



ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 667-574-35-85
e-mail: info@zdroroye.ua

Свідчення про атестацію
№12 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія бін від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 198

Магнемакс-Здоров'я, розчин оральний по 10 мл у флаконі №10 (5х2) у контурній чарунковій упаковці у коробці

Діска речовина 10 мл препарату містять: піридоксину гідрохлориду - 10 мг

Ретст. посвідчення від 03.04.2023

№ серії 3701225

Загальна кількість в серії 1095 уп

Дата виробництва 12.2025

Країна призначення Україна

Дата виходу результату 17.03.26

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

Придатний до 12/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №1770 від 01.10.18 РП №UA/16940/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора від світло-коричневого до коричневого кольору рідина, з запахом малини.	Прозора коричневого кольору рідина, з запахом малини.
2	Ідентифікація	Якісна реакція з динамією гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (малій).	Якісна реакція з динамією гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (малій).
		Якісна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце.	Якісна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце.
		На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підлягати відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення. На хроматограмі випробовуваного розчину допускається наявність двох слабких вторинних плям.	На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підлягати відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення.
		На хроматограмах випробовуваного розчину, отриманих у розділі "Кількісне визначення". Піридоксину гідрохлорид, час утримування піку піридоксину має співпадати з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння.	На хроматограмах випробовуваного розчину, отриманих у розділі "Кількісне визначення". Піридоксину гідрохлорид, час утримування піку піридоксину співпадає з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння.
3	Відносна густина	Від 1,060 до 1,070	1,052
4	pH	Від 4,5 до 6,0	5,2
5	Однорідність дозованих одиниць	Магній: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	1,2%
		Піридоксину гідрохлорид: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	1,8%
6	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 10,0 мл	10мл
7	Супровідні домішки	Будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%; сума домішок: не більше 0,5%	Будь-яка неідентифікована домішка 0,1%; сума домішок 0,1%
8	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - 10 КУО/мл. Escherichia coli: відсутність в 1мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): менше 10 КУО/мл. Escherichia coli: відсутні в 1г
9	Кількісне визначення	Натрію метабісульфіт: не більше 16,5 мг	13,4мг
		Піридоксину гідрохлорид: від 9,5 мг до 10,5 мг	9,5мг
		Магній: від 95,0 мг до 105,0 мг	100,1мг
10	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
11	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає



Висновок

Відповідає вимогам НТД

В.о. заступника директора з якості - Начальник ВКЯ



Мирошніченко А.П.

Цим я засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Що серія сертифікатів була перевірена (випередило пакування/маркування) та проведено контроль якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами ВКЯ, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було перевірено та задоволено вимогам якості GMP.

Дата підписання 17.03.2026

Аналіз виконаний у лабораторії: Лабораторія ТОВ "Фармакс аруп"; Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100
ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 5.22
Виробнича ділянка: ІЛЗ; м. Бориспіль, вул. Шевченка, 5.100;
Сертифікат GMP № 074/2025/GMP до 27.06.2027





ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61011, м. Харків, вул. Шевченка, 22
ТОВ "Фармакс Гарт"
Україна, 62001, м. Берислав, вул. Шевченка, 100
Тел.: +38 (057) 709-97-30, 727-57-16, 727-57-15
e-mail: office@zdr.com.ua; e-mail: zakaz@zdr.com.ua



www.zdr.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

Ліцензія АВ №593066 з 17.10.2013

Ліцензія АВ №593046 з 21.12.2012

Свідчення про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013, №62 з 23.09.2010

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3308

Магнемакс-Здоров'я, розчин оральний по 10 мл у флаконі №10 (5х2) у контурній чарунковій
упаковці у коробці

Діюча речовина 10 мл препарату містять: магнезію лактату дигідрату - 186 мг; магнезію гідроксиду - 936 мг (що
сумарно відповідає 100 мг Mg або 4,12 ммоль); гідроксиду гідроксиду - 10 мг

Рішення дослідження UA/16940/01/01 від 03.04.2023

№ серії 2940925

Загальна кількість в серії 1705 уп

Дата виробництва 09.2025

Держава призначення Україна

Дата видання результату 30.09.25

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

Придатний до 09/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №1770 від 01.10.18 РП №UA/16940/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3

