

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ

Стр. 1 із 6

Продукт	РІАЛТРИС, спреї назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фууроату моногідрату еквівалентно мометазону фууроату 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спреї назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Ресстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата ресстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НІД	029/2024/GMP	Дата закінчення ресстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, Техсіл Бадді, р-н Солян, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

№	АНАЛІЗ	СПЕЦИФІКАЦІЯ	РЕЗУЛЬТАТ
1	Опис	Вміст флакону - біла гомогенна суспензія без грудок.	Вміст флакону - біла гомогенна суспензія без грудок.
2	Ідентифікація	А) метод УФ-спектроскопії а) Олопатадин: Спектр поглинання випробуваного розчину повинен показувати максимум при тій же довжині хвилі, що і стандартний розчин олопатадину.	Відповідає
		б) Мометазону фууроат: Спектр поглинання випробуваного розчину повинен показувати максимум при тій же довжині хвилі, що і стандартний розчин мометазону фууроату.	Відповідає
		Б) метод ВЕРХ Час утримування піків мометазону фууроату і олопатадину на хроматограмі випробуваного розчину відповідає часу утримування піків мометазону фууроату і олопатадину на хроматограмі стандартного розчину, отриманому в ході кількісного визначення.	Відповідає
3	pH	3.5-3.9	3.738
4	Маса вмісту флакону (при випуску)	Не менше 18.0 г	18,4 г
5	Кількість доз в одному флаконі	Не менше 126 доз (включаючи 6 доз для первинного розпилювання)	180 доз

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, Техсіл Бадді, р-н Солян, Х.П. 173 205, Індія

Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: gl.enmark@pharmalab.com

Юридичний офіс: B/2, Махашакмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десаї Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія

CIN - L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliance@pharmalab.com

Вх.ан.б 1423
11.12.24 *[Підпис]*

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стр. 2 із 6

Продукт	РІАЛТРИС, спрей назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	029/2024/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техніс Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

6	Осмоляльність	250 – 350 мОсмоль/кг	312 мОсмоль/кг
7	В'язкість	20 – 120 сПз	40,2 сПз
8	Густина	0.95 – 1.05 г/мл	1,02 г/мл
9	Кількісне визначення		
		а) Мометазону фуurato	<i>При випуску:</i> 95% – 105% від заявленої кількості <i>На термін придатності:</i> 90% – 110% від заявленої кількості
	б) Олопатадин	<i>При випуску:</i> 95% – 105% від заявленої кількості <i>На термін придатності:</i> 90% – 110% від заявленої кількості	100,8 %
10	Вміст консерванту Бензалконію хлорид	<i>При випуску:</i> 90% – 110% від заявленої кількості <i>На термін придатності:</i> 80% – 120% від заявленої кількості	99,0 %
11	Вміст Динатрію едетату	<i>При випуску:</i> 90% – 110% від заявленої кількості <i>На термін придатності:</i> 80% – 120% від заявленої кількості	99,5 %

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техніс Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія

Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glenmark@glennmarkpharmaceuticals.in

Юридичний офіс: B/2, Махатмні Чамберс, 22, Бхулабай Десаї Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія

CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliance@glennmarkpharmaceuticals.in

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 3 із 6

Продукт	РІАЛТРИС, спрей назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	029/2024/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

12	Супутні домішки для Мометазону фуurato:		
	- домішка 8-DM - домішка DMC - домішка DMSF - будь-яка інша домішка - сума домішок	Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 3.0 %	Не виявлено Не виявлено Не виявлено Не виявлено Не виявлено
	Супутні домішки для Олопатадину гідрохлориду:		
	- α-гідроксі олопатадин - олопатадину Е-ізомер - родинна сполука В - ізомер олопатадину карбальдегіду (z) - будь-яка інша домішка - сума домішок	Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 1.0 % Не більше 0.42 % Не більше 3.0 %	Нижче межі реєстрації 0,2 % Нижче межі реєстрації 0,02 % 0,17 % 0,4 %

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія

Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: gl_mkt@gl_mkt.com, gl_mkt@gl_mkt.in

Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чамберс, 22, Бхулабхай Десаї Род, Мумбаї, 400 026, Індія

CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliance@gl_mkt.com, gl_mkt@gl_mkt.in

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 4 із 6

Продукт	РІАЛТРИС, спрей назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Ресстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата ресстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	029/2024/GMP	Дата закінчення ресстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

