



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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0740324</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14341 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>11.03.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація: А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	401,9 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	91,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	400
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Начальник ВКЯ:  " 21



Вх. 01. 1051

018 250424



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

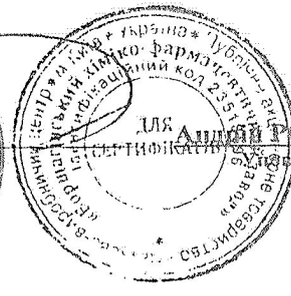
Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	0740324
	Розмір серії	14 328 пак.
8	Дата виробництва	11.03.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 03.2028
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Земля про серію продукції	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

21.03.2024
Дата підписання



Андрей Романовський
Уповноважена особа



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

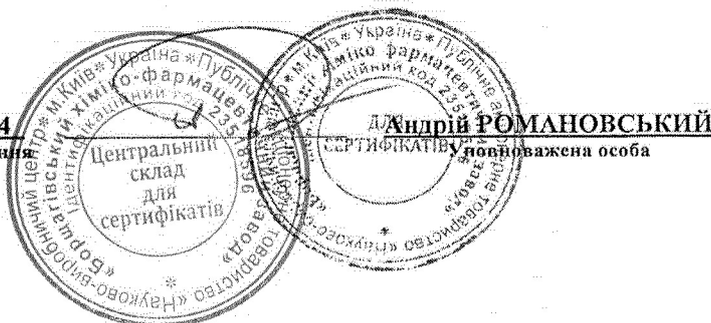
Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1330324 |
| | Розмір серії | 14 353 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 15.03.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2028 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Комплекти | - |
| 14 | Заява на 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. |

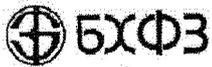


- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

27.03.2024
Дата підписання



Вс.ан. № 966 від 01.05.2024



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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	1330324	Країна	Україна
Кількість в серії	14380 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/2355/01/01
Дата виробництва	15.03.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

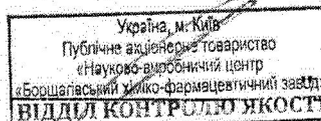
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,4 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	94,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	800
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	32,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок: **Відповідає** вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08



На підпис: **Олександр О.П.**





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

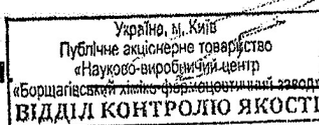
Номер серії	<u>0300424</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14341 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>05.04.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиву; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція С. Якісна реакція Е. Якісна реакція	Відповідає Відповідає Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	395,7 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	93,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	32,1 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 04.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВК: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08



Нач. О.П.

200521

**БХФЗ**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****Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою**

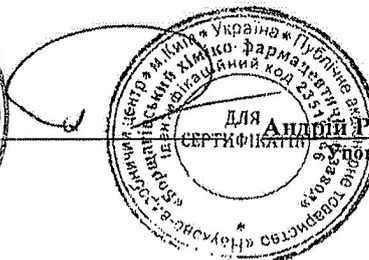
- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0300424 |
| | Розмір серії | 14 328 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 05.04.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 04.2028 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 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

**Андрій РОМАНОВСЬКИЙ**
Уповноважена особа



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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пащі
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	0640624
	Розмір серії	14 364 пак.
8	Дата виробництва	07.06.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 06.2028
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
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

25.06.2024
Дата підписання





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0640624</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14377 шт.</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>07.06.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	403,3 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	300
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 06.2028

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0460524</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14505 шт</u>	Регстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>08.05.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація: А. Якісна реакція С. Якісна реакція Е. Якісна реакція	Відповідає Відповідає Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,2 мг
Однорідність маси таблеток	Має відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	90,6 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	1200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	30,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 05.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-08

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне
«Науково-виробничий
«Борщягівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІД ДА КОПІЮ



20 ПА р.



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)

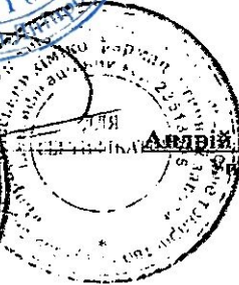
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0460524 |
| | Розмір серії | 14 492 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 08.05.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 05.2028 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 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 листі. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | 21.05.2024
Дата підпису
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |

21.05.2024
Дата підпису

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пацці

Номер серії	<u>0850824</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>09.08.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

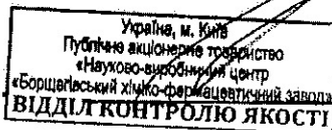
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	403,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	95,3 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	32,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 08.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Вх. акт № 1806
26.09.24

