



ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел. : +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zborovye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 273

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Реєст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 50326

Загальна кількість в серії 3349 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 30.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКА наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявилися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243 нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	805,6мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКА



* Рикова Г.І.

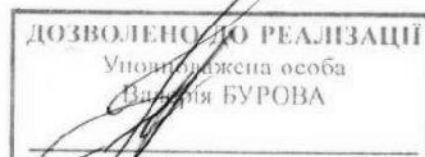
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 30 » 03 2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКА ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, б.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, б.22;

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29





ЗДОРОВ'Я - ЯКІСТЬ ТВОГО ЖИТТЯ!

ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zdorovye.ua

Свідцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 243

Хлорофілінт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофілінту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 40326

Загальна кількість в серії 3387 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 26.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	797мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

В.о. заступника директора з якості - Начальник ВКЯ

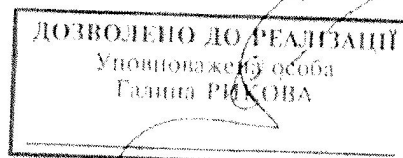
Мірошниченко А.П.

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

Дата підписання 26.03.2026р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Вх. до В.О.В.В.В. Від 16.04.26



ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zdorovye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 293

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Реєст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 60326

Загальна кількість в серії 3381 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 30.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)
		В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова)	В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова)
		С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	796,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуєча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 5 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

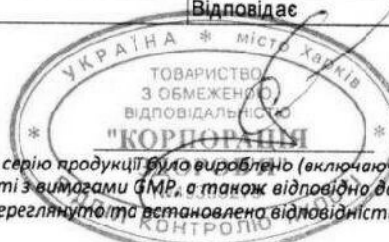
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 30 » 03 2026 р.

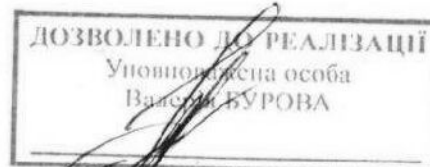
Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29



Рикова Г.І.





ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zdrorovyie.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія 5/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 229

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 20326

Загальна кількість в серії 3395 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 25.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	793,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa: відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

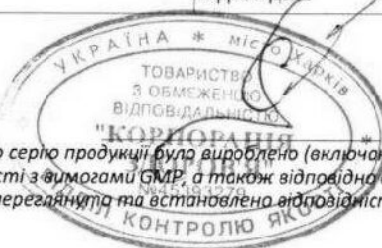
Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

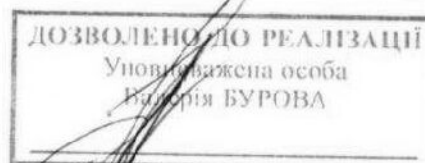
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 25 » 03 2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Рикова Г.І.





ТОВ "Корпорація "Здоров'я"

Україна, м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

тел.: +38(0)372 227-64-13, 927-42-15, +38(0)372 274-35-62

e-mail: info@zdrorvye.ua

Складено при атестації

№610 від 24.12.20 до 25.11.20

Листовий бланк від 17.12.20

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 230

Хлорофілітт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пласмасових

Ціка речовина 1 таблетка містить: хлорофілітну екстракту сушеного (10,76%) (експресовані етанол 93%) - 25,0 мг

Регист. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2015

№ серії 30326

Загальна кількість в серії 3372 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 25.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно МКЯ наказ МОЗ України №624 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з акашаними, плоскоциліндричними з рискою та слідовими знаками. Поверхню циліндричного вигляду повинні заповнювати високим ДФУ, с "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з акашаними, плоскоциліндричними з рискою та слідовими знаками. Поверхню циліндричного вигляду повинні заповнювати високим ДФУ, с "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблеток, повинні з'явитися дві лінії зеленого кольору з Rf близько 0,2 та близько 0,5 (хлорофіліт) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200nm до 300nm повинен мати максимум за довжиною хвилі (24312nm) (мксота аскорбінової) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурливе червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблеток, виявилися дві лінії зеленого кольору з Rf близько 0,2 та близько 0,5 (хлорофіліт) В. Ультрафіолетовий спектр поглинання отриманого розчину в області від 200nm до 300nm має максимум за довжиною хвилі 24312nm (мксота аскорбінової) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурливе червоний (цукор)
3	Середня вага	Від 760мг до 840мг	799,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібіторна концентрація не більше 12,5мг/л імп	12,5мг/л імп
5	Мікробіологічна чистота	За збільшеною кількістю бактеріальних (TAMC) 100 КУОД. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC) 10 КУОД. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число бактеріальних мікроорганізмів (TAMC) менше 10 КУОД. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC) менше 10 КУОД. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідає МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідає МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