13	Однорідність вмісту спрею (однорідність дози що вивільняється на початку і в кінці експлуатації)	<u>1-й рівень тестування</u> Не більше 2 з 20 результатів (10 розпилень на початку експлуатації і 10 розпилень в кінці експлуатації флакону) можуть бути за межами 80% - 120% від заявленого вмісту, і жоден з результатів не повинен виходити за межі 75% - 125% від заявленого вмісту. Середні значення, розраховані за результатами визначення на початковому і завершальному етапі використання флакону, не повинні виходити за межі 85% - 115% від заявленого вмісту. Якщо від 3 до 6 результатів з 20 не входять до межі 80% - 120% від заявленого вмісту, але жоден з результатів не виходить за межі 75% - 125% від заявленого вмісту, то випробування проводять ще на 20 флаконах.	Відповідає <u>Мінімум</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації – 96 %, кінець експлуатації – 93 % для Олопатадину: початок експлуатації – 100 %, кінець експлуатації – 98 % <u>Максимум</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації – 99 %, кінець експлуатації – 100 % для Олопатадину: початок експлуатації – 102 %, кінець експлуатації – 102 % <u>Середнє</u> для Мометазону фуurato: початок експлуатації – 98 %, кінець експлуатації – 97 % для Олопатадину: початок експлуатації – 101 %, кінець експлуатації – 100 %
		<u>2-й рівень тестування</u> Не більше 6 з 60 результатів можуть бути за межами 80% - 120% від заявленого вмісту; і жоден з результатів не повинен виходити за межі 75% - 125% від заявленого вмісту. Середні значення, розраховані за результатами визначення на початковому і завершальному етапі використання флакону, не повинні виходити за межі 85% - 115% від заявленого вмісту.	

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія

Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glennmark@glennmark.com

Юридичний офіс: Б/2, Махалакшмі Чамберс, 22, Вхулабхай Десаї Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія

CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: glennmark@glennmark.com

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стр. 5 із 6

Продукт	PIALTRIS, спрей назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	029/2024/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солап, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

14	Маса дози, що вивільняється	Індивідуальна маса: 85,0% - 115,0% від заявленої кількості Середня маса: 90,0% - 110,0% від заявленої кількості	Відповідає Мінімум: 104 % Максимум: 108 % Середнє: 106 %																	
15	Форма аерозольного струменя: А) на відстані 30 мм Б) на відстані 60 мм	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Параметри</th> <th colspan="2">Відстань</th> </tr> <tr> <th>30 мм</th> <th>60 мм</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Головна вісь</td> <td>5 мм-45 мм</td> <td>15 мм-80 мм</td> </tr> <tr> <td>Другорядна вісь</td> <td>5 мм-40 мм</td> <td>10 мм-70 мм</td> </tr> <tr> <td>Коефіцієнт овальності</td> <td>1.0-3.0</td> <td>1.0-3.0</td> </tr> </tbody> </table>	Параметри	Відстань		30 мм	60 мм	Головна вісь	5 мм-45 мм	15 мм-80 мм	Другорядна вісь	5 мм-40 мм	10 мм-70 мм	Коефіцієнт овальності	1.0-3.0	1.0-3.0	На відстані 30 мм Головна вісь 18,9 мм Другорядна вісь 17,4 мм Коефіцієнт овальності 1,208 На відстані 60 мм Головна вісь 34,2 мм Другорядна вісь 28,7 мм Коефіцієнт овальності 1,363			
Параметри	Відстань																			
	30 мм	60 мм																		
Головна вісь	5 мм-45 мм	15 мм-80 мм																		
Другорядна вісь	5 мм-40 мм	10 мм-70 мм																		
Коефіцієнт овальності	1.0-3.0	1.0-3.0																		
16	Розподіл крапель за розмірами: А) на відстані 3.0 см Б) на відстані 6.0 см В) на відстані 3.0 см для крапель розміром менше 10 мкм	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Параметри</th> <th colspan="2">Відстань</th> </tr> <tr> <th>3 см</th> <th>6 см</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>D10</td> <td>10-30 мкм</td> <td>10-35 мкм</td> </tr> <tr> <td>D50</td> <td>25-85 мкм</td> <td>25-80 мкм</td> </tr> <tr> <td>D90</td> <td>60-180 мкм</td> <td>40-170 мкм</td> </tr> <tr> <td>Діапазон</td> <td>Не більше 4.0</td> <td>Не більше 4.0</td> </tr> </tbody> </table> Не більше 10.0 %	Параметри	Відстань		3 см	6 см	D10	10-30 мкм	10-35 мкм	D50	25-85 мкм	25-80 мкм	D90	60-180 мкм	40-170 мкм	Діапазон	Не більше 4.0	Не більше 4.0	На відстані 3.0 см D10: ПЕ: 19,0 мкм, КЕ: 18,3 мкм D50: ПЕ: 57,0 мкм, КЕ: 52,4 мкм D90: ПЕ: 128,5 мкм, КЕ: 119,8 мкм Діапазон: ПЕ: 1,9 КЕ: 1,9 На відстані 6.0 см D10 ПЕ: 20,2 мкм, КЕ: 20,1 мкм D50: ПЕ: 43,3 мкм, КЕ: 42,7 мкм D90: ПЕ: 93,3 мкм, КЕ: 91,0 мкм Діапазон: ПЕ: 1,7 КЕ: 1,7 ПЕ: 1,3 %, КЕ: 1,3 %
Параметри	Відстань																			
	3 см	6 см																		
D10	10-30 мкм	10-35 мкм																		
D50	25-85 мкм	25-80 мкм																		
D90	60-180 мкм	40-170 мкм																		
Діапазон	Не більше 4.0	Не більше 4.0																		

