

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"  
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22  
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15  
e-mail: office@zf.com.ua; e-mail: kancelariya@zf.com.ua

Ліцензія АВ №508066 з 17.10.2013  
Свідоцтва про атестацію лабораторій  
№199, №200, №201 з 20.12.2013

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3506

**Вітамін С 500, таблетки жувальні №10 (10х1) у блистерах в коробці**

Діюча речовина 1 таблетка містить: аскорбінової кислоти - 199,5 мг, натрію аскорбату у перерахуванні на аскорбінову кислоту - 300,5 мг

Рєєст. посвідчення UA/5358/01/01 від 29.03.2021

№ серії 50925

Загальна кількість в серії 11538 уп

Дата виробництва 09.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 21.10.25

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

Придатний до 09/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №1091 від 19.10.16 РП №UA/5358/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-жовтого кольору з вкрупненнями до оранжевого або оранжево-рожевого кольору з вкрупненнями, плоскоциліндричної форми з рифлою та фаскою	Таблетки оранжево-рожевого кольору з вкрупненнями, плоскоциліндричної форми з рифлою та фаскою
2	Ідентифікація	Якісна реакція з розчином дихлорфеналіндофенолу: зникнення синього забарвлення	Відповідає
		Якісна реакція з срібля нітрату розчином P2: впадає срібл осад	Відповідає
		Характерна реакція (с) на натрій	Характерна реакція (с) на натрій
		Основна пляма на хроматограмі випробовуваного розчину має відповідати за розміром, розташуванням та інтенсивністю поглинання плямі на хроматограмі розчину порівняння	Основна пляма на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає за розміром, розташуванням та інтенсивністю поглинання плямі на хроматограмі розчину порівняння
3	Середня маса	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 425нм до 575нм повинен співпадати в максимумі зі спектром поглинання розчину порівняння з точністю (±3)нм	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 425нм до 575нм співпадає в максимумі зі спектром поглинання розчину порівняння з точністю (±3)нм
		Від 855,0 мг до 945,0 мг	904 мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число менше або дорівнює 15	3
5	Стійкість до роздавлювання	Не більше 200 Н	103,3 Н
6	Кількісне визначення	Кислоти аскорбінової: від 475,0 мг до 525,0 мг	495,4 мг
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Staphylococcus aureus: відсутність в 1г. Pseudomonas aeruginosa: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus: відсутній в 1г. Pseudomonas aeruginosa: відсутній в 1г
8	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
9	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

**Висновок** Відповідає вимогам НТД

**Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ**



**Рикова Г.І.**

Цим я засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції випробовувалася (включючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на незалежній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, з ліцензійною довідкою до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та підтверджені відповідно до вимог GMP.

Дата підписання « 21 » 10 2025 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6,22

Виробнича дільниця: Цех вотових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6,22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ  
Уповноважена особа  
Валерія БУРОВА

Вн. акт № 0130 від 19.11.2025