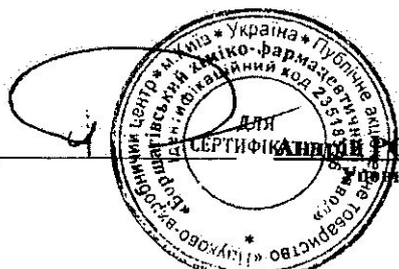


ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0850824 |
| | Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 09.08.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 08.2028 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 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>28.08.2024</u>
Дата підписання  РОМАНОВСЬКИЙ
уповноважена особа |



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

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в паці

Номер серії	<u>0721024</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14269 шт.</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>03.10.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша Ідентифікація:</i> А. Якісна реакція С. Якісна реакція Е. Якісна реакція	Відповідає Відповідає Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	406,9 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	94,9 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	2000
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 10.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09Начальник ВКЯ: Педешко О.П.Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ



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

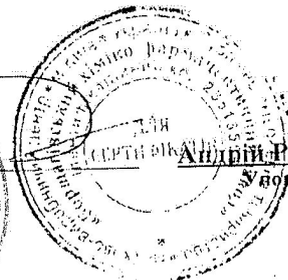
Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0721024 |
| | Розмір серії | 14 256 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 03.10.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 10.2028 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про реєстрацію | 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

16.10.2024
Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>1890924</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14341 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>30.09.2024</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

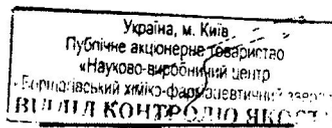
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i>	
	А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	402,2 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	17 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	91,2 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холевую кислоту, в одній таблетці	31,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 09.2028

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



**БХФЗ**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****Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою**

1	Найменування продукції	АЛОХОЛ
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	1890924
	Розмір серії	14 328 пак.
8	Дата виробництва	30.09.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 09.2028
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
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	   



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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>1000225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>14.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

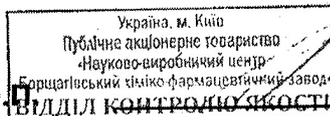
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5%)	397,2 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	96,4 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,3 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 02 " 02 " 2025 р.



Пр. на № 0572 від 20.09.25 Педешко



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)

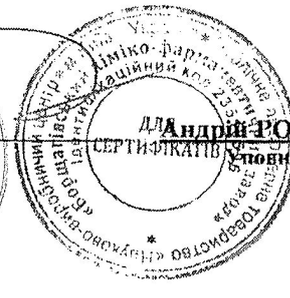
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

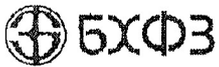
1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	1000225
	Розмір серії	14 508 пак.
8	Дата виробництва	14.02.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 02.2029
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво 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

28.02.2025
Дата підписання



Д. Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0420125</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14341 шт</u>	Ресстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>09.01.2025</u>	Термін дії ресстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

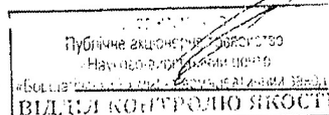
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	12 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	93,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 23 " 01 20 25 р.



М.П. № 0539
Від 30.01.25



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

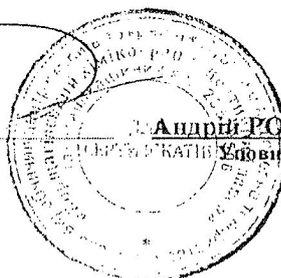
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0420125 |
| | Розмір серії | 14 328 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 09.01.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 01.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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>24.01.2025</u>
Дата підписання

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0640225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14161 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>06.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i>	
	A. Якісна реакція	Відповідає
	C. Якісна реакція	Відповідає
	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	398,2 мг
Однорідність маси таблеток	Має відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	13 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	96,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	300
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщягівський хіміко-фармацевтичний завод»

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ





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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0640225 |
| | Розмір серії | 14 148 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 06.02.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 26.02.2025
Дата підписання
Іван Романовський
Уповноважена особа |



Вхонт 0539
12.03.25



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0330125</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14053 шт</u>	Регістраційне посвідчення №	<u>UA/2356/01/01</u>
Дата виробництва	<u>06.01.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

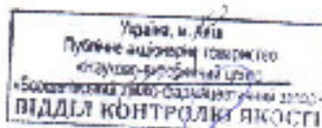
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при вилуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоохлудною поверхнею. На поперечному розпалі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовчі;	A. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	C. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	400,2 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідає вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	13 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	95,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТМГС - не більше 10^4 КУО в 1 г	300
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^3 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій; не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на колову кислоту, в одній таблетці	33,0 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Bx.amaniz 10841 big 28.01.2025



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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | |
|--|--|
| 1 Найменування продукції | Алохол |
| 2 Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст жовчевої кислоти) – 80 мг, порошку чаєнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листа кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, зугілля активованого – 25 мг. |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блистері; по 5 блистерів у паці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 Номер серії | 0330125 |
| Розмір серії | 14 040 пак. |
| 8 Дата виробництва | 06.01.2025 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 01.2029 |
| 10 Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідчення 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 (включючи 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 досяг. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії |
22.01.2025
Дата підписання