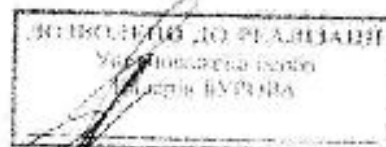
Рикова Г.І.

Цей сертифікат, що наведено вище інформацію, достовірний та дійсний. Це безпосередньо було отримано (виробничі пакування/маркування, то призначено контролю якості, на чийся зазначений бланк) у повній відповідності з вимогами ВКЯ, в якому надано інформацію, що міститься у відповідному бланку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було перевірено та отримано відповідність ВКЯ.

Дата видачі: 15.03.2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я", м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробничий аналіз: Ціка готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Відомості про отримання сертифіката



ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zdrorvye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія 5/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 229

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 20326

Загальна кількість в серії 3395 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 25.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	793,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa: відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

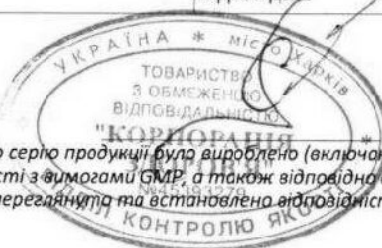
Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

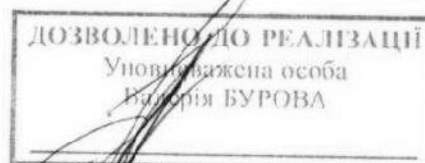
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 25 » 03 2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Рикова Г.І.





ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zdrorvye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія 5/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 229

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 20326

Загальна кількість в серії 3395 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 25.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКА наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкращеннями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	793,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa: відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

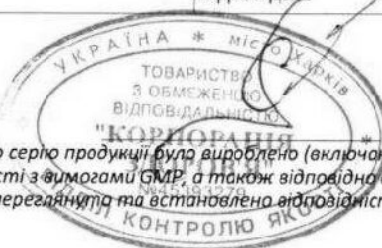
Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКА

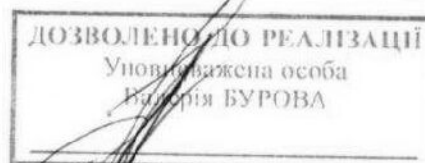
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 25 » 03 2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКА ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Рикова Г.І.





ЗДОРОВ'Я - ЯКІСТЬ ТВОГО ЖИТТЯ!

ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"

Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22

Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85

e-mail: info@zdorovye.ua

Свідцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 243

Хлорофілінт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофілінту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 40326

Загальна кількість в серії 3387 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 26.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	797мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

В.о. заступника директора з якості - Начальник ВКЯ

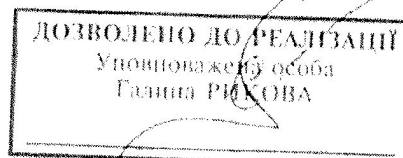
Мірошниченко А.П.

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

Дата підписання 26.03.2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;



Вх. д.ч. 10811. Від 16.04.26

ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zborovye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 293

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Реєст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 60326

Загальна кількість в серії 3381 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 30.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКА наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)
		В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова)	В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова)
		С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	796,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуєча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 5 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКА

Рикова Г.І.

