

31

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м. Київ, вул. Котлиарська, 38
Приймальня тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Котлиарська, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216

Ф-04-027/а 12

Сертифікат серії № 32

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент®, капсули м'які по 100 мг	Номер серії ЕУ321124
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діє безстроково	Розмір серії 49788 уп.
Сила дії/активність	Розчин ментолу в ментоловому ефірі кислоти ізовалеріанової – 100 мг	Дата виробництва 11.24
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі швом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнювато-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.		За п. 1
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (b), одержаній у розділі «Кількісне визначення», часи утримування піків ментолу і ментолового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментолового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.		За п. 2, *ДФУ, 2.2.28
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг		За п. 3, *ДФУ, 2.9.5
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40
5	Розпадання	Не більше 5 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.1
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2,0 %		За п. 6, *ДФУ, 2.2.28
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13
8	Кількісне визначення	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28
	Ментолу (C ₁₀ H ₂₀ O)	Від 24,7 мг до 27,3 мг	Від 23,4 мг до 28,6 мг	26,8
	Ментолового ефіру кислоти ізовалеріанової (C ₁₅ H ₂₈ O ₂)	Від 69,35 мг до 76,65 мг	Від 65,7 мг до 80,3 мг	75,81
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С		Відповідає
12	Термін придатності	3 роки		До 11 27

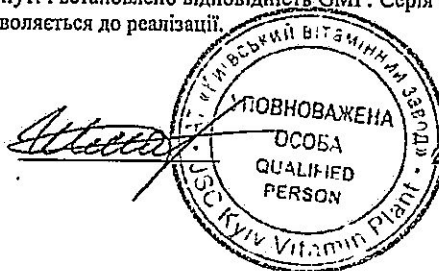
Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Лорінова Г.А., Котова А.О.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Начальник ВКЯ Бурменко З.В.



Заява про сертифікацію: Цим заявляю, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування), та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були перевірені і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



ІХ. СМ. № 0667
21.03.25

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м Київ, вул Коничаська, 38
Приймальня тел /факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м Київ, вул. Коничаська, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Ф-04-02/в 12 32

Сертифікат серії № 37

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент [®] , капсули м'які по 100 мг		Номер серії ЕУ371224
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діс безстроково		Розмір серії 49995 уп.
Сила дії/ активність	Розчин ментолу в ментоловому ефірі кислоти ізовалеріанової – 100 мг		Дата виробництва 12.24
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блістері; по 3 блістери у паці		Назва країни призначення Україна

Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі швом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнювато-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.		За п.1	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаній у розділі «Кількісне визначення», часи утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.		За п. 2, *ДФУ, 2.2.28	Витримус
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг		За п. 3, *ДФУ, 2.9.5	95,7
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Розпадання	Не більше 5 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	5
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2,0 %		За п. 6, *ДФУ, 2.2.28	0,8
7	Мікробіологічна чистота	Кригерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення Ментолу (C ₁₀ H ₂₀ O) Ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової (C ₁₅ H ₂₈ O ₂)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28	26,7 72,79
		Від 24,7 мг до 27,3 мг	Від 23,4 мг до 28,6 мг		
		Від 69,35 мг до 76,65 мг	Від 65,7 мг до 80,3 мг		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С			
12	Термін придатності	3 роки			До 12 27

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Серрук І.П., Киріленко О.В.
Висновок. Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були перевірені і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Бурменко К.В.

Вх. ак №101
23.04.25

АТ „КПІВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”

Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38

Прималовий тел./факс (044) 461-03-08

Комерційний відділ: (044) 461-03-31

Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича діяльність

Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38

Ліцензія серія АВ № 598093

Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 5

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент[®], капсули м'які по 100 мг	Номер серії EY50225
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діє безстроково	Розмір серії 47513 уп.
Сила дії/активність	Розчин ментолу в ментоловому ефірі кислоти ізовалеріанової - 100 мг	Дата виробництва 02.25
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці	Назва країни призначення Україна

Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі швом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнювато-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.		За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Кількісне визначення», часи утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.		За п. 2, *ДФУ, 2.2.28	Витримує
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг		За п. 3, *ДФУ, 2.9.5	97,7
4	Однорідність дозованих одиниць	Макс. витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 5 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	5
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2,0 %		За п. 6, *ДФУ, 2.2.28	0,7
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28	26,6 72,31
	Ментолу (C ₁₀ H ₁₆ O)	Від 24,7 мг до 27,3 мг	Від 23,4 мг до 28,6 мг		
	Ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової (C ₁₅ H ₂₂ O ₂)	Від 69,35 мг до 76,65 мг	Від 65,7 мг до 80,3 мг		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° C			
12	Термін придатності	3 роки			До 02.28

