

АТ «ЛУВНИФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубин, вул. Вираїнікова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКС № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 08312021/GMP

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА**
Сила дієвості: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блистерах
Номер серії: 220724
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 975

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блистерах

Рестраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

№ бл.	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цілісні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ріскою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цілісні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ріскою для поділу, білого кольору, з мармуровістю
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 5 % Від 570 до 630 мг	600 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАОМ) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМО) - <i>Escherichia coli</i>	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводилася Не проводилася Не проводилася
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	500 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та згоста МОЗ України 24-04/5926/22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 07.28

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блистерах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Випробування проводяться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 раз в рік
Висновок: Серія 220724 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 31.07.2024 р.

Начальник ВКС
/підпис/ Шенельчук С.В.
ІНІІЛ
Контроль якості, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного посвідчення України.
/підпис/ Шуль М.Г.
/підпис/ 31.07.2024

/підпис/ Особа, яка видає дозвіл на випуск серії

АТ «ДУБНИФАРМ»
Полтавська обл., м. Дубни, вул. Баранівська, 16
тел. (0361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідоцтво про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА
Сила дії/активності: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упакування: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 60325
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 269

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

Ресепційне посвідчення № UA5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 60325
Кількість продукції в серії: 35,1 т. шт.
Дата виробництва: 03.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до ресепційного посвідчення № UA5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Ціліяні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ріскою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Ціліяні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ріскою для поділу, білого кольору, з мармуровістю
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимум за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 5 % Від 570 до 630 мг	599 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота : - загальне число вероїмих мікроорганізмів (ТММ) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТММ) - <i>Escherichia coli</i>	10 ² КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл	502 мг/табл
9.	Упаковка	Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	-
10.	Маркування	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24.04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Термін придатності	Згідно затвердженого тексту маркування 4 роки	Відповідає до 03.29

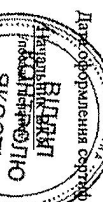
АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Виробництво Серії 60325 відповідає вимогам МКЯ до ресепційного посвідчення № UA5708/01/01, зі змінами

Державне посвідчення Сертифікату 21.03.2025 р.



Індивідуальний підпис

Фіоноченко І.І.
ДЛІС

Уповноважена особа
Особа, яка видає дозвіл на випуск серії

Індивідуальний підпис

Кочерга Р.А.
ДЛІС

21.03.2025
Дата

For. ser. № 15416 big 2021.04.25 stamp

АТ «ІЗІНФАРМ»
Полтавська обл., м. Дубня, вул. Баранкова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Дізнання на виробництво ДЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Відомство про атестацію ВКД № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Ацетилсаліцилова кислота

Назва лікарського засобу:
Сила дії/активності:
Діюча форма:
Розмір і тип упаковки:
Номер серії:
Країна-виробник:
Країна призначення:
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 268

Ацетилсаліцилова кислота, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blisterах

Рестраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії не обмежений

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цилиндровий, круглий циліндр, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з різницею для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається напруговість	Цилиндровий, круглий циліндр, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з різницею для поділу, білого кольору. Напруговість
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, призначеного для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, призначений для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на салицилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	Від 570 до 630 мг 600 мг ± 5 %	601 мг Менше 0,3 %
4.	Кислота салицилова	Не більше 0,3 %	Відповідає
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКД	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКД	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число бактерій - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТЧМС) - Escherichia coli	10 ³ КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількість вивільнення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	503 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКД та листа МОЗ України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 03.29

Ацетилсаліцилова кислота, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blisterах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Випробування проводилися серією та кожної дози/дози напруги серії, але не різниці між серіями в рік
Висновок: Серія 50323 відповідає вимогам МКД до рестраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

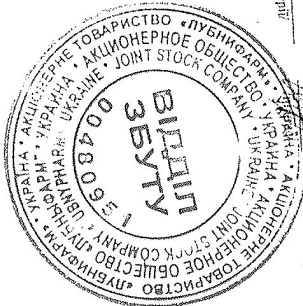
Дата оформлення сертифікату 20.03.2023 р.



Цей підтверджує, що всі виробничі статті для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній інструкції з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційної дошки України.

Уповноважена особа

Голова, яка підписала документ на випуск серії



Копія Р.А.

20.03.2023

Всє ок оцтв
на 03.2023

АТ «ЛУБИНФАРМ»
Потлівська обл., м. Лубин, вул. Баранівська, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА
Сила дієвочності: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у blisterах
Номер серії: 90425
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна

Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 480

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blisterах

Регістраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 90425
Кількість продукції в серії: 35.09 т. шт.
Дата виробництва: 04.2025 р.

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, білий колір. На поверхні таблеток допускається кармуристість	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, білий колір. На поверхні таблеток допускається кармуристість
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання вироблюваного розчину, приготуваного для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимум за тих самих дозових хвиль, що і розчин порівняння, приготуваній для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 5 % Від 570 до 630 мг	598 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Опорушеність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМАС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Escherichia coli</i>	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Діагностична термічна стабільність: від 450 до 550 мг/табл	500 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 04.29

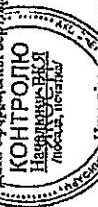
АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blisterах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Виробник: Серія 90425 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата видачі сертифікату 28.04.2025 р.



