

**Сертифікат якості № 33 від 17 листопада 2023 р.**

Найменування препарату	<b>Ундевіт, драже</b>		
Сила дії/активність	1 драже містить: ретинолу ацетату (вітаміну А) 0,001135 г (3300МО), $\alpha$ -токоферолу ацетату (вітаміну Е) 0,01 г, тіаміну гідрохлориду (вітаміну В <sub>1</sub> ) 0,002 г, рибофлавіну (вітаміну В <sub>2</sub> ) 0,002 г, піридоксину гідрохлориду (вітаміну В <sub>6</sub> ) 0,003 г, ціанокобаламіну (вітаміну В <sub>12</sub> ) 2 мкг, кислоти аскорбінової (вітаміну С) 0,075 г, нікотинамідру 0,02 г, кислоти фолієвої 0,00007 г, рутину 0,01 г, кальцію пантотенату 0,003 г		
Розмір та тип пакування	по 50 драже в контейнері		
Реєстраційне посвідчення	№ UA/5605/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений.		
Номер серії	331123	Кількість в серії	6950 уп.
Дата виробництва	01.11.2023 р.	Придатний до	11.2024 р.
Ліцензія на виробництво Контроль якості відповідно до	Серія АВ, № 598019  Специфікації РД до РП № UA/5605/01/01		

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	<b>Опис</b>	Драже від жовтого до оранжевого кольору, кулеподібної форми, з гладкою, однорідною за забарвленням, поверхнею. Допускається наявність специфічного запаху.	Відповідає
2.	<b>Ідентифікація</b> - ретинол  - тіамін	- час утримування піку ретинолу на хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння повинен співпадати  - час утримування піку тіаміну на хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння повинен співпадати  - час утримування піку рибофлавіну на хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння повинен співпадати	Відповідає  Відповідає



Вх. ан. № 2396 Стор. 1 з 3  
 від 23.11.23 РМ/сф

1	2	3	4
	- ціанокобаламін	Від 1,4 мкг до 2,6 мкг	2,0
	- нікотинамід	Від 0,018 г до 0,022 г	0,021
	- рутин	Від 0,009 г до 0,011 г	0,010
	- α-токоферолу ацетат	Від 0,0086 г до 0,0115 г	0,0102
	- фолієва кислота	Від 0,000056 г до 0,000084 г	0,000070
8.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
9.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД Бю-РП № UA/5605/01/01

Начальник Відділу контролю якості



Пахолок Н.І.

17.11.2023

Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серію 331123 ЛЗ «УНДЕВІТ, драже», було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з ліцензійними умовами щодо виробництва лікарських засобів, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє (РД).

Уповноважена особа



Дробілко Т.А.

17.11.2023

Дата

