнє значення	104	S1: ≥ Q+5% (≥ 85%) / S2 або S3: ≥ Q (≥80 %) (%)
Мінімальне значення	102	Для інформації (%)
Максимальне значення	105	Для інформації (%)
Кількісне визначення		
Ацетилсаліцилова кислота (ВЕРХ)	103,8	95-105 (%) від заявленої кількості
Аторвастатин (УВЕРХ)	97,8	95-105 (%) від заявленої кількості
Раміприл (ВЕРХ)	101,1	95-105 (%) від заявленої кількості
Сторонні домішки		
Ацетилсаліцилова кислота (ВЕРХ)		
Саліцилова кислота	0,12	≤ 0,5 (%)
Будь-яка інша домішка	<0,1	≤ 0,2 (%)
Сума домішок	0,12	≤ 0,7 (%)
Сторонні домішки Аторвастатин (УВЕРХ)		
Домішка D	<0,1	≤ 0,5 (%)
Домішка H	<0,1	≤ 0,5 (%)

Дата аналізу: 24-04-2024 08:49
Статус Затверджено
Джорді Том Гарсія
Контроль якості [підпис]

Дата: 24-04-2024 09:56
Затвердження забезпечення якості : Затверджено [підпис]
Беатріз Вуест Джимено
Забезпечення якості

Специфікація: 1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1)
2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1)
2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1)
2046768 RAMIPRIL 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 21)
[печатка] 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)

Внутрішній код компанії

ЛОГОТИП КОМПАНІЇ
(ПЕРЕКЛАД)

Сертифікат аналізу

Феррер Інтернаціональ, С.А.

Продукт: Триномія® капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг № 28 (УКРАЇНА)	
Код 1308197	Серія: V001
Розмір серії: 10204 УП	Дата виробництва: 17-11-2023 Термін придатності: 11-2026
Серія нерозфасованого продукту:	24B0983 2046764 23K5356 2046766 23L5524 2046768 23L5532 2046773

Показники	Результати	Вимоги
Будь-яка інша домішка	< 0,1	≤0.2 (%)
Сума домішок	< 0,1	≤1.0 (%)
Сторонні домішки Раміприл (ВЕРХ)		
Домішка D (Раміприл дикетопіперазин)	0,1	≤ 1.0 (%)
Домішка E (Раміприл діацид)	< 0,1	≤ 0.5 (%)
Будь-яка інша домішка	< 0,1	≤ 0.2 (%)
Сума домішок	0,1	≤ 1.5 (%)
Енантіомер аторвастатину (ВЕРХ)		
Домішка E	0,1	≤0.3 (%)
Мікробіологічна чистота		
TAMC	< 10	не більше 10 ³ КУО/г
TYMC	< 10	не більше 10 ² КУО/г
Escherichia coli	Відповідає	відсутність Escherichia coli в 1 г

Примітки до випуску:

Для тесту розчинення результати середніх значень, визначені максимуми і мінімуми повинні бути представлені. Повинні бути представлені дані про відповідний рівень розчинення (S1, S2 або S3) у відповідності з Євр. Фарм. Мікробіологічна чистота проводиться періодично кожні 3 виробничі серії. Визначення Енантіомеру аторвастатину проводиться періодично кожні 10 виробничих серій (мін. 1 раз в рік). Цей сертифікат якості на серію лікарського препарату та аналіз були виконані у відповідності з методами контролю якості.

Сила дії/активність: 1 капсула містить 100 мг кислоти ацетилсаліцилової, 20 мг аторвастатину (у вигляді аторвастатину кальцію тригідрату) та 10 мг раміприлу.

Вид та розмір упаковки: по 7 капсул у блістері; по 4 блістери в картонній коробці.

Лікарська форма: капсули тверді по 100 мг/20 мг/10 мг.

Реєстраційне посвідчення в Україні: № UA/15408/01/01

Виробник: Феррер Інтернаціональ, С.А.

Виробнича дільниця: Джоан Бускалла, 1-9, САНТ-КУГАТ-ДЕЛЬ-ВАЛЛЕС, 08173 Барселона

Номер ліцензії: MIA-0183

Країна-виробник: Іспанія

Дата аналізу: 24-04-2024 08:49

Статус Затверджено

Джорді Том Гарсія

Контроль якості [підпис]

Дата: 24-04-2024 09:56

Затвердження забезпечення якості : Затверджено [підпис]

Беатріз Вуест Джимено

Забезпечення якості

Специфікація: 1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1)
2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1)
2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1)
2046768 RAMIPRIL 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 21)
[печатка] 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)

Внутрішній код компанії

CERTIFICATE OF RELEASE AND GMP COMPLIANCE

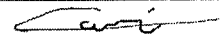
Product:	TRINOMIA® 100 mg / 20 mg / 10 mg 28 HARD CAPSULES (UKRAINE)
Code:	1308197
Batch:	V001

Manufacturing date:	17-11-2023	Delivery:	
Expiry date:	11-2026	Amount:	10204,000 UN
Release date:	24-04-2024		

CERTIFICATION STATEMENT:

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country or product specification file for Investigational Medicinal Products. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP.

