

## Сертифікат аналізу № 217606

**Седавіт®**


таблетки; по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці

1 таблетка містить: седавіт® екстракту густого, в перерахуванні на суху речовину - 170,0 мг, вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду в перерахуванні на 100% речовину) - 3,0 мг, вітаміну РР (нікотинамід у перерахуванні на 100% речовину) - 15,0 мг

Серія 0115373  
 Кіл-ть в серії 8,032 тис. уп  
 Дата виробництва 15.09.2025  
 Дата видачі 13.10.2025  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до РП №UA/7821/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7, зміна тексту маркування до РП №UA/7821/01/01 (наказ МОЗ №728 від 04.04.2019).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки від бежевого до коричневого кольору, з вкрапленнями, овальної форми, з двоопуклою поверхнею, з рискою з одного боку таблетки.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Кислота ізовалеріанова. ГХ.	Відповідає	Відповідає
		В. Поліфенольні сполуки. ВЕРХ.	Відповідає	Відповідає
		С. Нікотинамід. ВЕРХ.	Відповідає	Відповідає
		Д. Піридоксину гідрохлорид. ВЕРХ.	Відповідає	Відповідає
3	Середня маса, мг	Мас бути від 617,5 мг до 682,5 мг	652,3	Відповідає
4	Однорідність маси	Відхилення маси кожної таблетки від середньої маси має бути в межах $\pm 5\%$ і відповідати вимогам ДФУ, 2.9.5.	Відповідає	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	Відповідає	Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число: 50 000 КУО в 1 г). * - контролюється кожна 10-я серія	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число: 500 КУО в 1 г). * - контролюється кожна 10-я серія	Відповідає	Відповідає
		Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії - 100 КОЕ в 1 г. * - контролюється кожна 10-я серія	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г. * - контролюється кожна 10-я серія	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Salmonella в 25 г. * - контролюється кожна 10-я серія	Відповідає	Відповідає

Вх. ак. №2251  
 29.12.25



Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 217606

**Седавіт®**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Кількісне визначення, мг	А. Вміст суми флавоноїдів в одній таблетці, у перерахуванні на рутин та середню масу таблетки, має бути не менше 1,2 мг.	1,4	Відповідає
		В. Вміст нікотинаміду (вітамін РР) в одній таблетці має бути від 13,87 мг до 16,12 мг, у перерахунку на середню масу таблетки.	14,7	Відповідає
		В. Вміст піридоксину гідрохлориду (вітамін В6) в одній таблетці має бути від 2,70 мг до 3,30 мг, в перерахунку на середню масу таблетки.	2,9	Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає
9	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

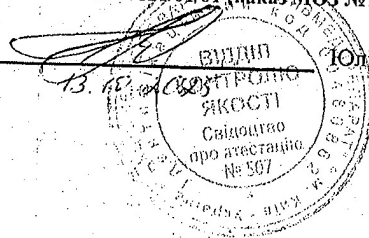
Придатний до: 08.2027

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

 Висновки: **Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/7821/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7, зміна тексту маркування до РП №UA/7821/01/01 (наказ МОЗ №728 від 04.04.2019).**

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 218164

**Седавіт®**

Серія	0115373
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки; по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці 1 таблетка містить: седавіту® екстракту густого, в перерахуванні на суху речовину - 170,0 мг, вітаміну В6 (піридоксину гідрохлориду в перерахуванні на 100% речовину) - 3,0 мг, вітаміну РР (нікотинаміду в перерахуванні на 100% речовину) - 15,0 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Ресстраційне посвідчення, термін дії	№UA/7821/01/01, діє безстроково
Розмір серії	8,032 тис. уп
Дата виробництва	15.09.2025
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	08.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про агеестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП №UA/7821/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7, зміна тексту маркування до РП №UA/7821/01/01 (наказ МОЗ №728 від 04.04.2019). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

13.10.2025

Марина ГАЛІЧЕНКО