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |



Україна, 05134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10.
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (уточнювана особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в пачці

Номер серії	<u>0510225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14053 шт</u>	Ресстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>04.02.2025</u>	Термін дії ресстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

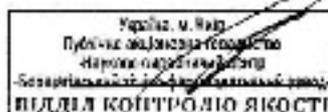
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-068-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовчі; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша Ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 6 %)	398,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпаданн	Не більше 30 хв	13 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	99,4 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁶ КУО в 1 г	800
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ³ КУО в 1 г	<10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій; не більше 10 ² КУО в 1 г	<10
	Відсутність <i>Salmonella</i> в 10 г	Відсутні
	Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	35,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

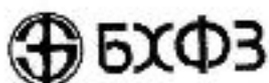
Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 25 " 02 2025 р.

Від. серії № 0380 019 13.03.25



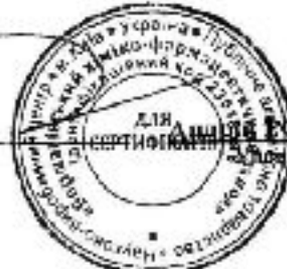
ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРИПАТІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | |
|--|---|
| 1 Найменування продукції | Алохол |
| 2 Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст колевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блистері; по 5 блистерів у паці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 Номер серії | 0510225 |
| Розмір серії | 14 040 пак. |
| 8 Дата виробництва | 04.02.2025 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідчення про втєстачію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 Результати виробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 Коментарі | - |
| 14 Заяви 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 досяг. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 Прізвище, підпис і посада особи, якій надана дозвіл на випуск серії | 26.02.2025
Дата підписання



ДЛЯ Анжели РОМАНОВСЬКОЇ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пацці

Номер серії	<u>0380125</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>08.01.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

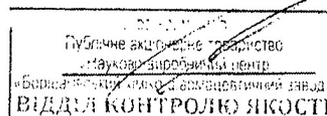
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовчі;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,8 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	11 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	91,7 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	<10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	<10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,6 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2029

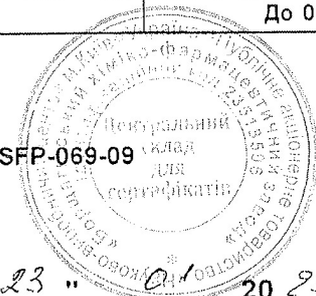
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 23 " 01 / 20 25 р.



*В.О. Довгало № 0538
впр 300125 МД*



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

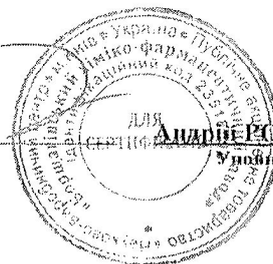
Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холестерої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пацці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	0380125
	Розмір серії	14 508 пак.
8	Дата виробництва	08.01.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 01.2029
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво 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

24.01.2025
Дата підписання

Сертифікат



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>1480225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>21.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

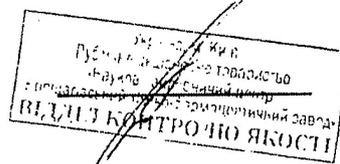
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	393,2 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	89,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	400
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



М. а.с. № 0575 від 21.02.25 Т.С.С.



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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	1480225
	Розмір серії	14 508 пак.
8	Дата виробництва	21.02.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 02.2029
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво 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

06.03.2025
Дата підписання



ДЛЯ Андрія РОМАНОВСЬКИЙ
СЕРТИФІКАТ

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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0350125</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт.</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>07.01.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

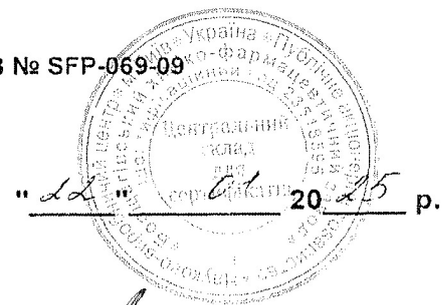
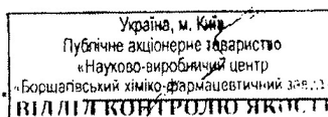
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовчі;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	400,7 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	17 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	95,5 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	31,9 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



*Вх акт № 0529
вип 30.01.25 ЛФ*



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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0350125 |
| | Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 07.01.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 01.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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>22.01.2025</u>
Дата підписання

для Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пацці

Номер серії	<u>0760225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14413 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>10.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

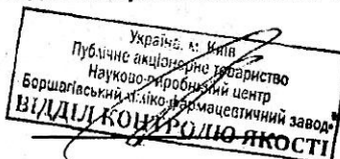
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	397,8 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,5 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



