



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

МОКСОПРЕС

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пацці

Номер серії	1100125	Країна	Україна
Кількість в серії	21850 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/18998/01/02
Дата виробництва	28.01.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	до 13.10.2026

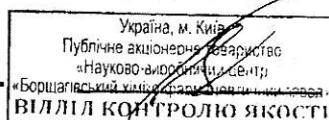
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою темно-рожевого кольору	Відповідає
Ідентифікація	А. Метод ТШХ відповідно до тесту	Відповідає
	В. Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Середня маса	Від 99,8 мг до 110,3 мг (105 мг $\pm$ 5 %)	104,5 мг
Однорідність дозованих одиниць	Мас відповідати вимогам ЄФ/ДФУ, $AV \leq 15,0$ %; метод прямого визначення	3,6 %
Розчинення	Не менше 85 % (Q) за 15 хв	96,0 %
Супровідні домішки:		
- домішка А;	Не більше 0,3 %	< 0,10 %
- домішка В;	Не більше 0,3 %	0,13 %
- домішка С;	Не більше 0,5 %	< 0,10 %
- домішка D;	Не більше 0,5 %	< 0,10 %
- будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %	< 0,10 %
- сума домішок	Не більше 0,5 %	0,13 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	
	ТАМС - не більше 10^3 КУО в 1 г	< 100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	
	ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 20
	Відсутність <i>Escherichia coli</i>	Відсутні
Кількісне визначення		
- моксонідину ($C_{15}H_{12}ClN_5O$)	Від 0,38 мг до 0,42 мг (0,40 мг $\pm$ 5 %), в одній таблетці	0,41 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 01.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці. Препарат не потребує спеціальних умов зберігання.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Вх. ак. № 0647
06.09.25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Моксопрес, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг

1	Найменування продукції	МОКСОПРЕС
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить моксонідину 0,4 мг
4	Розмір і тип упаковки	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/18998/01/02
7	Номер серії	1100125
	Розмір серії	21 816 пак.
8	Дата виробництва	28.01.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 01.2027
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№006/2025/GMP до 15.11.2027
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	19.02.2025 р. Наталя АНТОНЕЦЬ Уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

МОКСОПРЕС

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

Номер серії	0201224	Країна	Україна
Кількість в серії	21634 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/18998/01/02
Дата виробництва	03.12.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	до 13.10.2026

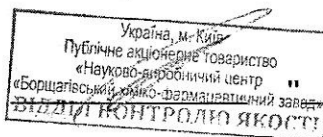
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою темно-рожевого кольору	Відповідає
Ідентифікація	А. Метод ТШХ відповідно до тесту	Відповідає
	В. Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Середня маса	Від 99,8 мг до 110,3 мг (105 мг $\pm$ 5 %)	104,8 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ЄФ/ДФУ, AV $\leq$ 15,0 %; метод прямого визначення	0,7 %
Розчинення	Не менше 85 % (Q) за 15 хв	101,6 %
Супровідні домішки:		
	- домішка А;	Не більше 0,3 %
	- домішка В;	Не більше 0,3 %
	- домішка С;	Не більше 0,5 %
	- домішка D;	Не більше 0,5 %
	- будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %
Мікробіологічна чистота		
	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	
	ТАМС - не більше 10^3 КУО в 1 г	< 100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	
Кількісне визначення	ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 20
	Відсутність <i>Escherichia coli</i>	Відсутні
- моксонідину ($C_9H_{12}ClN_5O$)	Від 0,38 мг до 0,42 мг (0,40 мг $\pm$ 5 %), в одній таблетці	0,40 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 12.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці. Препарат не потребує спеціальних умов зберігання.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Врач 0415
09.01.25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Моксопрес, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг

1	Найменування продукції	МОКСОПРЕС
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить моксонідину 0,4 мг
4	Розмір і тип упаковки	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/18998/01/02
7	Номер серії	0201224
	Розмір серії	21 600 пак.
8	Дата виробництва	03.12.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 12.2026
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	-
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	07.01.2025 р. Дата підпису Наталія АНТОНЕЦЬ Уповноважена особа





СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

МОКСОПРЕС

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

Номер серії	0760625	Країна	Україна
Кількість в серії	22174 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/18998/01/02
Дата виробництва	16.06.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	до 13.10.2026

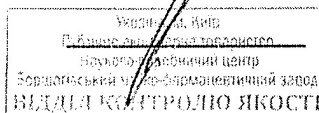
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою темно-рожевого кольору	Відповідає
Ідентифікація	A. Метод ТШХ відповідно до тесту	Відповідає
	B. Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Середня маса	Від 99,8 мг до 110,3 мг (105 мг $\pm$ 5 %)	104,3 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ЄФ/ДФУ, AV $\leq$ 15,0 %; метод прямого визначення	3,8 %
Розчинення	Не менше 85 % (Q) за 15 хв	101,4 %
Супровідні домішки:		
	- домішка A;	Не більше 0,3 %
	- домішка B;	Не більше 0,3 %
	- домішка C;	Не більше 0,5 %
	- домішка D;	Не більше 0,5 %
	- будь-яка неспецифікована домішка	Не більше 0,1 %
Мікробіологічна чистота	- сума домішок	Не більше 0,5 %
	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	
	TAMC - не більше 10^3 КУО в 1 г	< 100
Кількісне визначення	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	
	TYMC - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 20
	Відсутність <i>Escherichia coli</i>	Відсутні
- моксонідину ($C_9H_{12}ClN_5O$)	Від 0,38 мг до 0,42 мг (0,40 мг $\pm$ 5 %), в одній таблетці	0,41 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 06.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці. Препарат не потребує спеціальних умов зберігання.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-249-02

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА





ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Моксопрес, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг

1	Найменування продукції	МОКСОПРЕС
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 0,4 мг
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить моксонідину 0,4 мг
4	Розмір і тип упаковки	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пацці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/18998/01/02
7	Номер серії	0760625
	Розмір серії	22 140 пак.
8	Дата виробництва	16.06.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 06.2027
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№006/2025/GMP до 15.11.2027
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	<u>11.08.2025 р.</u> Дата підпису  Голова уповноважена особа Сертифікатів



М. А. №938 від 12.09.25 Тел