

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073 м Київ, вул. Котилівська, 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. Котилівська 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216

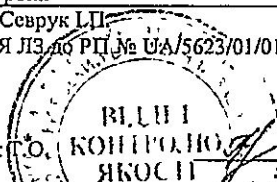
Сертифікат серії № 1

Назва продукції, лікарська форма		Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг		Номер серії 3В10125	
Номер реєстраційного посвідчення		№ UA/5623/01/01 діє безстроково		Розмір серії 6142 уп	
Сила дії/ активність		Кислота аскорбінова (вітамін С) – 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) – 337 мг		Дата виробництва 01.25	
Розмір та тип пакування		По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пачці		Назва країни призначення Україна	
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01					
Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу цитруса. На поверхні допускаються вкраплення білого кольору.		За п.1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрій барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання. Якісна реакція. Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).		За п. 2.А *ДФУ 2.2.27 (метод ТШХ) За п. 2.В За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1 N За п. 2.Е, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримус Витримус Витримус Витримус
3	Середня маса таблеток	Від 950 мг до 1050 мг		За п. 3 *ДФУ, 2.9.5	998
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п.4,*ДФУ, 2.9.40, розрахунково-ваговий метод	Витримус
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 5,*ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <50 Відсутні
6	Кількісне визначення у перерахуванні на кислоту аскорбінову (C ₆ H ₈ O ₆)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 6, метод йодометрії	503
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
10	Термін придатності	2 роки			До 01.27

Аналіз виконали: Натяжний Я.М., Севрук І.П.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

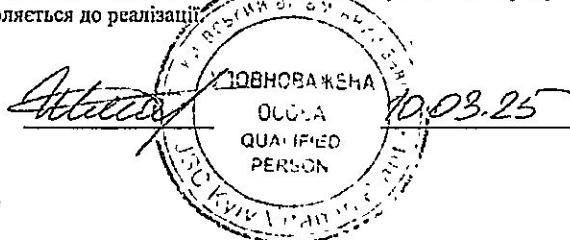
/ Начальник ВКЯ

Гребінник Т.О.



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 доєс. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.



Вх ак. № 1029
20.03.25

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна 04073 м. Київ, вул. Копитівська, 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. Копитівська 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 6

Назва продукції, лікарська форма	Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг	Номер серії 3В61224
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/5623/01/01 діє безстроково	Розмір серії 6103 уп
Сила дії/активність	Кислота аскорбінова (вітамін С) - 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) - 337 мг	Дата виробництва 12.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блистері; по 6 блистерів у пачці	Назва країни призначення Україна

Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу цитруса. На поверхні допускаються краплінки білого кольору	За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрій барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна її за розміром та інтенсивністю поглинання Якісна реакція. Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).	За п. 2.А *ДФУ 2.2.27 (метод ТШХ) За п. 2.В За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1.Н За п. 2.Е, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблеток	Від 950 мг до 1050 мг	За п. 3 *ДФУ, 2.9.5	1002
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40, розрахунково-ваговий метод	Витримує
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10^3 КУО в 1г Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 10^2 КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г	За п. 5, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <50 Відсутні
6	Кількісне визначення у перерахуванні на кислоту аскорбінову ($C_6H_8O_6$)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 6, метод йодометрії	496
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.		Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.		
10	Термін придатності	2 роки.		До 12.26

Аналіз виконали: Юдашова В.В., Софрук І.П.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

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 специфікації, які чіпляються 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/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

Вх оди 11026
28.02.25

30

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
 вулиця 04073 м Київ вул Копилівська, 38
 Приймальня тел факс (044) 461-03-08
 Комірний відділ (044) 461-03-31
 Відділ контролю якості (044) 461-03-34

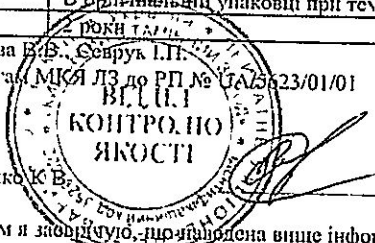


Виробнича дільниця
 Адреса Україна 04073, м Київ, вул Копилівська 38
 Ліцензія серія АВ № 598093
 Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 3

Назва продукції, лікарська форма		Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг	Номер серії 3В31224	
Номер реєстраційного посвідчення		№ UA/5623/01/01 діє безстроково	Розмір серії 6125 уп	
Сила дії/ активність		Кислота аскорбінова (вітамін С) – 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) - 337 мг	Дата виробництва 12.24	
Розмір та тип пакування		По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у папці	Назва країни призначення Україна	
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01				
Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу цитруса. На поверхні допускаються вкраплення білого кольору.	За п 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрію барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання. Якісна реакція Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).	За п 2 А *ДФУ 2 2 27 (метод ТІХХ) За п 2 В За п 2 С, *ДФУ, 2 3 1 N За п 2 Е, *ДФУ, 2.2 25 (СФ-метод)	Витримус Витримус Витримус Витримус
3	Середня маса таблетки	Від 950 мг до 1050 мг	За п 3 *ДФУ, 2 9 5	1003
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ	За п 4, *ДФУ, 2.9 40, розрахунково-ваговий метод	Витримус
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1 г Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1 г Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п 5, *ДФУ, 5 1 4, 2.6 12, 2 6.13	<50 <50 Відсутн.
6	Кількісне визначення у перерахуванні на кислоту аскорбінову (C ₁₂ H ₁₂ O ₆)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п 6, метод йодометрії	481
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C		Відповідає
10	Термін придатності	3 роки з дати виготовлення		До 12 26

Аналіз виконали Юлашова В.В., Саврук І.П.
 Висновок Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01



Начальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію. Цим я заявляю, що надана 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/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

