

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

Ліцензія на виробництво ЛЗ АД № 598075 від 21.01.2014
Свідоцтво про асетацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 039/2025/GMP

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 блістері; по 10 блістерів у паці
Номер серії: 170525
Країна виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Регулятори виробування лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 518

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці

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

Номер серії: 170525
Кількість продукції в серії: 3,788 т. шт.
Дата виробництва: 05.2025 р.

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

№	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість
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	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 (ТУМС) - <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	501 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	До 05.29

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці

12. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Виробник: АТ «ЛУБНИФАРМ»

Дата корекції вимог: 08.05.2025 р.

Відділ якості

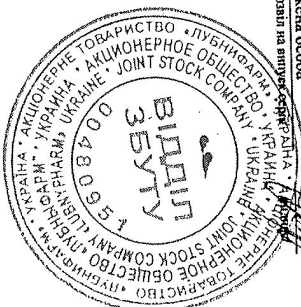
Філія

Цей документ, що є виробничою статтю для цієї серії готової продукції, був здійснений в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозв. України.

Уповноважена особа

Кочерга Р.А.

Лікар



АТ «ЛУБНИФАРМ»,
Почтавова обл., м. Лубни, вул. Барвінова, 16
тел. (0561) 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 039/2023/GMP

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 упакування: по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці
Номер серії: 150425
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 507

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА, таблетки по 500 мг по 10 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці

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

Номер серії: 150425
Кількість продукції в серії: 3,788 т. шт.

Дата виробництва: 04.2023 р.

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

№ т/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цилиндр правильний, круглі штифти, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхні скошені, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Цилиндр правильний, круглі штифти, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхні скошені, з рискою для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускається мармуровість
2.	Ідентифікація	1. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, притовненого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих довжин хвиль, що і розчин порівняння, притовнений для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на саліцилати	Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 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 (ТМГС) - <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	501 мг/табл
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	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 блістері;
по 10 блістерів у паці

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Відповідає

12. Увага! Звернути увагу на оформлення продукції, на кожній дошці наклеїти наступний серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Випуск 150425 наповнів вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/5708/01/01, зі змінами
Дата оформлення сертифікату 06.05.2023 р.



Відповідає Л.І. Діліє

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 рестраційного посвідчення України.

Уповноважена особа

Кочерга Р.А.

Діліє

Відповідає



АТ «ЛІЗВИНФАРМ»
Львівська обл., м. Львів, вул. Баранівська, 16
є-пошта: info@lizvinfarm.com
телефон: 095360 709-26-11773441111
телефон: 05360 777-61 – УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА З ЯКОСТІ

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про адекватність ВРХ №312 від 24.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 0392025GMP

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА

таблетки по 500 мг по 10 таблеток у паці

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blister;
по 10 blister'ів у паці

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу:

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА

Сила дії/активності:

1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 500 мг
таблетки по 500 мг

Лікарська форма:

таблетки по 500 мг

Розмір і тип упаковки:

по 10 таблеток у blister; по 10 blister'ів у паці

Номер серії:

360625

Країна-виробник:

Україна

Країна призначення:

Україна

Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 764

АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВА КИСЛОТА,
таблетки по 500 мг по 10 таблеток у blister;
по 10 blister'ів у паці

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

Номер серії: 360625

Кількість продукції в серії: 3,783 т. шт.

Дата виробництва: 06.2025 Д.

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

№ п/п	Найменування показників	Виконати методи контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризиком для поділу, білого кольору. На поверхні таблеток допускється мармуровість	Цільні правильні, 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 потягнення випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 350 нм повинен мати максимуми за тих самих дозжки хвиль, що і розчин порівняння, приготований для кількісного визначення (ацетилсаліцилова кислота) 2. Реакція на салицилати	Відповідає
3.	Середня маса	600 мг $\pm$ 5 % Від 570 до 630 мг	Відповідає
4.	Кислота саліцилова	Не більше 0,3 %	Менше 0,3 %
5.	Розчинення	У відповідності вимог МКХ	Відповідає
6.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКХ	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число вробних мікроорганізмів (ТАО) - 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
8.	Кількісне визначення: вміст кислоти ацетилсаліцилової	На момент випуску: від 475 до 525 мг/табл Протягом терміну придатності: від 450 до 550 мг/табл	Не проводився
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКХ	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	4 роки	Відповідає

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Випробування проводились серійно та кожної дози/кількості випуску серії, але не рідше ніж 1 серія в рік

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного доки України.

Уповноважена особа

Голова

Філоненко І.І.

Голова

Голова



Вран. N 0287 big 2 21-08-2025