ВХДН/0642
20.03.25

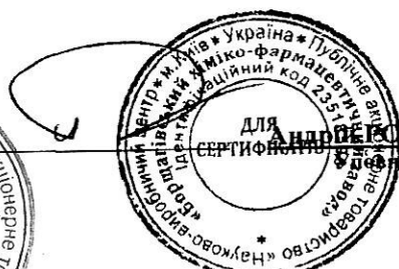


ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0760225 |
| | Розмір серії | 14 400 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 10.02.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
ДЛЯ АНДРІЯ РОМАНОВСЬКОГО
Уповноважена особа |





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

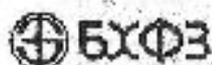
вул. Митру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел: (+38044) 205-03-10, 205-41-10,
(+38044) 205-05-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1 Найменування продукції	Алохол
2 Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3 Сила дієвочності	1 таблетка містить: жовч. сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількість зміст жовчої кислоти) – 80 мг, порошок чапляку сушеного (Allii sativi bulbii pulvis) – 40 мг, листя хрени та подібленого (Jardus Folium) – 5 мг, гуарова амінована – 25 мг.
4 Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці
5 Країна-виробник	Україна
6 Номер реєстраційного посвідчення	ДЛ/2335/01/01
7 Номер серії	0930325
Розмір серії	14 292 пак.
8 Дата виробництва	26.03.2025
9 Дата закінчення терміну придатності	до 03.2029
10 Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Митру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідчення про асистенцію лабораторії ВКЛ №05
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 серіфікацію	Цим заявляючи, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було виготовлено (визначити пакування/міркування) та проведено контроль її якості на відповідній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, застосованими місцями регуляторних органів, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва було переплунує та встановлено відповідність GMP.
15 Прізвище, ім'я та по батькові особи, яка надає дозвіл на випуск серії	15.04.2025 Дата підписання  Іван Романовський Уповноважена особа

Ваша заявка 15.04.2025 № 30.04.2025 № 15



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миро, 17 Тел. (044) 206-03-10, (044) 206-41-10,
(044) 206-03-83, (044) 206-03-14 (Універсальний мобіль)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболочкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0930325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14305 шт.</u>	Регістраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>26.03.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

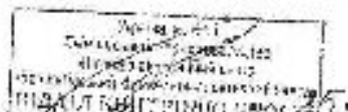
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболочкою, від жовтого до золотисто-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розрізі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Період ідентифікації:</i>	
- запах;	A. Якісна реакція	Відповідає
- дієва речовина;	C. Якісна реакція	Відповідає
- порожній часточку	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	401,2 мг
Однорідність маси таблеток	Масо відповідає вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	16 хв
Розчинення	Не менше 75 % (Q) зовнішніх кислот за 45 хв	102,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	1100
	Загальне число дріжджових та пліснявих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчої грампозитивних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 100
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчі кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на жовчу кислоту, в одній таблетці	33,3 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.





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 АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0770225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Ресстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>11.02.2025</u>	Термін дії ресстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

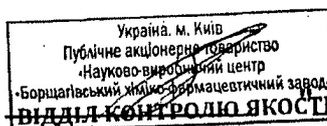
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація:	
	А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	397,4 мг
Однорідність маси таблеток	Має відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	101,4 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	500
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,1 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ:

Педешко О.П.



27 " 02 2025 р.

Mr. au. № 0754 big 20.03.25 Huda



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

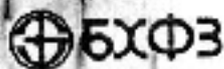
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0770225 |
| | Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 11.02.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
ДЛЯ АНДРІЯ РОМАНОВСЬКОГО
СЕРТИФІКАТІВ
уповноважена особа |





Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10.
(044) 205-03-93, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, покриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0910325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14260 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>24.03.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

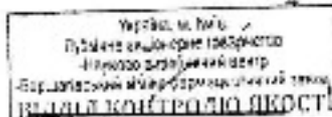
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, покриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч:	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви:	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5%)	398,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	17 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	93,7 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	300
	ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	< 10
	ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій:	< 10
	не більше 10 ² КУО в 1 г	
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення:	Не менше 30 мг жовчних кислот,	33,9 мг
- жовчні кислоти	у перерахунку на холерну кислоту, в одній таблетці	
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



10. " 04. 2025 р.