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Діденко К.С., Кириленко О.В.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній ділянці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

АТ „КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Пріємальня: тел./факс: (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія ЛВ № 598093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Ф-04-027/в 12

Сертифікат серії № 6

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент[®], капсули м'які по 100 мг	Номер серії EY60225
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діє безстроково	Розмір серії 49842 уп.
Сила дії/активність	Розчин ментолу в ментилловому ефірі кислоти ізовалеріанової – 100 мг	Дата виробництва 02.25
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пації	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі швом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнювато-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.		За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Кількісне визначення», часи утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.		За п. 2, *ДФУ, 2.2.28	Витримує
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг		За п. 3, *ДФУ, 2.9.5	96,8
4	Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розпадання	Не більше 5 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	5
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2.0 %		За п. 6, *ДФУ, 2.2.28	0,7
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10 ⁵ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28	26,6 72,37
	Ментолу (C ₁₀ H ₂₀ O)	Від 24,7 мг до 27,3 мг	Від 23,4 мг до 28,6 мг		
	Ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової (C ₁₅ H ₂₈ O ₂)	Від 69,35 мг до 76,65 мг	Від 65,7 мг до 80,3 мг		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С			
12	Термін придатності	3 роки			До 02.28

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Севрук І.П., Кириленко О.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Почальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

for acc n 0389 Reg 28.07.25



Сертифікат серії № 7

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент®, капсули м'які по 100 мг	Номер серії ЕУ70225
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діє безстроково	Розмір серії 46963 уп.
Сила дії/активність	Розчин ментолу в ментиловому ефірі кислоти ізовалеріанової – 100 мг	Дата виробництва 02.25
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блистері; по 3 блистери у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі швом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнюватого-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.	За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Кількісне визначення», час утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.	За п. 2, *ДФУ, 2.2.28	Витримус
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг	За п. 3, *ДФУ, 2.9.5	100,8
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Розпадання	Не більше 5 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	5
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2,0 %	За п. 6, *ДФУ, 2.2.28	0,7
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення Ментолу (C ₁₀ H ₂₀ O) Ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової (C ₁₅ H ₂₈ O ₂)	На момент випуску Від 24,7 мг до 27,3 мг Від 69,35 мг до 76,65 мг	Протягом терміну придатності Від 23,4 мг до 28,6 мг Від 65,7 мг до 80,3 мг	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28 26,4 71,89
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С		Відповідає
12	Термін придатності	3 роки		До 02.28

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Шеметішко О.М., Кириленко О.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В. КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ

Заява про сертифікацію. Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І.В.



АТ „КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копицька, 38
Примальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича діяльність.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копицька, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 11

Назва продукції, лікарська форма	Корвалмент[®], капсули м'які по 100 мг	Номер серії EY110225
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3969/01/01 діє безстроково	Розмір серії 47378 уп.
Сила дії/активність	Розчин ментолу в ментиловому ефірі кислоти ізовалеріанової – 100 мг	Дата виробництва 02.25
Розмір та тип пакування	По 10 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці	Назва країни призначення Україна

Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю
1	Опис	М'які желатинові капсули кулястої або сферичної форми, зі пшвом, безбарвні або від слабко-жовтого кольору до світлого коричнювато-жовтого кольору, заповнені прозорою безбарвною або з жовтуватим відтінком маслянистою рідиною з запахом ментолу.		За п. 1
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Кількісне визначення», часи утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової мають відповідати часам утримування піків ментолу і ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової на хроматограмі розчину порівняння.		За п. 2, *ДФУ, 2.2.28
3	Середня маса вмісту капсули	Від 90 мг до 110 мг		За п. 3, *ДФУ, 2.9.5
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40
5	Розпадання	Не більше 5 хв		За п. 5, *ДФУ, 2.9.1
6	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 2,0 %		За п. 6, *ДФУ, 2.2.28
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10^3 КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10^2 КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13
8	Кількісне визначення	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.28
	Ментолу ($C_{10}H_{16}O$)	Від 24,7 мг до 27,3 мг	Від 23,4 мг до 28,6 мг	26,2
	Ментилового ефіру кислоти ізовалеріанової ($C_{15}H_{28}O_2$)	Від 69,35 мг до 76,65 мг	Від 65,7 мг до 80,3 мг	
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С		Відповідає
12	Термін придатності	3 роки		До 02.28

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Логінова Т.А., Кириленко О.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (виключаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній діяльності у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3969/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

Ваш № 0948 від 09.09.25