Філоненко І.І.
ПІБ

Підпис

Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, затвердженими в чинній настанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

Уповноважена особа
/особа, яка несе відповідальність за випуск серії/

Кончерта Р.А.
ПІБ

Підпис
Дата 28.04.2025

Вх. ак. № 0689
28.04.2025

АТ «ЛУБНИФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 083/2021/GMP

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА**
Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 50524
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 648

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

Реєстраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 50524

Кількість продукції в серії: 35,1 т. шт.

Дата виробництва: 05.2024 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цілілі правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цілілі правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, білого кольору, з наявністю мармуровості
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг ± 5 % Від 570 до 630 мг	599 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота : - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - <i>Escherichia coli</i>	10 ³ КУО/г 10 ³ КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	502 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 05.28



АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки
по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

12. Умови зберігання

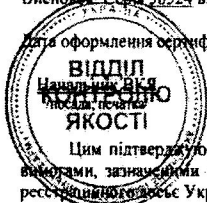
Умови зберігання
оригінальній упаковці при температурі не
вище 25 °С

Зберігати в

/підпис/

* випробування проводяться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Висновок Серія 50524 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 30.05.2024 р.



/підпис/

Шепельчук Є.В.
ЛП.Б/

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного посвідчення України.

Уповноважена особа

Особа, яка видала дозвіл на випуск серії



Шуть М.Г.
ЛП.Б/

30.05.2024
/дата/



Полтавська обл., м. Дубиш, вул. Баранівська, 16
e-mail: info@pharmadubish.com.ua
т. (05361) 709-26 - ПРИБІРАЛЬНИЙ
(05361) 777-61 - УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА З ЯКОСТІ

Листівка на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про асесування ВКЛ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 0392025/GMP

Назва лікарського засобу:
Лікарська форма:
Розмір і тип упаковки:
Номер серії:
Країна-виробник:
Країна призначення:

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА-КИСЛОТА
1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
таблетки по 500 мг
по 10 таблеток у блистері
380625
Україна

Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 784

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА-КИСЛОТА, таблетки
по 500 мг по 10 таблеток у блистерах

Регістраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 380625

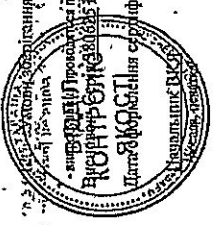
Кількість продукції в серії: 35 11 т.шт.

Дата виробництва: 06.06.2025 р.

Випробування проведені згідно МКХ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Циліндр правильний, круглі шлішери, верхня і нижня поверхні циліндричних плоскі, край поверхонь скошений, з ризикою для подолу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Циліндр правильний, круглі шлішери, верхня і нижня поверхні циліндричних плоскі, край поверхонь скошений, з ризикою для подолу, білого кольору, поверхонь скошений, з ризикою для подолу, білого кольору, з наявністю мармуровості.
2.	Ідентифікація	1. Уф-спектр поглинання впробовуваного розчину, призначеного для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, призначений для кількісного визначення	Відповідає
3.	Середня маса	2. Реакція на саліцилати	Відповідає
4.	Кислота саліцилова	600 мг $\pm$ 5 %	601 мг
5.	Розчинення	Від 570 до 630 мг	Менше 0,3 %
6.	Однорідність дозованих одиниць	Не більше 0,3 %	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - Escherichia coli	У відповідності вимог МКХ У відповідності вимог МКХ 10 ³ КУО/г 10 ³ КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Відповідає Не відповідає Не відповідає Не відповідає
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	502 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКХ та листа МОЗ України 24-04/5926/22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 06.29

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА-КИСЛОТА, таблетки
по 500 мг по 10 таблеток у блистерах

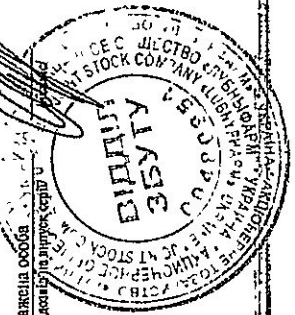


Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Прокласти першій та кожній десятій таблетці серії, але не більше ніж 1 серії в рік.
Відповідає вимогам МКХ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами.
Дата оформлення сертифікату 20.06.2025 р.

Філіпенко І.І.
ПІЛС

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ЄМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозв'язу України

Уповноважена особа
(особа, яка мала доступ до вихідних серій)
Конєрта Р.А.
ПІЛС



26

Вх.ам. 15.07.2025
15.07.2025

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВІСЛ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 039/2025/GMP

(05361) 777-61 – УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА З ЯКОСТІ

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу:

АЦЕТИЛСАЛЦИЛОВА КИСЛОТА

Сила дієвності:

таблетки по 500 мг

по 10 таблеток у блістерах

Номер серії:

Крайна-выробник:
Україна

Крайна призначення:

Результати впробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1227

АЦЕТИЛСАЛЦИЛОВА КИСЛОТА,

таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blisterах

Регстраційне посвідчення № UA/5708/01, термін дії необмежений

Floxed cepit: 830825

Кількість продукції в серії: 35,12 т шт

Дата виробництва: 08.2025 р.

