

АТ «ЛУБНИФАРМ»  
 Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16  
 тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014  
 Свідоцтво про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

### Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ЦИТРАМОН У**  
 Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 320 мг, парацетамолу 240 мг, кофеїну (у перерахунку на суху речовину) 40 мг  
 Лікарська форма: таблетки  
 Розмір і тип упаковки: по 6 таблеток у блистері; по 10 блистерів у пачці  
 Номер серії: 291224  
 Країна-виробник: Україна  
 Країна призначення: Україна  
 Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1628

### ЦИТРАМОН У, таблетки по 6 таблеток у блистері; по 10 блистерів у пачці

Реєстраційне посвідчення № UA/5535/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 291224  
 Кількість продукції в серії: 6,095 т. шт.  
 Дата виробництва: 12.2024 р.  
 Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао
2.	Ідентифікація	Кольорова реакція: реакція з розчином формальдегід-у сірчаній кислоті Р; з'являється червоне забарвлення (Ацетилсаліцилова кислота)	Відповідає
		Кольорова реакція: реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р і розчином аміаку розведеного Р1; з'являється фіолетово-червоне забарвлення (Кофеїн)	Відповідає
		Кольорова реакція: реакція з розчином калію дихромату Р1; з'являється фіолетове забарвлення, яке не переходить в червоне (Парацетамол)	Відповідає
		РХ: на хроматограмі випробовуваного розчину (а), отриманий при кількісному визначенні ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну, часи утримування трьох основних піків мають відповідати часам утримування тієї ж ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну на хроматограмі розчину порівняння (б) (Ацетилсаліцилова кислота, парацетамол, кофеїн)	Відповідає
3.	Середня маса	550 мг ± 5% Від 523 мг до 578 мг	550 мг
4.	4-амінофенол	Не більше 0,1 %	0,02 %
5.	Саліцилова кислота	Не більше 3,0 %	0,9 %
6.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає



**ЦИТРАМОН У,  
таблетки по 6 таблеток у блістері; по 10 блістерів у паці**

7.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
8.	Мікробіологічна чистота : - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Escherichia coli</i>	Не більше 10 <sup>3</sup> КУО/г Не більше 10 <sup>2</sup> КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісне визначення: вміст ацетилсаліцилової кислоти (C <sub>9</sub> H <sub>8</sub> O <sub>4</sub> )	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 216 мг/табл до 264 мг/табл	245 мг/табл -
	вміст парацетамолу (C <sub>8</sub> H <sub>9</sub> NO <sub>2</sub> )	На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл	180 мг/табл -
	вміст кофеїну (C <sub>8</sub> H <sub>10</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> )	На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	30,0 мг/табл -
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	До 12 26

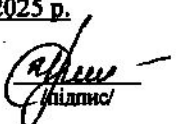
13. ~~Умови зберігання~~ Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

  
/підпис/

\* - контролюється кожної та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік  
Висновок Серія 20224 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 09.01.2025 р.

Начальник ВКЯ  
/посада/

  
/підпис/

Філоненко І.І.  
/П.І.Б./

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного доось України.

Уповноважена особа  
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/

  
/підпис/

Кочерга Р.А.  
/П.І.Б./

09.01.25 р.  
/дата/







**Сертифікат серії лікарського засобу**

Назва лікарського засобу: **ПІПРАМОН У**  
 Сила дієвочинства: 1 таблетка містить: високочищеного 520 мг. парацетамолу 240 мг. кофеїну (у перерахунку на суху речовину) 40 мг. таблеток по 6 таблеток у blisterі; по 10 blisterів у паці  
 Лікарська форма: таблетки  
 Розмір і тип упаковки: по 6 таблеток у blisterі; по 10 blisterів у паці  
 Номер серії: 86925  
 Країна виробника: Україна  
 Країна призначення: Україна  
 Регуляторні вимоги: лікарський засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1345

