



ФБО-РП-КК-20-018

Лицензия АВ №598066

термін дії з 17.10.2013

Свідчення про атестацію лабораторій

№199, №200, №201 термін дп з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 772

Артифлекс, крем по 40 г у тубах №1

Діюча речовина 1 в препараті містить: алюкозаміну відрохлориду - 30 мг, ібупрофену - 30 мг, алантоїну - 10 мг

Резст. посвідчення UA/13306/01/01 від 01.08.2018

Na cepit 10324

Загальна кількість в серії 3020 ун

Дата виробництва 03.2024

Країна призначення	Україна
--------------------	---------

Дата видачі результату **29.03.24**

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Придатний до 03/2026

Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №916 від 28.10.13 РП №UA/13306/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №4, зміна №3, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8**

МНС) - критерий	группа (ТМНС): меньше
до 3,5 г	26,2 мг
3,5-6 г	23,4 мг
6-9 г	1,06 мг
9-12 г	0,23 мг
12-15 г	9,8 мг
15-18 г	95 мг
18-21 г	9,8 мг
21-24 г	95 мг

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було перевірено (включючи пакування) на відповідність, та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами БРП, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та схвалено відповідно до вимог GMP

Дата підписання: 29.03.2024р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробничча дільниця: Фітохімічний цех; м.Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

Рикова Г.И.

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛИЗАЦИЈ

Уповноважена особа
Броніна О.А.