В. П. Педешко



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАЗ КОМО ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ЛІМКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-61-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|--|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холерної кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип унаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у ланці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | ЦА/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0910325 |
| | Розмір серії | 14 247 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 24.03.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідчення 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 специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва було передані та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | 
10.04.2025
Діяє від іменем

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |

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

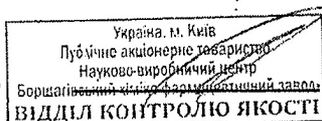
таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в пачці

Номер серії	<u>0920325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14269 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>25.03.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i>	
	A. Якісна реакція	Відповідає
	C. Якісна реакція	Відповідає
	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	400,8 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,2 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	900
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 100
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

М. а. ч. № 0513 ВІД 24.04.25 Педешко



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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0920325 |
| | Розмір серії | 14 256 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 25.03.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
д-р Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |





СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0850325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14296 шт</u>	Рєєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>14.03.2025</u>	Термін дії рєєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовчі;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	401,0 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідає вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	19 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	97,9 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁶ КУО в 1 г	2100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на колову кислоту, в одній таблетці	34,0 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

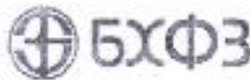
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



Важливий аналіз 00630 від 22.04.25р



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРШАТИВСЬКИЙ 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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|--|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст хілевої кислоти) – 80 мг, порошок часнику сушеного (<i>Allii sativi bulbi pulvis</i>) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (<i>Urticae Folium</i>) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0850325 |
| | Розмір серії | 14 283 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 14.03.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2029 |
| 10 | Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 дощі. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | 
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0990225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>13.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

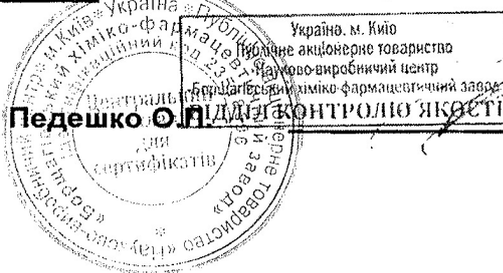
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація: А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	401,0 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	105,7 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,8 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ:



" 28 " 02 20 25 р.

Pr. au. № 0755 sig 20.03.25
[Signature]

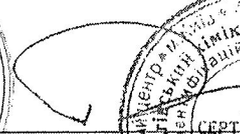


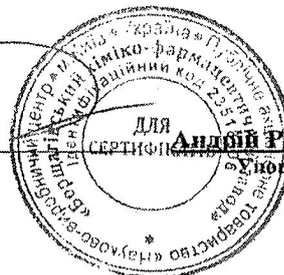
ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0990225 |
| | Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 13.02.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
Дата підписання 28.02.2025 рр.
ДЛЯ Андрія РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пацці

Номер серії	<u>0640225</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14161 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>06.02.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5%)	398,2 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	13 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	96,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	300
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 02.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ



Bx SM-N0642
20.02.25



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

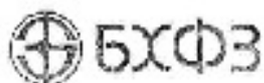
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0640225 |
| | Розмір серії | 14 148 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 06.02.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 02.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |





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

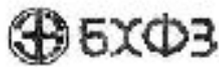
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел: (+38044) 205-11-10, 205-4-...10
(+38044) 205-03-82 (Умовно-коштовий зовнішній телефон)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дієвості	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кльквіний вміст холєвої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, пугіла активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Помер реєстраційного посвідчення	ДА/2355/01/01
7	Номер серії	0900325
	Розмір серії	14 350 пак.
8	Дата виробництва	17.03.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 03.2029
10	Назва, адреса та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003, свідцтво про адекватність 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. Це серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у певній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва було передану та вказано в: відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	 09.04.2025 Ліцензійний орган Андрій РОМАНОВСЬКИЙ Головний інженер

Взяв до уваги № 1475 в.з. 23.04.2025. *[Signature]*



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в паці

Номер серії	<u>0900325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14363 шт</u>	Регстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>17.03.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

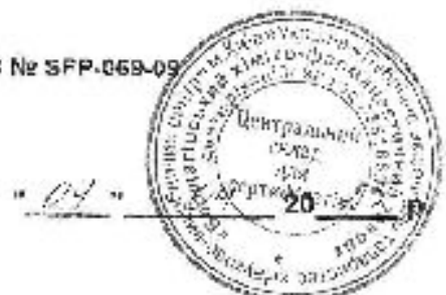
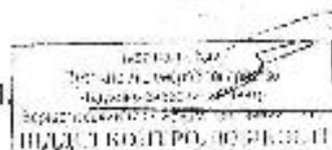
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

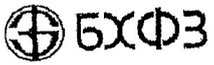
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На післяречку розломі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перше ідентифікація:</i>	
- жовч	A. Якісна реакція	Відповідає
- лисня кристали	C. Якісна реакція	Відповідає
- лоросльові рисунки	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 365 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,1 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	18 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчяних кислот за 45 хв	101,4 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	900
	Загальне число дріжджових та пліснявих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 100
	Відсутність <i>Salmonella</i> в 10 г	Відсутні
	Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
Хімічне вміщення: - жовчяні кислоти	Не менше 30 мг жовчяних кислот, у перерахунку на холєву кислоту, у одній таблетці	32,8 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пацці

Номер серії	<u>1630325</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14475 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>31.03.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

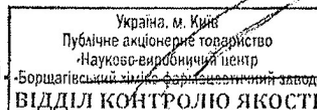
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i>	
	A. Якісна реакція	Відповідає
	C. Якісна реакція	Відповідає
	E. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг \pm 5 %)	399,2 мг
Однорідність маси таблеток	Масе відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	16 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,1 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^4 КУО в 1 г	700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 03.2029

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



" 15 " 04 20.25 р.