Шмаргун І.В. 26.12.24

Вх. ак. 50509
 27.01.25

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



Ф-04-351/в 03
Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Контилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики
№ 083/2025/GMP
№ 084/2025/GMP

Сертифікат серії № 15

Назва продукції, лікарська форма		Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг	Номер серії 3В150825	
Номер реєстраційного посвідчення		№ UA/5623/01/01 діє безстроково	Розмір серії 6145 уп.	
Сила дії/ активність		Кислота аскорбінова (вітамін С) – 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) – 337 мг	Дата виробництва 08.25	
Розмір та тип пакування		По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна	
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01				
Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу цитруса. На поверхні допускаються вкраплення білого кольору.	За п.1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрій барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання. Якісна реакція. Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).	За п. 2.А *ДФУ 2.2.27 (метод ТШХ) За п. 2.В За п. 2.С,*ДФУ, 2.3.1 N За п. 2.Е, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримус Витримус Витримус Витримус
3	Середня маса таблеток	Від 950 мг до 1050 мг	За п. 3 *ДФУ, 2.9.5	999
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ	За п.4,*ДФУ, 2.9.40, розрахунково-ваговий метод	Витримус
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 5,*ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <50 Відсутні
6	Кількісне визначення у перерахуванні на кислоту аскорбінову (C ₆ H ₈ O ₆)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблеток	За п. 6, метод йодометри	484
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.		Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.		
10	Термін придатності	2 роки		До 08 27

Аналіз виконали: Петровська Н.Е., Себрук І.П.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

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 специфікації, які містяться у реєстраційному доє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І.В.

Іх. вч. 02-10-65
14.10.25

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



Виробнича діляниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики
№ 083/2025/GMP
№ 084/2025/GMP

Сертифікат серії № 19

Назва продукції, лікарська форма		Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг		Номер серії 3В191025	
Номер реєстраційного посвідчення		№ UA/5623/01/01 діє безстроково		Розмір серії 6104 уп.	
Сила дії/ активність		Кислота аскорбінова (вітамін С) – 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) – 337 мг		Дата виробництва 10.25	
Розмір та тип пакування		По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у пації		Назва країни призначення Україна	
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01					
Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу шматка. На поверхні допускаються краплінки білого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрій барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання. Якісна реакція. Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).		За п. 2.А *ДФУ 2.2.27 (метод ТПХ) За п. 2.В За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1 N За п. 2.Е, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблетки	Від 950 мг до 1050 мг		За п. 3 *ДФУ, 2.9.5	1002
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п.4, *ДФУ, 2.9.40, розрахунково-ваговий метод	Витримує
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) -10 ³ КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.		За п. 5, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <50 Відсутні
6	Кількісне визначення у перерахунку на кислоту аскорбінову (C ₆ H ₈ O ₆)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахунку на середню масу таблетки		За п. 6, метод йодометрії	479
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
10	Термін придатності	2 роки			До 10 27

Аналіз виконали: Натяжний Я.М., Шебенюк О.М.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

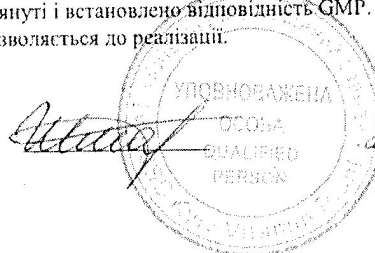
Начальник ВКЯ

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 специфікації, 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/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І.В.



24.10.25

Відділ контролю якості

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копиласька, 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. Копиласька, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторії № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики
№ 083/2025/GMP
№ 084/2025/GMP

Сертифікат серії № 18

Назва продукції, лікарська форма		Вітамін С 500, таблетки жувальні з апельсиновим смаком по 500 мг		Номер серії 3В181025	
Номер реєстраційного посвідчення		№ UA/5623/01/01 діє безстроково		Розмір серії 6097 уп.	
Сила дії/ активність		Кислота аскорбінова (вітамін С) – 200 мг Натрію аскорбат (що відповідає 300 мг кислоти аскорбінової) – 337 мг		Дата виробництва 10.25	
Розмір та тип пакування		По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у паці		Назва країни призначення Україна	
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01					
Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею, рискою та фаскою або круглої форми, з плоскою поверхнею, на одній із сторін нанесено фігурний рисунок у вигляді розрізу шматка. На поверхні допускаються вкраплення білого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація кислота аскорбінова кислота аскорбінова натрій барвник жовтий захід FCF (E 110)	На хроматограмі випробуваного розчину має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання. Якісна реакція. Характерна реакція (с). Спектр поглинання одержаного розчину в області від 350 нм до 550 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (483±3 нм).		За п. 2.А *ДФУ 2.2.27 (метод ТПХ) За п. 2.В За п. 2.С, *ДФУ, 2.3.1 N За п. 2.Е. *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	Витримує Витримує Витримує Витримує
3	Середня маса таблетки	Від 950 мг до 1050 мг		За п. 3 *ДФУ, 2.9.5	1002
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п.4.*ДФУ, 2.9.40, розрахунково-ваговий метод	Витримує
5	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) -10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) -10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 5.*ДФУ, 5.1.4 , 2.6.12 , 2.6.13	<50 <50 Відсутні
6	Кількісне визначення у перерахуванні на кислоту аскорбінову (C ₆ H ₈ O ₆)	Від 475 мг до 525 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки		За п. 6, метод йодометрії	480
7	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
8	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
9	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
10	Термін придатності	2 роки		До 10 27	

Аналіз виконали: Натяжний Я.М., Шеменько О.М.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/5623/01/01

Начальник ВКЯ

Бурманко 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 специфікації, 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/5623/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уновноважена особа

Шмаргун І.В.