**ПІПРАМОН У,**

**таблетки по 6 таблеток у blisterі; по 10 blisterів у паці**

Регістраційне посвідчення № UA/5535/01/01, термін дії не обмежений

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методик контролю якості	Результати випробувань
1.	Зміст	Зміст препаратів, крутий штифтер, верхня і нижня поверхні листів папоси, крил поверхонь етикетки, з речовин для поділу, світло-коричневого клею та керамічних см. з запалом клею	Зміст препаратів, крутий штифтер, верхня і нижня поверхні листів папоси, крил поверхонь етикетки, з речовин для поділу, світло-коричневого клею та керамічних см. з запалом клею
2.	Ідентифікація	Коворова реакція: реакція з розчином формальдегіду у сірчаній кислоті Р; з'являється червоне забарвлення (Алутинкаліцинова кислота) Кольорова реакція: реакція з водно-пероксидом розчинно концентрованим Р 1 розчином аміаку розсадного Р 1; з'являється фіолетово-червоне забарвлення (Кодейн) Коворова реакція: реакція з розчином калію дигрому Р 1; з'являється фіолетове забарвлення, яке не переходить в червоне (Парацетамол) РХ на хроматограмі виробничого розчину (В), отриманий при кількісному визначенні ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну; часті утворювання прискорюючих основних пиків відповідати частоті утворювання піків ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну на хроматограмі розчину порівняння (В) (Ацетилсаліцилова кислота, парацетамол, кофейн)	Відповідає
3.	Середня маса	550 мг ± 5% Від 523 мг до 578 мг	Відповідає
4.	4-гидроксиетол	Не більше 0,1%	0,02%
5.	Світлозадовільність	Не більше 3,0%	0,08%
6.	Розчинність	У відповідності вимог МКБ	Відповідає

*For use in 0990 big ml. to do*

**ПІПРАМОН У,**  
**таблетки по 6 таблеток у blisterі; по 10 blisterів у паці**

№	Назва показника	Вимоги	Результат
7.	Однорідність дозоданих одиниць	У відповідності вимог МКБ	Відповідає
8.	Мікробіологічна чистота: - життєво чиста асептична мікрофлора (ТАМС) - загальне число бактеріальних та грибкових (ТУМС) - <i>Кандиди</i> (СД) - <i>Кліткові</i> визначення, сміт ацетилсаліцилової кислоти (СН <sub>2</sub> О)	Не більше 10 <sup>4</sup> КУОГ Не більше 10 <sup>4</sup> КУОГ Не перевищує заданість в 11	Не перевищує Не перевищує Не перевищує
9.	Кількісне визначення високочищеного парацетамолу (С <sub>6</sub> H <sub>4</sub> (NO <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> ) вміст кофеїну (С <sub>8</sub> H <sub>8</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub> )	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл Після терміну придатності: Від 216 мг/табл до 264 мг/табл На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл Після терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл Після терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	240 мг/табл 181 мг/табл 30,2 мг/табл
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКБ	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	Відповідає
13.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає



Діє на основі протоколу випробувань та копій аналітичних звітів, але не більше ніж 1 серія в рік.  
 Виробник: Серія 86925, дановий високочищений МКБ до реєстраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами.  
 Дата офіційного затвердження: 19.09.2025 р.  
 Голова комісії: [Підпис]  
 Фізіолог Д. П. [Підпис]

Цей сертифікат, що всі виробничі партії для цієї серії готові предувати були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з СМР-затвердженої Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного листу України.  
 Уповноважена особа: [Підпис]  
 Команда ПА ДПБ [Підпис]  
 19.09.2025

П.П. ЛУЦЫВІРАКІВ  
 Інформація щодо виробника: 10  
 50001, м. Київ, вул. Давидовська, 10  
 03001, м. Київ, вул. Давидовська, 10  
 03001, м. Київ, вул. Давидовська, 10  
 03001, м. Київ, вул. Давидовська, 10



Державне підприємство "ІЗ АВ-М-388/95 від 21.01.2014"  
 Свідоцтво про внесення ВКМ № 312 від 28.09.2015  
 Єдиний державний реєстр юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань ЄДР № 020/2015-01-01

**Сертифікат серії лікарського засобу**

Ім'я лікарського засобу: **ЦИТРАМОН У**  
 Склад лікарського засобу: 1 таблетка містить: еквівалент ацетилсалicyлової кислоти 250 мг, парацетамолу 240 мг, кофеїну (у перерахунок на суху речовину) 40 мг та допоміжних речовин.  
 Лікарська форма: таблетки.  
 Розмір і тип упаковки: по 6 таблеток у блистері; по 10 блистерів у пачці.  
 Номер серії: 020905.  
 Країна-виробник: Україна.  
 Країна призначення: Україна.  
 Реєстрація виробника лікарського засобу наведено в сертифікаті якості.