Випробування проведені згідно

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1	Опис	Цилиндрові, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, кріт поверхонь скошені, з різницею для полові, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цилиндрові, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, кріт поверхонь скошені, з різницею для полові, білого кольору, з мармуровістю
2	Ідентифікація	1 УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен чітко кальсуюти за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3	Середня маса	600 мг ± 5 % Від 570 до 630 мг	601 мг
4	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5	Розчинення	У відповідності вимог МІСЯ	Відповідає
6	Одповідність дозованих оцінень	У відповідності вимог МІСЯ	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота : - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГГМС) - <i>Escherichia coli</i>	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводиться Не проводиться Не проводиться
8	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	503 мг/табл
9	Упаковка	У відповідності вимог МІСЯ за листа М03 України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11	Термін придатності	4 роки	Ліс 08-29

АЦЕТИЛСАЛІЦІЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

У сз аднв ан іднваліст

Висновок: серія 230925 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Договір оформлення сертифікату 22.08.2025 р.

Відділ
Опитування
Інформації

Філоненко І.І.
ЛІС

Цим підтверджується, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з СМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами, розташованими на веб-сайті Укрліни.

Уповноважена особа

Кочерга Р.А.

ВООЗД НА СРЕДОВОИШТО

Кочерга К.А.

Ad. 10. axes
10 mm!

Bx am. 50545
26.08 2.5 Bph



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА**
Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 980925
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1387

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

Ресстраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 980925

Кількість продукції в серії: 35,12 т. шт.

Дата виробництва: 09.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до ресстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Ціліни правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість.	Ціліни правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору, з наявністю мармуровості
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимум за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг ± 5 % Від 570 до 630 мг	600 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиноків	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота : - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - Escherichia coli	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл. Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл.	501 мг/табл. -
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 09.29

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при

температурі не вище 25 °С

• випробування проводиться перш ніж кожна дозою виступить серія, але не рідше ніж 1 раз в рік

Висновок: Серія 980925 відповідає вимогам МКЯ до ресстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 16.09.2025 р.

КОНТРОЛЬ
Начальник ВК
(посада)

Філоненко І.І.
(підпис)

Філоненко І.І.
(ПІБ)

Ним підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами ресстраційного дозв'язу України.

Уповноважена особа

(особа, яка видає дозвіл на випуск серії)

Кочерга Р.А.

(ПІБ)

16.09.2025
(дата)



АТ «ЛУБНИ-ФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Баранкова, 16
e-mail: lubnyfarm@ukr.com.ua
тел. (05361) 709-26 - ПРИЙМАЛЬНЯ
(05361) 777-61 - УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА З ЯКОСТІ



Ліценсія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 039/2025/GMP

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА
Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 990925
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1403

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

Регістраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 990925

Кількість продукції в серії: 35,1 т. шт.

Дата виробництва: 09.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризиком для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризиком для поділу, білого кольору, з наявністю мармуровості
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг ± 5 % Від 570 до 630 мг	601 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - Escherichia coli	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	501 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 09.29

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

* випробування проводяться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Висновок: Серія 990925 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 16.09.2025 р.

КОНТРОЛЮ
Начальник ВКЯ
Посада, посада

Філопенко І.І.
П.І.Б.

Філопенко І.І.
П.І.Б.

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного доось України.

Уповноважена особа
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/

Кочерга Р.А.
П.І.Б.

16.09.2025
/дата/



АТ «ЛУБНИФАРМ»

Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16

e-mail: lubnypharm@lf.com.ua

тел. (05361) 709-26 - ПРИЙМАЛЬНЯ

(05361) 777-61 – УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА З ЯКОСТІ



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014

Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат відповідності GMP 039/2025/GMP

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА**
Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
Лікарська форма: таблетки по 500 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 1060925
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості



Сертифікат якості № 1447

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах

Реєстраційне посвідчення № UA/5708/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 1060925

Кількість продукції в серії: 35,11 т. шт.

Дата виробництва: 09.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризикою для поділу, білого кольору, з наявністю мармуровості
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 5 % Від 570 до 630 мг	600 мг
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота : - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Escherichia coli</i>	10 ³ КУО/г 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	500 мг/табл -
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 09 29



**АЦЕТИЛСАЛЦИЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістерах**

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при
температурі не вище 25 °C


/підпис/

* - випробування проводяться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік

Висновок: Серія 1060925 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 24.09.2025 р.



Начальник ВКЯ
/посада, печатка/


/підпис/

Філоненко І.І.
/П.І.Б./

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дос'є України.

Уповноважена особа
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/


/підпис/

Кочерга Р.А.
/П.І.Б./

24.09.2025
/дата/