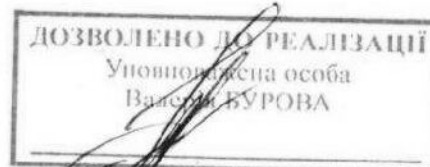
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 30 » 03 2026 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКА ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29





ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 727-57-12, 727-57-15, +38 067-574-35-85
e-mail: info@zborovye.ua

Свідоцтво про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія б/н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 293

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Реєст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 60326

Загальна кількість в серії 3381 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 30.03.26

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

Придатний до 03/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з вкrapленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	796,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуєча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 5 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

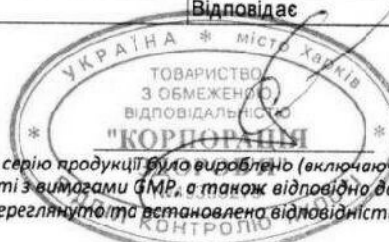
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 30 » 03 2026 р.

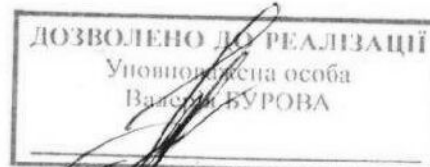
Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29



Рикова Г.І.



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@zt.com.ua; e-mail: kanceliyariya@zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
 Свідоцтва про атестацію лабораторій
 №199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4130

Хлорофілінт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофілінту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 121025

Загальна кількість в серії 3460 уп

Дата виробництва 10.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 17.11.25

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

Придатний до 10/2028

Аналіз виконаний згідно: МКА наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf 0,3 та 0,5 (хлорофіли)
		В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова)	В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242 нм (кислота аскорбінова)
		С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	795,6мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

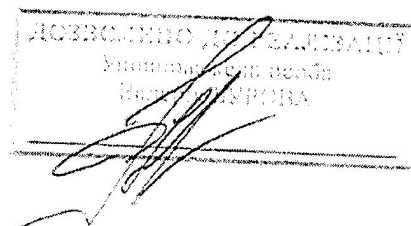
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 17 » 11 2025 р.

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

Виробнича ділянка: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3263

Хлорофіліт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина: 1 таблетка містить: хлорофіліту екстракту аустраля (10,76:1) (екстракту етанол 83%) - 25,0 мг

Рісст посвідчення: UA/1566/01/01 від 22.12.2016

На серії: 110926

Загальна кількість в серії: 3419 уп

Дата виробництва: 09.2023

Країна призначення: Україна

Дата видачі результату: 01.10.23

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

Придатний до: 09/2026

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 26.11.11 РП №UAH506/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода: № УА-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з виріпленнями. Екструзійні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати змодифікованій ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки зеленого кольору з виріпленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають змодифікованій ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після вжиття з таблеток, повинні виявитися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіліт) Б. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200 нм до 300 нм повинен мати максимум за довжиною хвилі (243±2) нм (зокрема жовто-оранжевий) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після вжиття з таблеток, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіліт) Б. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200 нм до 300 нм має максимум за довжиною хвилі 243,2 нм (зокрема жовто-оранжевий) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня вага	Від 760 мг до 840 мг	800,1 мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5 мг/мл	12,5 мг/мл
6	Мікробіологічна чистота	Загальне число aerobic мікроорганізмів (ТМСС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число aerobic мікроорганізмів (ТМСС): 15 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідає МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідає МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

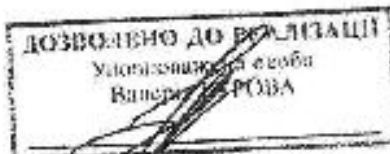
Цим я засвідчує, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю роботу виконав спеціаліст (аудитор чи приватний експерт) та проведено контроль якості на місцезнаходженні виробництва у повній відповідності з вимогами ДФУ, а також відповідно до специфікації, що міститься у розпорядчому листі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені та відповідають вимогам ДФУ.

Дата підписання: 01.10.2023

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

Виробнича діяльність: Цех в'ячених лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

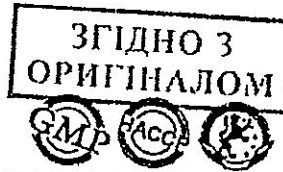
Сертифікат № 036/2023/ГМР до 17.02.26



Вх ач. №583 від 18.12.25



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@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua



Ф50-РП-КК-20-018/11

www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

Ліцензія АВ №598086 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3902

Хлорофілінт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових.