Висновок № 1451 від 04.05.25



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

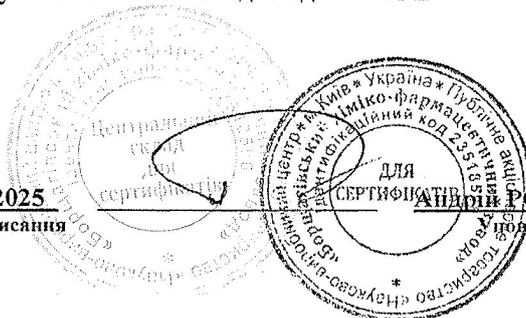
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1630325 |
| | Розмір серії | 14 462 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 31.03.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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>15.04.2025</u>
Дата підписання

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блистері, по 5 блистерів в пачці

Номер серії	0320525	Країна	Україна
Кількість в серії	14305 шт.	Реєстраційне посвідчення №	UA/2355/01/01
Дата виробництва	02.05.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

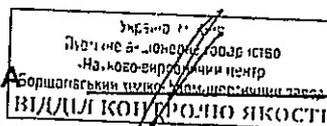
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовчі; - листя кропиву; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i>	
	А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	396,3 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	105,5 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	6000
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,1 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 05.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: **Юлія ЗУЙКОВА**



БХФЗ АЛ АЛОХОЛ
0320525



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧІЙ 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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|--|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0320525 |
| | Розмір серії | 14 292 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 02.05.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 05.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 з повній відповідістю з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному досяг. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка падала дозвіл на випуск серії | 
Наталія АНТОНЕЦЬ
Уповноважена особа |



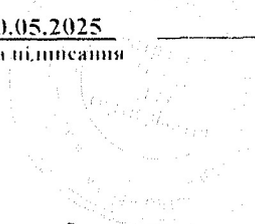


ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРИЩІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блистері; по 5 блистерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	1110525
	Розмір серії	14 472 пак.
8	Дата виробництва	15.05.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 05.2029
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво 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 за вказаними дільницями у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
15	Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії	<u>30.05.2025</u> Дата підписання  <u>Андрій РОМАНОВСЬКИЙ</u> Уповноважена особа

Вс. ат. № 1102 від 04.07.2025

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

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>1110525</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14485 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>15.05.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиву;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	399,4 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	18 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	99,8 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	5000
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 05.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09Начальник ВКЯ: **Юлія ЗУЙКОВА**

" 30 " 05 20 25 р.



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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0640725</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14413 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>28.07.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

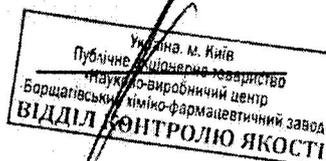
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

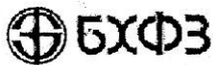
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	391,4 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	16 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	101,9 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	1100
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 07.2029

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: **Юлія ЗУЙКОВА**





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0270425</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14377 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>03.04.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

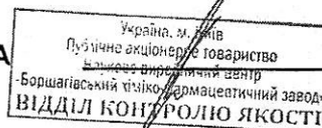
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація: А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	398,3 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	95,3 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	400
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,6 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 04.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



Handwritten signature and date: 08.05.25



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)

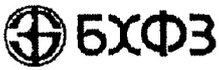
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0270425 |
| | Розмір серії | 14 364 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 03.04.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 04.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0540425</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14485 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>07.04.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

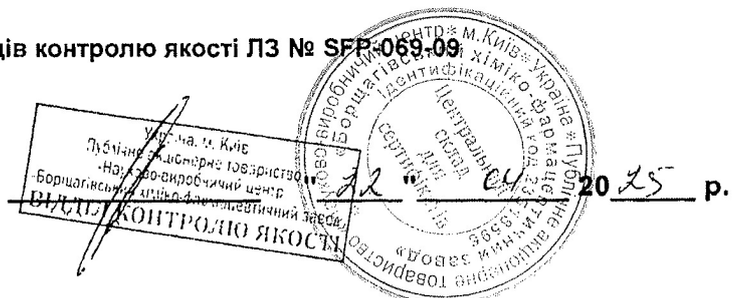
Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	397,2 мг
Однорідність маси таблеток	Має відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	16 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	99,1 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	2700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,1 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 04.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



