

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 395

Вінпоцетин, таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: вінпоцетину - 5 мг

Ресст. посвідчення UA/1272/02/01 від 22.02.2021

Загальна кількість в серії 6130 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №624 від 24.06.16 РП №UA/1272/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6
№ УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

№ серії 10125

Дата виробництва 01.2025

Дата видачі результату 30.01.25

Придатний до 01/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм повинен мати максимум за довжини хвилі (269±2)нм і (314±2)нм, мінімум за довжини хвилі (242±2)нм і (290±2)нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину повинен збігатися з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм має максимум за довжини хвилі 269 нм і 314 нм, мінімум за довжини хвилі 243 нм і 291 нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину збігається з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%
3	Середня маса	Від 237,5мг до 262,5мг	250мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	4
5	Тальк	Не більше 3,0%	1,6%
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	97,5%
7	Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,6%; домішки В - не більше 0,5%; домішки Д - не більше 0,5%; домішки С - не більше 0,3%; будь-якої іншої домішки - не більше 0,2%; сума домішок - не більше 1,0%	Домішки А - 0,024%; домішки В - 0,035%; домішки Д - 0,0%; домішки С - 0,034%; будь-якої іншої домішки - 0,018%; сума домішок - 0,11%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 4,75мг до 5,25мг вінпоцетину	5,16мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності для неводних лікарських засобів для орального застосування: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

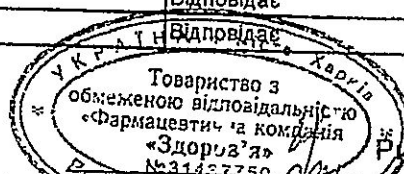
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, які ввійшли до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 30 » 01 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Рикова Г.І.

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Броніна О.А.



фармацевтична компанія

ЗІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelyariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4218

Вінпоцетин, таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: вінпоцетину - 5 мг

Реєстр. посвідчення UA/1272/02/01 від 22.02.2021

Загальна кількість в серії 6144 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №624 від 24.06.16 РП №UA/1272/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 51124

Дата виробництва 11.2024

Дата видачі результату 26.12.24

Придатний до 11/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм повинен мати максимум за довжини хвилі (269±2)нм і (314±2)нм, мінімум за довжини хвилі (242±2)нм і (290±2)нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину повинен збігатися з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм має максимум за довжини хвилі 268нм і 314нм, мінімум за довжини хвилі 243нм і 291нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину збігається з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%
3	Середня маса	Від 237,5мг до 262,5мг	250,2мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	6,8
5	Тальк	Не більше 3,0%	1,96%
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	97,6%
7	Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,6%; домішки В - не більше 0,5%; домішки Д - не більше 0,5%; домішки С - не більше 0,3%; будь-якої іншої домішки - не більше 0,2%; сума домішок - не більше 1,0%	Домішки А - 0,0%; домішки В - 0,0%; домішки Д - 0,0%; домішки С - 0,0%; будь-якої іншої домішки - 0,0%; сума домішок - 0,0%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 4,75мг до 5,25мг вінпоцетину	4,79мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності для неводних лікарських засобів для орального застосування: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випущено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами ГМР, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто підтверджено відповідність ГМР

Дата підписання « 26 » 12 2024р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Рикова Г.І.

Вх ам № 0656
12.02.25



Здоров'я – якість Твого життя!

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 396

Вінпоцетин, таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: вінпоцетину - 5 мг

Рєст. посвідчення UA/1272/02/01 від 22.02.2021

Загальна кількість в серії 5985 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №624 від 24.06.16 РП №UA/1272/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 20125

Дата виробництва 01.2025

Дата видачі результату 30.01.25

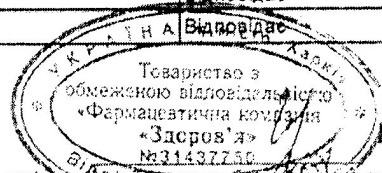
Придатний до 01/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	УФ-спектр розчину препарату в області від 230 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (269±2) нм і (314±2) нм, мінімум за довжини хвилі (242±2) нм і (290±2) нм	УФ-спектр розчину препарату в області від 230 нм до 350 нм має максимум за довжини хвилі 268 нм і 314 нм, мінімум за довжини хвилі 242 нм і 290 нм
3	Середня маса	Від 237,5 мг до 262,5 мг	250 мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	6,9
5	Тальк	Не більше 3,0%	1,6%
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45 хв	100%
7	Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,6%; домішки В - не більше 0,5%; домішки D - не більше 0,5%; домішки С - не більше 0,3%; будь-якої іншої домішки - не більше 0,2%; сума домішок - не більше 1,0%	Домішки А - 0,014%; домішки В - 0,022%; домішки D - 0,0%; домішки С - 0,0%; будь-якої іншої домішки - 0,0%; сума домішок - 0,037%
8	Розпадання	Не більше 15 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 4,75 мг до 5,25 мг вінпоцетину	4,84 мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності для неводних лікарських засобів для орального застосування: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1 г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутній в 1 г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію таблеток було вироблено та звільнено з виробництва (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами ГМР, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність ГМР.

