



Сертификат соответствия требованиям

Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ"

С/д. 05.01.2017, 10:26, файл 179-1

Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ"
 Место: г. Москва, Россия, 125
 С/д. 05.01.2017, 10:26, файл 179-1

Сертификат № 206

ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ, удостоверение № 25 от 25.01.2017
 в рамках сертификата

Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125

Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
 С/д. 05.01.2017, 10:26, файл 179-1

№	Наименование продукции	Значения и единицы измерения (показатели)	Технические характеристики
1	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
2	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
3	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
4	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
5	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
6	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
7	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
8	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
9	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
10	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
11	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
12	Исполнитель	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125	Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125

ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ, удостоверение № 25 от 25.01.2017
 в рамках сертификата

Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125



Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125
 С/д. 05.01.2017, 10:26, файл 179-1



Исполнитель: ООО "ИПРОВОДЫ НАСТОЯЩАЯ", г. Москва, Россия, 125



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу:

ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА

Сила дії/активності: 1 флакон містить прополісу настоек (прополіс лістинг) (1:10)
(екстракт - екстракт 80 % (об/об)) - 25 мл

Лікарська форма:

настойка

Розмір і тип упаковки:

по 25 мл у флаконах скляних

Номер серії:

70325

Країна-виробник:

Україна

Країна призначення:

Україна

Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 367

ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА, настойка по 25 мл у флаконах скляних

Номер серії: 70325

Рестраційне посвідчення № UA/19030/01/01, термін дії до 28.10.2026 р.

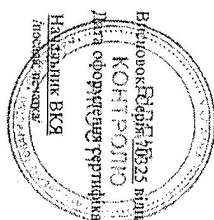
Кількість продукції в серії: 6,912 т. шт.

Дата виробництва: 03.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/19030/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Прозора рідина від жовтуватого-коричневого до червоного-коричневого кольору з характерним запахом прополісу. При зберіганні допускається утворення осадку	Прозора рідина червоного-коричневого кольору з характерним запахом прополісу
2.	Ідентифікація	1. Уф-спектр поглинання розчину прополісу, приготованого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 320 нм повинен мати максимум поглинання при довжині хвилі 290 ± 2 нм (фенольні сполуки) 2. До 2 мл настоек додають 0,25 мл синього (II) ацетату розчину Р, випадає осад жовтого кольору (позитивний) 3. До 2 мл настоек додають 0,1 мл розчину 50 г/г заліза (III) хлориду Р в станолу (96 %) Р, з'являється темно-коричневе забарвлення (фенольні сполуки з незміщеною гідроксильною групою)	Виповідає Виповідає Виповідає
3.	Вміст станолу	Не менше 65,0 % (об/об)	Виповідає
4.	Сухий залишок	Не менше 3,0 %	70,5 % (об/об)
5.	Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 25 мл	26 мл
6.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ³ КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	30 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Виповідає Виповідає
7.	Кількісне визначення: вміст суми фенольних сполук	Не менше 2,0 %	2,9 %
8.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Виповідає
9.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Виповідає
10.	Термін придатності	3 роки	До 03.28
11.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	

підпис



**ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА,
настойка по 25 мл у флаконах скляних**

Висновок: Серія 70325 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/19030/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 14.04.2025 р.

Наказник ВКЯ

підпис

Філоненко І.І.

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з СМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України 1 з вимогами рестраційного досвіду України.

Уповноважена особа

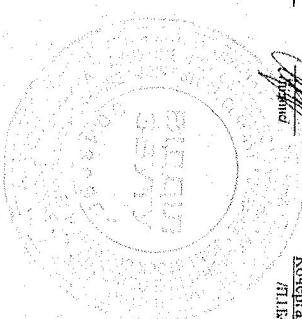
підпис

Кочерга Р.А.

підпис

П.С.У.К.С.

підпис



АТ «ЛУБНИФАРМ»
Топтаскеск обш. ч.к. Лубин, ул. Вербикова, 16
тел. (03361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Сайтотва про етатіоні ВКЯ № 312 від 28.09.2016
Сертіфікат відомітності GMP 039/2025/GMP

Сертіфікат серії лікареского засобу

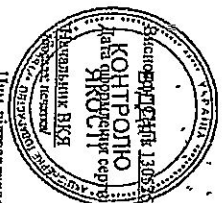
Іаза лікареского засобу: **ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА**
Сила ділаітності: 1 флакон містить прополісу настойки (групої літаті) (1:10)
(екстрагент - етанол 80 % (об/об) - 25 мл)
Лікареска форма: настойка
Розмір і тпн упаковок: по 25 мл у флаконах скляних
Помір серії: 130525
Країна виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікареского засобу наведено в сертіфікаті якості

Сертіфікат якості № 683

Рестраційне посвідчення № UA/19030/01/01, термін дії до 28.10.2026 р.

ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА,
настойка по 25 мл у флаконах скляних

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1	Опіс	Прозора рідинка від жолтуватого-коричневого до червонобурого-коричневого кольору з характерним запахом прополісу. При зберіганні допускається утворення осадку	Прозора рідинка червонобурого-коричневого кольору з характерним запахом прополісу
2	Ідентіфікація	1. УФ-спектр поглинання розчину прополісу, приготованого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 320 нм повинні мати максимум поглинання при довжині хвилі 290 ± 2 нм (фенольні сполуки) 2. До 2 мл настойки додають 0,25 мл свинцю (II) ацетату розчину Р; випадає осад жовтого кольору (споніфеколі) 3. До 2 мл настойки додають 0,1 мл розчину 50 г/л заліза (III) хлориду Р а станолу (96 %) Р; з'являється темно-коричневе забарвлення (фенольні сполуки з немініцією гідроксильною групою)	Відповідає Відповідає Відповідає
3	Вміст етанолу	Не менше 65,0 % (об/об)	Відповідає 70,4 % (об/об)
4	Сухий залишок	Не менше 3,0 %	3,9 %
5	Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 25 мл	26 мл
6	Мікробіологічна чистота: - загальне число бактеріальних мікроорганізмів (ТМАС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТМАС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10^3 КУО/мл 10^3 КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	20 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає
7	Кількісне визначення: Вміст суми фенольних сполук	Не менше 2,0 %	2,9 %
8	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
9	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
10	Термін придатності	3 роки	До 03.28
11	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	



Випробування 130525 відповідає державним МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/19030/01/01, зі змінами
Дата оформлення сертіфікату 05.06.2025 р.

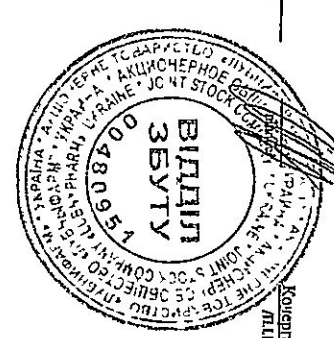
Відповідає ЛІ
МЛБ

Ця підтверджує, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з виключенням рестраційного досвіду України.

Уповноважена особа
/підпис/

Колесні Р.А.
МЛБ

05.06.2025
/підпис/



Вр. ам. д. 14.7.22
10.06.2025