Release notes:



Qualified Person

QA APPROVED

Eduard Comos Callergues

24/04/2024 12:21



Ferrer Internacional S.A.
 Planta Especialidades Farmacéuticas
 C/ Joan Buscallà 1-9
 08173 Sant Cugat del Vallès
 Barcelona - España / Spain

Certificate of analysis

FERRER INTERNACIONAL, S.A.

ID Proceso de firma electrónica avanzada: eca4e63c-e4fd-4602-8f36-02cc7114dcb3
 Documento firmado electrónicamente a través de Signantur, Solubans, S.L. en 28/04/2024 07:59:05 UTC

Material: TRINOMIA® 100 mg / 20 mg / 10 mg 28 HARD CAPSULES (UKRAINE)			
Code:	1308197	Batch:	V001
Amount:	10204,000 UN	Manufacturing date:	17-11-2023
		Expiry date:	11-2026
Semi finished batch:	24B0983 2046764 23K5356 2046766		
	23L5524 2046768 23L5532 2046773		

Components	Result	Requirements
PHYSICAL-CHEMICAL CONTROL		
CAPSULES APPEARANCE	PASS	NUMBER 0 SIZE HARD SHELL GELATINE CAPSULES WITH OPAQUE PALE PINK-COLOURED BODY AND CAP, IMPRINTED WITH "AAR 100/20/10" CONTAINING TWO ACETYLSALICYLIC WHITE OR NEARLY WHITE FILM-COATED TABLET ENGRAVED "AS", TWO ATORVASTATIN GREENISH-BROWNISH FILM-COATED TABLETS ENGRAVED "AT" AND ONE RAMIPRIL PALE YELLOW FILM-COATED TABLET ENGRAVED "R1"
IDENTIFICATION		
ASA IDENTIFICATION (HPLC)	POSITIVE	RT COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
ASA IDENTIFICATION (UV)	POSITIVE	UV SPECTRUM COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
ATORVASTATIN IDENTIFICATION (UHPCL)	POSITIVE	RT COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
ATORVASTATIN IDENTIFICATION (UV)	POSITIVE	UV SPECTRUM COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
RAMIPRIL IDENTIFICATION (HPLC)	POSITIVE	RT COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
RAMIPRIL IDENTIFICATION (UV)	POSITIVE	UV SPECTRUM COINCIDES WITH THAT OF THE REFERENCE STANDARD
TESTS		
DISINTEGRATION	5	<= 30 (min)
WATER CONTENT	3.0	<= 6.0 (%)
UNIFORMITY OF DOSAGE		
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (M.V.) ASA	PASS (LEVEL L1)	COMPLIES Eur. Ph.
ATORVASTATIN UNIFORMITY OF DOSAGE (C.U)	PASS (LEVEL L1)	COMPLIES Eur. Ph.
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS (C.U.) RAMIPRIL	PASS (LEVEL L1)	COMPLIES Eur. Ph.
DISSOLUTION TEST		
ASA DISSOLUTION TEST (HPLC)	PASS (LEVEL S1)	COMPLIES PH. EUR. (Q=80% at 30 min)
ASA AVERAGE	99	S1: >= Q+5% (>=85%) / S2 or S3: >= Q (>=80%) (%)

Analysis date: 24-04-2024 08:49

Date: 24-04-2024 09:56

Status APPROVED

QA Approval: APPROVED

Jordi Tomé García

Beatriz Wuest Gimeno

Quality Control

Quality Assurance




Specification: 1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1)
 2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1)
 2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1)
 2046768 RAMIPRIL 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 2/1)
 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)



Ferrer Internacional S.A.
 Planta Especialidades Farmacéuticas
 C/ Joan Buscallà 1-9
 08173 Sant Cugat del Vallès
 Barcelona - España / Spain

Certificate of analysis

FERRER INTERNACIONAL, S.A.

Material: TRINOMIA® 100 mg / 20 mg / 10 mg 28 HARD CAPSULES (UKRAINE)			
Code:	1308197	Batch:	V001
Amount:	10204,000 UN	Manufacturing date:	17-11-2023
		Expiry date:	11-2026
Semi finished batch:	24B0983 2046764 23K5356 2046766		
	23L5524 2046768 23L5532 2046773		