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солап, Х.П. 173 205, Індія

Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glennmark@glennmark.com

Юридичний офіс: Б/2, Маданакіші Чемберс, 22, Вхулабхай Десаї Роуд, Мумбаї, 400 026, Індія

CFN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliance@glennmark.com

**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ
СЕРТИФКАТ АНАЛІЗУ – КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ**

Стор. 6 із 6

Продукт	РІАЛТРИС, спрей назальний, дозований, суспензія; по 120 доз у поліетиленовому флаконі; по 1 флакону з дозуючим насосом-розпилювачем, закритим ковпачком, у картонній коробці		
Активні речовини	1 доза містить: олопатадину гідрохлориду 665 мкг еквівалентно олопатадину 600 мкг та мометазону фуurato моногідрату еквівалентно мометазону фуurato 25 мкг		
Номер серії	12240947A	Лікарська форма	Спрей назальний, дозований, суспензія
Дата виробництва	08.2024	Ринок	Україна
Придатний до	07.2027	Розмір серії	33 783 упаковок
Протокол аналізу №	040000542834	Кільк. випущена в реалізацію	32 000 упаковок
Код продукту	SUA040007C400401DK	Виробнича ліцензія	MNB/10/832
Розмір упаковки	120 доз	Реєстраційне посвідчення №	UA/18235/01/01
Дата та час випуску	28.08.2024 15:51:11	Дата реєстрації	04.08.2020
Сертифікат відповідності НПД	029/2024/GMP	Дата закінчення реєстрації	04.08.2025
Виробник	Гленмарк Фармасьютикалз Лтд. Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія	Країна виробника	Індія

17	Механічні вclusions	Видимі механічні вclusions розміром більше 250 мкм відсутні.	Не спостерігали видимих механічних вclusions розміром більше 250 мкм
18	Розподіл часток за розміром	D10: не більше 4,0 мкм D50: не більше 7,0 мкм D90: не більше 12,0 мкм	1,361 мкм 2,942 мкм 5,646 мкм
19	Втрата маси * (В ході досліджень стабільності)	Не більше 5 %	Не застосовується
20	Мікробіологічна чистота Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) Загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ГУМС) - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Bile tolerant gram negative bacteria</i>	Не більше ніж 10 ² КУО/мл Не більше ніж 10 ¹ КУО/мл Відсутність в 1 мл Відсутність в 1 мл Відсутність в 1 мл	<10 КУО/мл <10 КУО/мл Відсутня Відсутня Відсутня

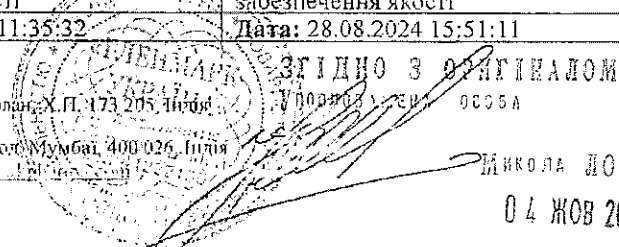
Примітка: "Цим я засвідчую, що вищевикладена інформація справжня і точна. Серія продукту була вироблена, включаючи упаковку/маркування та перевірку якості на вище згаданому майданчику в повній відповідності з вимогами GMP, місцевого Регуляторного органу і зі специфікаціями в Реєстраційному свідоцтві країни-імпортера або файлі специфікації продукту для досліджуваних лікарських препаратів. Документи по обробці, упаковці та аналізу були переглянуті і визнані відповідними GMP. "

Підготовлено	Перевірено	Затверджено
Ім'я: Йогеш Кумар Мехта	Ім'я: Атул Кумар	Ім'я: Шалендра Сінгх
Посада: Спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Старший спеціаліст відділу забезпечення якості	Посада: Менеджер відділу забезпечення якості
Дата: 28.08.2024 09:42:25	Дата: 28.08.2024 11:35:32	Дата: 28.08.2024 15:51:11

Це електронний документ, тому не потребує підпису

Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.

Блок III, село Кішанпура, Бадді- Налагарх Роуд, техсіл Бадді, р-н Солан, Х.П. 173 205, Індія
Tel.: 1795667200 Fax: 1795667299 Email: glennmark@glennmark.com
Юридичний офіс: Б/2, Махалкшмі Чемберс, 22, Бхулабхай Десаї Роуд Мумбаї 400 026, Індія
CIN – L24299MH1977PLC019982 Email Id: compliance_office@glennmark.com



Микола ЛОВОЦА
04 ЖОВ 2024