

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1246
Фуросемід, таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фуросеміду - 40,0 мг

Реєстр. посвідчення UA/5153/02/01 від 31.10.2016

Загальна кількість в серії 15028 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №571 від 06.09.11 РП №UA/5153/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 40325

Дата виробництва 03.2025

Дата видачі результату 10.04.25

Придатний до 03/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ ст. "Таблетки"	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль (228±2)нм і (271±2)нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимуми поглинання за довжин хвиль 228нм і 271нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне
3	Середня маса	Від 143,0мг до 158,0мг	148,7мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	8
5	Первинні ароматичні аміни	Не більше 0,75%	Менше 0,75%
6	Стираність	Не більше 1%	0,07%
7	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) через 45 хв	96,9%
8	Супровідні домішки	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - не більше 0,8%; сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - не більше 0,5%	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - 0,056%; сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - 0,002%
9	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
10	Кількісне визначення	Від 38,0мг до 42,0мг	38,3мг
11	Мікробіологічна чистота	ТАМС - 1000 КУО/г. 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 1 г
12	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

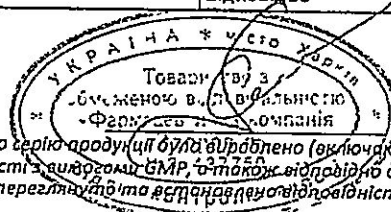
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, отриманою відповіддю до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 10 » 04 2025 р.

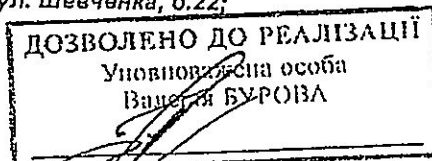
Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

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

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Рикова Г.І.



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

Здоров'я - якість Твого життя!

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2080

Фуросемід, таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фуросеміду - 40,0 мг

Реєстр посвідчення UA/5153/02/01 від 31.10.2016

Загальна кількість в серії 6048 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно. МКЯ наказ МОЗ України №571 від 06.09.11 РП №UA/5153/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10
№ УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

№ серії 60525

Дата виробництва 05.2025

Дата видачі результату 27.06.25

Придатний до 05/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ ст."Таблетки"	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль (228±2)нм і (271±2)нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимуми поглинання за довжин хвиль 229 нм і 271 нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне
3	Середня маса	Від 143,0мг до 158,0мг	148,2мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	5,1
5	Первинні ароматичні аміни	Не більше 0,75%	Менше 0,75%
6	Стираність	Не більше 1%	0,1%
7	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) через 45 хв	98,3%
8	Супровідні домішки	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - не більше 0,8%, сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - не більше 0,5%	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - 0,026% сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - 0%
9	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
10	Кількісне визначення	Від 38,0мг до 42,0мг	38,49мг
11	Мікробіологічна чистота	ТАМС - 1000 КУО/г. 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
12	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

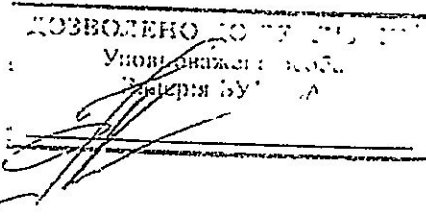
Я засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі.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

Дата підписання « 27 » 06 2025

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



Вх ам №1208
03 07 25

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

Здоров'я – якість Твого життя!

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2081

Фуросемід, таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фуросеміду - 40,0 мг

Реєстр. посвідчення UA/5153/02/01 від 31.10.2016

Загальна кількість в серії 15055 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №571 від 06.09.11 РП №UA/5153/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10
№ УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

№ серії 70525

Дата виробництва 05.2025

Дата видачі результату 27.06.25

Придатний до 05/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ ст. "Таблетки"	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль (228±2)нм і (271±2)нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимуми поглинання за довжин хвиль 229 нм і 271 нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне
3	Середня маса	Від 143,0мг до 158,0мг	149,8мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число менше або дорівнює 15	3,2
5	Первинні ароматичні аміни	Не більше 0,75%	Менше 0,75%
6	Стираність	Не більше 1%	0,2%
7	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) через 45 хв	94,7%
8	Супровідні домішки	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - не більше 0,8%; сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - не більше 0,5%	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - 0,03%, сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - 0%
9	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
10	Кількісне визначення	Від 38,0мг до 42,0мг	38,79мг
11	Мікробіологічна чистота	ТАМС - 1000 КУО/г. ТУМС - 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 5 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г Escherichia coli - відсутні в 1г
12	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

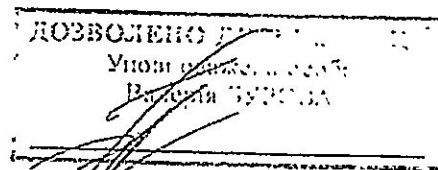
(Підпис)

Рикова Г.І.

Я, нижче підписаний, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідає до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 27 » 06 2025р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, б.22
Зиробнича ділянка: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, б.22;
Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Вх од Л 07/3
09 07 25

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

Здоров'я – якість Твого життя!

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2538

Фуросемід, таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фуросеміду - 40,0 мг

Ресст. посвідчення UA/5153/02/01 від 31.10.2016

Загальна кількість в серії 15007 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно МКЯ наказ МОЗ України №571 від 06.09.11 РП №UA/5153/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10

Технічна угода

№ серії 80725 *

Дата виробництва 07.2025

Дата видачі результату 31.07.25

Придатний до 07/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ ст. "Таблетки"	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль (228±2)нм і (271±2)нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимуми поглинання за довжин хвиль 229 нм і 271нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне
3	Середня маса	Від 143,0мг до 158,0мг	149,9мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	3,63
5	Первинні ароматичні аміни	Не більше 0,75%	Менше 0,75%
6	Стираність	Не більше 1%	0,3%
7	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) через 45 хв	94,6%
8	Супровідні домішки	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - не більше 0,8%; сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - не більше 0,5%	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - 0,0%, сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - 0,0%
9	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
10	Кількісне визначення	Від 38,0мг до 42,0мг	39,55мг
11	Мікробіологічна чистота	ТАМС - 1000 КУО/г. ТУМС - 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 5 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
12	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

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

Дата підписання « 31 » 07 2025 р.

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1311
Фуросемід, таблетки по 40 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фуросеміду - 40,0 мг

Реєстр. посвідчення UA/5153/02/01 від 31.10.2016

Загальна кількість в серії 15022 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №571 від 06.09.11 РП №UA/5153/02/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10

Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№ серії 50325

Дата виробництва 03.2025

Дата видачі результату 11.04.25

Придатний до 03/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ ст."Таблетки"	Таблетки білого з відтінком бежевого кольору. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм повинен мати максимуми поглинання за довжин хвиль (228±2)нм і (271±2)нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 300нм має максимуми поглинання за довжин хвиль 228нм і 271нм В. Реакція на аміни - зелене забарвлення переходить у темно-червоне
3	Середня маса	Від 143,0мг до 158,0мг	149,1мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	7,2
5	Первинні ароматичні аміни	Не більше 0,75%	Менше 0,75%
6	Стираність	Не більше 1%	0,3%
7	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) через 45 хв	93,6%
8	Супровідні домішки	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - не більше 0,8%; сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - не більше 0,5%	4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти - 0,079%, сума домішок (крім 4-хлор-5-сульфамойлантранілової кислоти) - 0,0%
9	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
10	Кількісне визначення	Від 38,0мг до 42,0мг	39мг
11	Мікробіологічна чистота	ТАМС - 1000 КУО/г. 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: відсутні в 1 г
12	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
13	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

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-атестації відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 11 » 04 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