Components	Result	Requirements
ASA MINIMUM VALUE	94	FOR INFORMATION (%)
ASA MAXIMUM VALUE	102	FOR INFORMATION (%)
ATORVASTATIN DISSOLUTION TEST (UHPLC)	PASS (LEVEL S1)	COMPLIES PH. EUR. (Q=75% at 30 min)
ATORVASTATIN AVERAGE	94	S1: >= Q+5% (>=80%) / S2 or S3: >= Q (>=75%) (%)
ATORVASTATIN MINIMUM VALUE	88	FOR INFORMATION (%)
ATORVASTATIN MAXIMUM VALUE	97	FOR INFORMATION (%)
RAMIPRIL DISSOLUTION TEST (HPLC)	PASS (LEVEL S1)	COMPLIES PH. EUR. (Q=80% at 30 min)
RAMIPRIL AVERAGE	104	S1: >= Q+5% (>=85%) / S2 or S3: >= Q (>=80%) (%)
RAMIPRIL MINIMUM VALUE	102	FOR INFORMATION (%)
RAMIPRIL MAXIMUM VALUE	105	FOR INFORMATION (%)
ASSAY		
ACETYLSALICYLIC ACID (HPLC)	103.8	95.0 - 105.0 (%)
ATORVASTATIN (UHPLC)	97.8	95.0 - 105.0 (%)
RAMIPRIL (HPLC)	101.1	95.0 - 105.0 (%)
ASA RELATED SUBSTANCES (HPLC)		
SALICYLIC ACID	0.12	<= 0.5 (%)
ANY OTHER IMPURITY (ASA)	<0.1	<= 0.2 (%)
TOTAL IMPURITIES (ASA)	0.12	<= 0.7 (%)
ATORVASTATIN RELATED SUBSTANCES (UHPLC)		
IMPURITY D	<0.1	<= 0.5 (%)
IMPURITY H	<0.1	<= 0.5 (%)
SINGLE UNKNOWN IMPURITIES	<0.1	<= 0.2 (%)
TOTAL IMPURITIES (ATORVASTATIN)	<0.1	<= 1.0 (%)
RAMIPRIL RELATED SUBSTANCES (HPLC)		
RAMIPRIL DIKETOPIPERAZINE (IMP D)	0.1	<= 1.0 (%)
RAMIPRIL DIACID (IMP E)	<0.1	<= 0.5 (%)
ANY OTHER IMPURITY (RAMIPRIL)	<0.1	<= 0.2 (%)
TOTAL IMPURITIES (RAMIPRIL)	0.1	<= 1.5 (%)
PUREZA ENANTIOMERICA (HPLC)		

Analysis date: 24-04-2024 08:49

Date: 24-04-2024 09:56

Status APPROVED

QA Approval: APPROVED

Jordi Tomé García

Beatriz Wuest Gimeno

Quality Control

Quality Assurance




Specification: 1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1)
 2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1)
 2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1)
 2046768 RAMIPRIL 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 2/1)
 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)



Ferrer Internacional S.A.
 Planta Especialidades Farmacéuticas
 C/ Joan Buscallà 1-9
 08173 Sant Cugat del Vallès
 Barcelona - España / Spain





Certificate of analysis

FERRER INTERNACIONAL, S.A.

Material: TRINOMIA® 100 mg / 20 mg / 10 mg 28 HARD CAPSULES (UKRAINE)			
Code:	1308197	Batch:	V001
Amount:	10204,000 UN	Manufacturing date:	17-11-2023
		Expiry date:	11-2026
Semi finished batch:	24B0983 2046764 23K5356 2046766		
	23L5524 2046768 23L5532 2046773		

Components	Result	Requirements
IMPURITY E (ATORVASTATIN)	0.1	<= 0.3 (%)
MICROBIOLOGICAL CONTROL		
TAMC	<10	<= 10 ³ (cfu/g)
TYMC	<10	<= 10 ² (cfu/g)
ESCHERICHIA COLI	PASS	ABSENCE IN 1g SAMPLE

Release notes: Average, maximum and minimum values obtained should also be reported. Reference to which level of Ph. Eur. (S1, S2 or S3) applies will be also reported.
 Microbiological control is performed periodically every 3 manufactured batches.
 Atorvastatin enantiomeric purity is performed periodically every 10 manufactured batches (min. 1 batch per year).
 This as a batch quality certificate for medical product and the analysis has been done according to quality control methods.
 Strength/Potency: 1 capsule contains 100 mg Acetylsalicylic acid, 20 mg Atorvastatin (as atorvastatin calcium trihydrate) and 10 mg Ramipril
 Package size and type: 7 capsules in blister; 4 blisters in carton box
 Dosage form: capsules, hard, 100 mg/20 mg/10 mg
 Marketing Authorization number in Ukraine:UA/15408/01/01
 Manufacturer: Ferrer Internacional, S.A.
 Manufacturing site: Joan Buscallà, 1-9, Sant Cugat del Valles, 08173 Barcelona
 License number: MA-0183
 Country of origin: Spain

Analysis date:	24-04-2024 08:49	Date:	24-04-2024 09:56
Status	APPROVED	QA Approval:	APPROVED
Jordi Tomé García		Beatriz Wuest Gimeno	
Quality Control		Quality Assurance	
		Specification:	1308197 TRINOMIA100/20/10 28C UA (gen/ver: 4/1) 2046764 TRINOMIA 100/20/10 AAR UA (gen/ver: 1/1) 2046773 ATV 10MG COMP.REC.(AAR) UA (gen/ver: 2/1) 2046768 RAMIPRIL. 10MGCOMP.RECAAR UA (gen/ver: 2/1) 2046766 AAS 50MG COMP.REC. AAR UA (gen/ver: 2/1)

ID Proceso de firma electrónica avanzada: eca4ae3c-e40d-4602-8f36-02cc7114dcb3
 Documento firmado electrónicamente a través de Signaturix, Soluciones, S.L. en 28/04/2024 a las 07:59:06 UTC