Товарна угода № УЯ-2-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора від світло-жовтого до коричневого кольору рідина, з запахом малини Спектр поглинання піку гідроксиду на хроматограмі випробовуваного розчину має співпадати зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку гідроксиду має співпадати з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння	Прозора коричневого кольору рідина, з запахом малини Спектр поглинання піку гідроксиду на хроматограмі випробовуваного розчину співпадає зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку гідроксиду співпадає з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма гідроксиду має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення. На хроматограмі випробовуваного розчину допускається наявність двох слабких вторинних плям Якісна реакція з діметилгідроксидом розчином Р: утвориться білий кристалічний осад (маленький) Якісна реакція на лактат: на м'якій двох фаз утвориться темна-зелена кінська	На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма гідроксиду відповідає основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення Якісна реакція з діметилгідроксидом розчином Р: утвориться білий кристалічний осад (маленький) Якісна реакція на лактат: на м'якій двох фаз утвориться темна-зелена кінська
3	Відносна густина	Від 1,090 до 1,070	1,055
4	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 10,0 мл	10,3 мл
5	Однорідність розчинення однорідності	Гідроксиду гідроксиду: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0% Малі: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	1,2% 1,8%
6	pH	Від 4,5 до 6,0	5,2
7	Супровідні домішки	Будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,1%; сукупно домішок: не більше 0,5% Малі: від 95,0 мг до 105,0 мг	Будь-яка неідентифікована домішка: менше 0,05%; сукупно домішок: менше 0,05% 102,4 мг
8	Кількісне визначення	Гідроксиду гідроксиду: від 9,5 мг до 10,5 мг Натрію метабісульфіту: не більше 16,5 мг	9,8 мг 13,1 мг
9	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності: загальне число виробних мікроорганізмів (TAMC) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC) - 10 КУО/мл. Escherichia coli відсутність в 1 мл	Загальне число виробних мікроорганізмів (TAMC) - менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC) - менше 10 КУО/мл. Escherichia coli - відсутність в 1 мл
10	Упаковка	Відповідає МКЯ	Відповідає
11	Маркування	Відповідає МКЯ	Відповідає



ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим висновком, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю справу проведено було вироблено (випробувано) пакуванням/виробничий під
проведено контроль якості на кількісно-якісній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP (Гарантія якості) відносно до специфікації, що наведена у
реєстраційному довідку. Протягом виробництва, пакування та складу було проведено контроль якості відповідно до вимог GMP.

Дата підписання: 16 09 2025 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Лабораторія ТОВ "Фармакс груп"; Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100

Виробнича ділянка: МЗ; м. Бориспіль, вул. Шевченка, 6.100;

Сертифікат GMP № 074/2025/GMP до 27.08.2027



Вх. ак. № 1217 від 11.12.25



Стр 232

Φ50-ΡΠ-ΚΚ-20-018/2



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
ТОВ "Фармекс Груп"
Україна, 09301, м. Бориспіль, вул. Шевченка, 100
Тел. +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zdr.com.ua; e-mail: kancelariya@zdr.com.ua



www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013

Ліцензія АВ №598046 з 21.12.2012

Свідчення про атестацію лабораторій

№199, №200, №201 з 20.12.2013, №62 з 29.09.2010

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2641

Матернакс-Здоров'я, розчин оральний по 10 мл у флаконі №10 (5х2) у контурній шаруватій упаковці у коробці

Діюча речовина: 10 мл препарату містять: магнію лактату дигідрату - 186 мг; магнію підоляту - 936 мг (що сумарно відповідає 100 мг Mg або 4,12 ммоль); піридоксину гідрохлориду - 10 мг

Решет повідомлення UA/16940/01/01 від 03.04.2023

Nº cepii 2570725

Загальна кількість в серії	1103 ут
----------------------------	---------

Дата виробництва 07.2025

Держава призначення *Україна*

Дата видання результату 06.08.25

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

Присланный до 07/2027

Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №1770 від 01.10.18 РРК**
Технічна угода **№ УЯ-2-К від 01.05.24, № УЯ-1/2-К від 01.05.24**

№1, зміна №2, зміна №3

№	Найменування показників	Вимоги документції	Результат аналізу
1	Опис	Прозора від світло-коричневого до коричневого кольору рідина, з запахом малини На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку придиоксику має співпадати з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підполту має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення. На хроматограмі випробовуваного розчину допускається наявність двох слабких вторинних плям	Прозора коричневого кольору рідина, з запахом малини На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку придиоксику співпадає з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підполту відповідає основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення
2	Ідентифікація	Яксна реакція з динатрію гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (малій) Яксна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце Спектр поглинання піку придиоксику на хроматограмі випробовуваного розчину має співпадати зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння	Яксна реакція з динатрію гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (малій) Яксна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце Спектр поглинання піку придиоксику на хроматограмі випробовуваного розчину співпадає зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння
3	Відносна густина	Від 1,050 до 1,070	1,052
4	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 10,0 мл	10 мл
5	Однорідність дозованих одиниць	Придиоксику гідрохлорид: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0% Малій: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	3,5% 1%
6	рН	Від 4,5 до 6,0	5,1
7	Супровідні домішки	Будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%; сума домішок: не більше 0,5% Натрію метабісульфіт: не більше 16,5 мг	Будь-яка неідентифікована домішка: 0,1%; сума домішок: 0,1% 13,9 мг
8	Кількісне визначення	Малій: від 95,0 мг до 105,0 мг Придиоксику гідрохлорид: від 9,5 мг до 10,5 мг	99,9 мг 9,6 мг
9	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC) - 10 КУО/мл. <i>Escherichia coli</i> : відсутність в 1 мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC) - менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових плісневих грибів (TYMC) - менше 10 КУО/мл. <i>Escherichia coli</i> - відсутні в 1 мл
10	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
11	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає



Стр. 1 из 2

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим я зазначую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на визначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

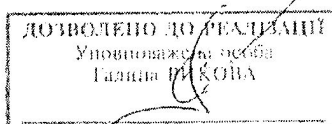
Дата підписання « 06 » 20 26 р.

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

Лабораторія ТОВ "Фармакс груп"; Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100

Виробнича ділянка: ІЛЗ; м.Бориспіль, вул. Шевченка, б.100;

Сертифікат GMP № 074/2025/GMP до 27.06.2027



Стор 2 з 2

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Ф50-РП-КК-20-018/2



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
ТОВ "Фармакс Груп"
Україна, 09301, м. Бориспіль, вул. Шевченка, 100
Тел: +38 (057) 700-87-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua



www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

Ліцензія АВ №508066 з 17.10.2013
Ліцензія АВ №598046 з 21.12.2012
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013, №62 з 29.09.2010

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2641

Магнемакс-Здоров'я, розчин оральний по 10 мл у флаконі №10 (5х2) у контурній чарунковій упаковці у коробці

Діюча речовина: 10 мл препарату містять: магнеію лактату дигідрату - 186 мг; магнеію підоляту - 936 мг (що сумарно відповідає 100 мг Mg або 4,12 ммоль); піридоксину гідрохлориду - 10 мг

Рішення посвідчення UA/16940/01/01 від 03.04.2023

№ серії 2570725

Загальна кількість в серії 1103 уп

Дата виробництва 07.2025

Держава призначення Україна

Дата видання результату 06.08.25

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

Придатний до 07/2027

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №1770 від 01.10.18 РП №UA/16940/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3

Технічна угода № УЯ-2-К від 01.05.24, № УЯ-1/2-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора від світло-коричневого до коричневого кольору рідина, з запахом малини На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку піридоксину має співпадати з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підоляту має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення. На хроматограмі випробовуваного розчину допускається наявність двох слабких вторинних плям	Прозора коричневого кольору рідина, з запахом малини На хроматограмах випробовуваного розчину час утримування піку піридоксину співпадає з часом утримування відповідного піку на хроматограмах розчину порівняння На хроматограмі випробовуваного розчину основна пляма підоляту відповідає основній плямі на хроматограмі розчину порівняння за положенням та інтенсивністю забарвлення
2	Ідентифікація	Якісна реакція з динатрію гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (магній) Якісна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце Спектр поглинання піку піридоксину на хроматограмі випробовуваного розчину має співпадати зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння	Якісна реакція з динатрію гідрофосфату розчином Р: утворюється білий кристалічний осад (магній) Якісна реакція на лактати: на межі двох фаз утворюється темно-зелене кільце Спектр поглинання піку піридоксину на хроматограмі випробовуваного розчину співпадає зі спектром поглинання відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння
3	Відносна густина	Від 1,050 до 1,070	1,052
4	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 10,0 мл	10 мл
5	Однорідність дозованих одиниць	Піридоксину гідрохлорид: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0% Магній: приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	3,5% 1%
6	pH	Від 4,5 до 6,0	5,1
7	Супровідні домішки	Будь-яка неідентифікована домішка: не більше 0,2%; сума домішок: не більше 0,5% Натрію метабісульфіт: не більше 16,5 мг	Будь-яка неідентифікована домішка: 0,1%; сума домішок: 0,1% 13,9 мг
8	Кількість визначення	Магній: від 95,0 мг до 105,0 мг Піридоксину гідрохлорид: від 9,5 мг до 10,5 мг	99,9 мг 9,6 мг
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 КУО/мл. Escherichia coli: відсутність в 1 мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/мл. Escherichia coli - відсутні в 1 мл
10	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
11	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Стр 1 з 2



18.09.2025

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим я зазначую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на визначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

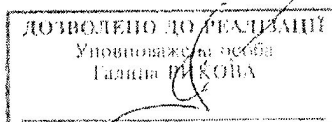
Дата підписання « 06 » 20 26 р.

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

Лабораторія ТОВ "Фармакс груп"; Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100

Виробнича ділянка: ІЛЗ; м.Бориспіль, вул. Шевченка, б.100;

Сертифікат GMP № 074/2025/GMP до 27.06.2027



Стор 2 з 2