Вих. акт. № 1058 від 08.05.25



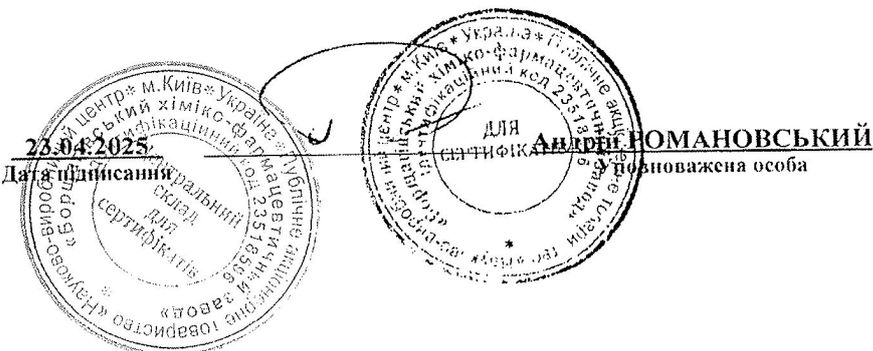
ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст жовчевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пащі |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0540425 |
| | Розмір серії | 14 472 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 07.04.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 04.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | <p>26.04.2025</p> <p>Дата підписання</p> <p>Андрій РОМАНОВСЬКИЙ</p> <p>уповноважена особа</p> |





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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>0770525</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14377 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>14.05.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розлімі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя крокви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	397,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	14 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	102,3 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	4700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 05.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

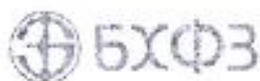
Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА

" 29 " 05 20 25 р.



Вх. аналіз № 1577 від 05.05.2025



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

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

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дієвочності	1 таблетка містить: жовч сухої (у перерахунок – по суху речовину та кількісної вміст холевної кислоти) – 80 мг, порошок частинку сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, дисти кривави подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, цукі для активізацного – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	0770525
	Розмір серії	14 364 пак.
8	Дата виробництва	14.05.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 05.2029
10	Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Мери, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003, ствітло-протестіаціо лабораторії ВКМ №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. Це 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>29.05.2025</u> Дата підписання  Андрій РОМАНОВСЬКИЙ 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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>1610425</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14197 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>29.04.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

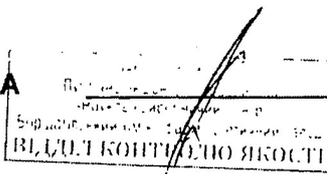
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	Перша ідентифікація: А. Якісна реакція С. Якісна реакція Е. Якісна реакція	Відповідає Відповідає Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	403,5 мг
Однорідність маси таблеток	Має відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	12 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	98,7 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	600
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	34,2 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 04.2029

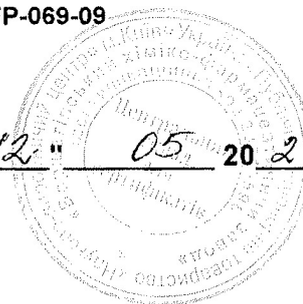
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



" 12 " 05 20 25 р.



Висновок № 0960 від 29.05.25 Фіскал



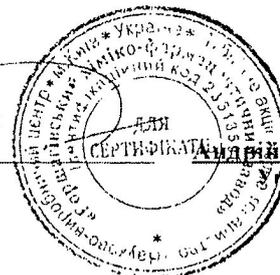
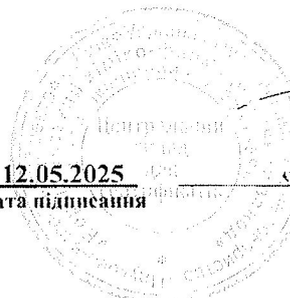
ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧНИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

1	Найменування продукції	Алохол
2	Лікарська форма	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою
3	Сила дії/активність	1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг.
4	Розмір і тип упаковки	По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/2355/01/01
7	Номер серії	1610425
	Розмір серії	14 184 пак.
8	Дата виробництва	29.04.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 04.2029
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>12.05.2025</u> Дата підписання  Андрій РОМАНОВСЬКИЙ 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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>0851025</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14537 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>15.10.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

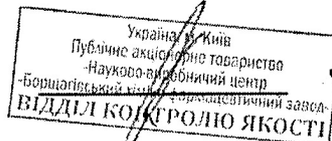
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація: - жовч; - листя кропиви; - порошок часнику	<i>Перша ідентифікація:</i> А. Якісна реакція	Відповідає
	С. Якісна реакція	Відповідає
	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	400,9 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	15 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	103,9 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	700
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	35,0 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 10.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



05" 11 20 25 р.