Сертифікат якості № 1368

**ТАБЛЕТКИ по 6 таблеток у блистері; по 10 блистерів у пачці**

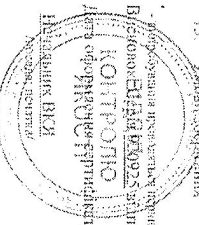
Рестраційне посвідчення № UA/5555/01/01, термін дії не обмежений

№	Наменування показників	Вимоги вказані в умовних	Результати випробувань
1.	Опис	Цилиндричні, круглі, шліфровані, верхня і нижня поверхні яких позначені, крім позначень, свідчення, у вигляді для надійності, світло-коричневого кольору з вирішеннями, з зазначенням назви	Цилиндричні, круглі, шліфровані, верхня і нижня поверхні яких позначені, крім позначень, свідчення, у вигляді для надійності, світло-коричневого кольору з вирішеннями, з зазначенням назви
2.	Ідентифікація	Кольорова реакція: реакція з розчином формальдегід-тлу у скляній посудині Р; жовта-червона забарвлення (дифузійно-дифузійна проба) Кольорова реакція: реакція з водно-перекисним розчином концентрованого Р1; розчинний залишок розлилого Р1; зливка після фізично-хімічного заборознення (кобальт) Кольорова реакція: реакція з розчином калію дихрофосфату Р1; зливка після фізичного заборознення, яке не перекладає в червоне (парацетамол) РХ: на шкратігорній випробовуваного розчину (р), отриманій при кінтичному визначенні ацетилсалicyлової кислоти, паралельному і кофеїну, часі утримування пробос освітлення після закінчення частки у ринкування днів ацетилсалicyлової кислоти, паралельному і кофеїну на шкратігорній розчині дорозавава (ф) (ацетилсалicyлової кислоти, паралельному, кобальт)	Відповідає
3.	Середня вага	550 мг ± 5%	Відповідає
4.	Точність ваги	Від 523 мг до 578 мг	548 мг
5.	Сильність розчинності	Не більше 0,1%	0,03%
6.	Розчинність	Не більше 10%	0,7%
7.	У відповідності вказів МКЗ		Відповідає

**ТАБЛЕТКИ по 6 таблеток у блистері; по 10 блистерів у пачці**

ЦИТРАМОН У

7.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вказів МКЗ	Відповідає
8.	Мікробіологічна чистота: - загальне число еробіонів мікроорганізмів (ТММ) - загальне число дріжджових та висхідних грибів (ТУКМ) - еробіотична серія	Не більше 10 <sup>4</sup> КУО/г Не більше 10 <sup>3</sup> КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не перевищує Не перевищує Не перевищує
9.	Кількість вивільнення: міст ацетилсалicyлової кислоти (СН <sub>2</sub> О) міст паралельного (СН <sub>2</sub> Н <sub>2</sub> О <sub>2</sub> ) міст кофеїну (СН <sub>2</sub> Н <sub>2</sub> О <sub>2</sub> )	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 216 мг/табл до 264 мг/табл На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	259 мг/табл 182 мг/табл 29,8 мг/табл
10.	Упаковка	У відповідності вказів МКЗ	Відповідає
11.	Маркування	Згідно з вказівками докету маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	До 09.27
13.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає



Відомо, що дані результати випробувань виконані МКЗ до рестраційного посвідчення № UA/5555/01/01, з званнями  
 ІЗ АВ-М-388/95 від 21.01.2014  
 КОМПЕТЕНТНИЙ ЦЕНТР  
 ДІЯЛЬНІСТЬ: ВКМ  
 ІЗ АВ-М-388/95  
 Фінансово Д.  
 ДП

Цим підтверджується, що всі виробничі етапи для цієї серії готових продуктів були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в умовних вказівках з ЄДР, зазначеними Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного докету України.

Упаковувач/випускаюча особа  
 ІЗ АВ-М-388/95  
 ІЗ АВ-М-388/95  
 ІЗ АВ-М-388/95  
 ІЗ АВ-М-388/95

*Handwritten signature and date: 02.05.19 01.12.2019*