Дата підписання « 30 » 01 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ

Уповноважена особа

Броніна О.А.



фармацевтична компанія

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22

Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15

e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013

Свідчення про атестацію лабораторій

№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1150

Вінпоцетин, таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: вінпоцетину - 5 мг

Ресст. посвідчення UA/1272/02/01 від 22.02.2021

Загальна кількість в серії 6183 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №624 від 24.06.16 РП №UA/1272/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3,

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 50325

Дата виробництва 03.2025

Дата видачі результату 31.03.25

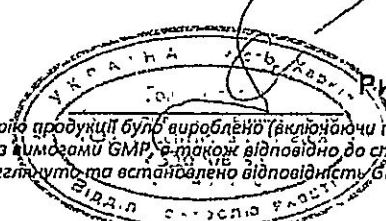
Придатний до 03/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм повинен мати максимум за довжини хвилі (269±2)нм і (314±2)нм, мінімум за довжини хвилі (242±2)нм і (290±2)нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину повинен збігатися з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм має максимум за довжини хвилі 269 нм і 314 нм, мінімум за довжини хвилі 243 нм і 290 нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину збігається з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%
3	Середня маса	Від 237,5мг до 262,5мг	251,5мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число менше або дорівнює 15	4,9
5	Тальк	Не більше 3,0%	1,6%
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	100,2%
7	Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,6%; домішки В - не більше 0,5%; домішки Д - не більше 0,5%; домішки С - не більше 0,3%; будь-якої іншої домішки - не більше 0,2%; сума домішок - не більше 1,0%	Домішки А - 0,0%; домішки В - 0,0%; домішки Д - 0,0%; домішки С - 0,0%; будь-якої іншої домішки - 0,0%; сума домішок - 0,0%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 4,75мг до 5,25мг вінпоцетину	5,06мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності для неводних лікарських засобів для орального застосування: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

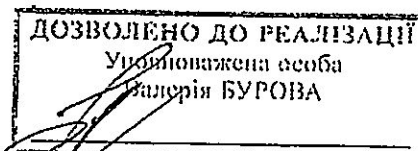
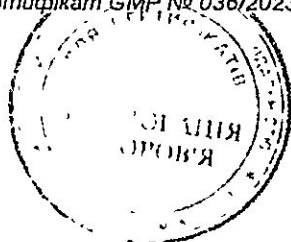
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 31 » 03 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Стор 1 з 1

Page 1 / 1

Вх ак №0539
23.04.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1847
Вінпоцетин, таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістера в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: вінпоцетину - 5 мг

Реєст. посвідчення UA/1272/02/01 від 22.02.2021

Загальна кількість в серії 6144 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №624 від 24.06.16 РП №UA/1272/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки білого зі злегка сіруватим відтінком кольору. За зовнішнім виглядом відповідає вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм повинен мати максимум за довжини хвилі (269±2)нм і (314±2)нм, мінімум за довжини хвилі (242±2)нм і (290±2)нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину повинен збігатися з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%	УФ-спектр розчину препарату в області від 230нм до 350нм має максимум за довжини хвилі 269 нм і 314 нм, мінімум за довжини хвилі 243 нм і 291 нм Час утримування основного піка вінпоцетину на хроматограмі випробовуваного розчину збігається з часом утримування піка вінпоцетину на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю ±2%
3	Середня маса	Від 237,5мг до 262,5мг	247мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	7,2
5	Тальк	Не більше 3,0%	1,3%
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	103,4%
7	Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,6%; домішки В - не більше 0,5%; домішки D - не більше 0,5%; домішки С - не більше 0,3%; будь-якої іншої домішки - не більше 0,2%; сума домішок - не більше 1,0%	Домішки А - 0%, домішки В - 0%, домішки D - 0%, домішки С - 0%; будь-якої іншої домішки - 0,011%, сума домішок - 0,011%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 4,75мг до 5,25мг вінпоцетину	5мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності для неводних лікарських засобів для орального застосування: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутній в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ
Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 10 » 06 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