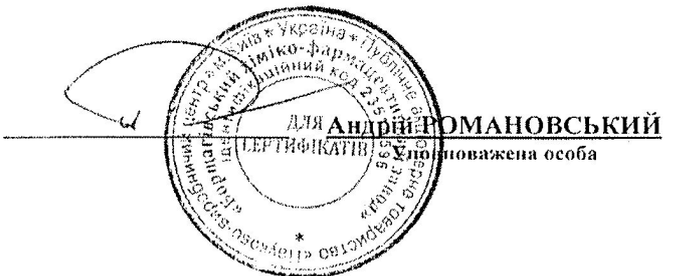
ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

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

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Алохол |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0851025 |
| | Розмір серії | 14 524 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 15.10.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 10.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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 | 
для Андрія РОМАНОВСЬКИЙ
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

АЛОХОЛ

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в паці

Номер серії	<u>1731025</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Реєстраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>30.10.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

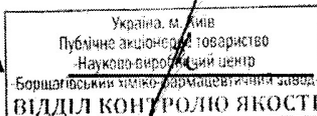
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	<i>Перша ідентифікація:</i>	
- жовч;	А. Якісна реакція	Відповідає
- листя кропиви;	С. Якісна реакція	Відповідає
- порошок часнику	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	397,6 мг
Однорідність маси таблеток	Мас відповідати вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	12 хв.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,1 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	1200
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій: не більше 10 ² КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення: - жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на холеву кислоту, в одній таблетці	33,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 10.2029

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



" 13 " 11



**БХФЗ**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****Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою**

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | АЛОХОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (Urticae Folium) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг. |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у паці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1731025 |
| | Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 30.10.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 10.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво 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>13.11.2025</u>
Дата підписання
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа
Голова центрального складу для сертифікації
«Науково-виробничий центр «Борщівський хіміко-фармацевтичний завод»» |

30.10.2025 № 1595 б/г 18.11.2025, 46

**БХФЗ****ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»**Україна, 02104, м.Рівне, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-82, (044) 205-03-14 (Українська мова)**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ****АЛОХОЛ**

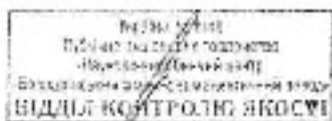
таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Номер серії	<u>1711025</u>	Країна	<u>Україна</u>
Кількість в серії	<u>14521 шт</u>	Регістраційне посвідчення №	<u>UA/2355/01/01</u>
Дата виробництва	<u>28.10.2025</u>	Термін дії реєстраційного посвідчення	<u>необмежений</u>

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двопузькою поверхнею. На поперечному розрізі видно ядро, оточене шаром оболонки	Відповідає
Ідентифікація:	Перша ідентифікація:	Відповідає
- жорсткість	А. Якісна реакція	Відповідає
- шорсткість	С. Якісна реакція	Відповідає
- пористість	Е. Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 385 мг до 425 мг (405 мг ± 5 %)	400,2 мг
Однорідність маси таблеток	Маса відповідає вимогам тесту	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хв	10 хв.
Розчиняння	Не менше 75 % (Q) жовчних кислот за 45 хв	100,3 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	1000
	ТАМС - не більше 10 ⁴ КУО в 1 г	
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	< 10
	ТУМС - не більше 10 ² КУО в 1 г	
	Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій:	< 10
	не більше 10 ² КУО в 1 г	
Кількісне визначення:	Відсутність Salmonella в 10 г	Відсутні
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відсутні
- жовчні кислоти	Не менше 30 мг жовчних кислот, у перерахунку на жовчу кислоту, в одній таблетці	33,6 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 10.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-069-09Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА*Вр. од 10.09.25 в 13.45*



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

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел.: (+38044) 205-09-10, 205-41-10;
(+38044) 205-09-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Алохол, таблетки, вкриті плівковою оболонкою

- | | |
|--|--|
| 1 Найменування продукції | Алохол |
| 2 Лікарська форма | Таблетки, вкриті плівковою оболонкою |
| 3 Сила дії/активність | 1 таблетка містить: жовті сухої (у перерахуванні на суку речовину та кількісній вміст шкідливої кислоти) – 80 мг, порошок частки сушеного (Allii sativi bulbi pulvis) – 40 мг, листя врошени парубка (Folium Galium) – 5 мг, вуліди аспарганового – 25 мг. |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 10 таблеток у блістері; по 5 блістерів у пачці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/2355/01/01 |
| 7 Номер серії | 1711025 |
| Розмір серії | 14 508 пак. |
| 8 Дата виробництва | 28.10.2025 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 10.2029 |
| 10 Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКС №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 свідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи упаковку/маркування) та проведено контроль її якості та відповідності дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, визначеними місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 Прізвище, підпис і пошта особи, яка надає дозвіл на випуск серії | <u>11.11.2025</u>
Дата підписання

<u>Андрій РОМАНОВСЬКИЙ</u>
Уповноважена особа |