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліну екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг
Рєєст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

Загальна кількість в серії 3446 уп
Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці
Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,6 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf 0,3 та 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	811,1мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуєча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМО): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМО): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМО): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМО): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa: відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

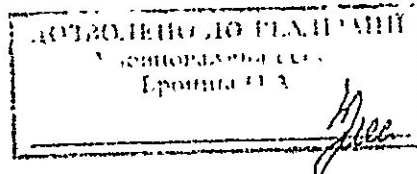
Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

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

Дата підписання 05.12.2024р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;
Сертифікат ГМР № 036/2023/ГМР до 17.02.26



Вх.ан. №1578
10.09.25



Здоров'я
фармацевтична компанія



www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

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@zt.com.ua; e-mail: kancelyariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2203

Хлорофілінт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Дюжа речовина 1 таблетка містить: хлорофіліпту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг
Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016 № серії 10625
Загальна кількість в серії 3360 уп Дата виробництва 06.2025
Країна призначення Україна Дата видачі результату 07.07.25
Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці Придатний до 06/2028
Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8
Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	803,1мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

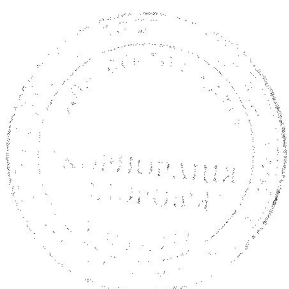
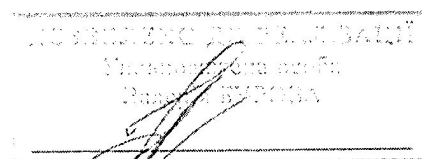
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 07 » 07 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



№ 001 № 0259 від 20.09.2025

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@zt.com.ua; e-mail: kancelyariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
 Свідоцтва про атестацію лабораторій
 №199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2204

Хлорофіліпін, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліпін екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/1556/01/01 від 22.12.2016

№ серії 20625

Загальна кількість в серії 3410 уп

Дата виробництва 06.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 07.07.25

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

Придатний до 06/2028

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли) В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 243нм (кислота аскорбінова) С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	789,5мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

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

Дата підписання « 07 » 07 2025 р.

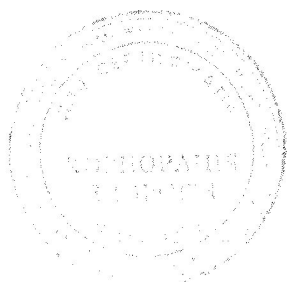
Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

Голова лабораторії

Рикова Г.І.



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@zt.com.ua; e-mail: kancelyariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
 Свідоцтва про атестацію лабораторій
 №199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4133

Хлорофіліпт, таблетки по 25 мг по 40 таблеток у контейнерах пластмасових

Діюча речовина **1 таблетка містить: хлорофіліпту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 25,0 мг**
 Реєстр. посвідчення **UA/1556/01/01 від 22.12.2016** № серії **151025**
 Загальна кількість в серії **3332 уп** Дата виробництва **10.2025**
 Країна призначення **Україна** Дата видачі результату **18.11.25**
 Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці Придатний до **10/2028**
 Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8**
 Технічна угода **№ УЯ-3-К від 01.05.24**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофіли)	А. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf 0,3 та 0,5 (хлорофіли)
		В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова)	В. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242 нм (кислота аскорбінова)
		С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)	С. Розчин А з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у буровато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	802,1мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуюча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

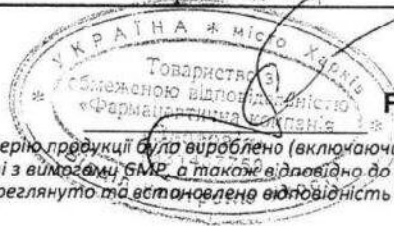
Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

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

Дата підписання « 18 » 11 2025 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: **ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, б.22**
 Виробнича дільниця: **Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, б.22;**
 Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Рикова Г.І.

