

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 № 3657

**Ортофен-Здоров'я, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг №30 (30х1) у
 блістерах**

Діюча речовина 1 таблетка містить: диклофенаку натрію - 25 мг

Реєст. посвідчення UA/7252/01/01 від 12.06.2017

Загальна кількість в серії 40192 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №629 від 10.08.12 РП №UA/7252/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 20825

Дата виробництва 08.2025

Дата видачі результату 30.10.25

Придатний до 08/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті оболонкою, від оранжево-рожевого до рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари	Таблетки, вкриті оболонкою, рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію має співпадати з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію співпадає з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння
		Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: має з'явитися забарвлення від жовтого до жовто-оранжевого кольору	Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: з'являється забарвлення жовто-оранжевого кольору
		Відношення площ піків понсо 4R та жовтий захід FCF складає від 1,2 до 1,8	1,6
3	Середня маса	Від 104,5мг до 115,5мг	111,5мг
4	Тальк, титану діоксид і кремнію діоксид	Не більше 4% (сумарно)	2,31%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	6,2
6	Розчинення	Кислотна стадія: кількість диклофенаку натрію в залишку таблетки після проходження кислотної стадії, має бути не менше 90% для кожної таблетки з 6 паралельних випробувань	90,8%
		Буферна стадія: кількість диклофенаку натрію, що перейшла у середовище розчинення через 60хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень В1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень В2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень В3)	99,3%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,2% будь-якої іншої домішки; не більше 0,5% суми домішок	0,0% будь-якої іншої домішки; 0,0% суми домішок
8	Розпадання	Час стійкості в 0,1М розчині кислоти хлористоводневої - 2 год. Час розпадання у фосфатному буферному розчині рН 6,8 - не більше 60 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Диклофенаку натрію: від 23,8мг до 26,3мг	24,77мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 200 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, згідно з умовами до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 30 » 10 2025 р.

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

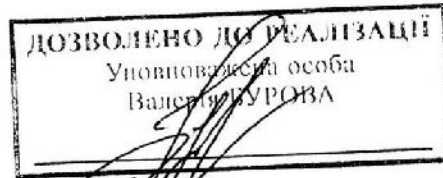
Виробнича ділянка: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



ЗГІДНО З
МАЛОМ

Рикова Г.І.





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: kancelariya@zt.com.ua

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1871

Ортофен-Здоров'я, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг №30 (30х1) у блістерах

Діюча речовина 1 таблетка містить: диклофенаку натрію - 25 мг

Ресст. посвідчення UA/7252/01/01 від 12.06.2017

Загальна кількість в серії 40157 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №629 від 10.08.12 РП №UA/7252/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 10525

Дата виробництва 05.2025

Дата видачі результату 13.06.25

Придатний до 05/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті оболонкою, від оранжево-рожевого до рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари	Таблетки, вкриті оболонкою, оранжево-рожевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію має співпадати з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: має з'явитися забарвлення від жовтого до жовто-оранжевого кольору Відношення площ піків понсо 4R та жовтий захід FCF складає від 1,2 до 1,8	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію співпадає з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: з'являється забарвлення жовто-оранжевого кольору 1,4
3	Середня маса	Від 104,5мг до 115,5мг	110,7мг
4	Тальк, титану діоксид і кремнію діоксид	Не більше 4% (сумарно)	1,89%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	1,6
6	Розчинення	Кислотна стадія: кількість диклофенаку натрію в залишку таблетки після проходження кислотної стадії, має бути не менше 90% для кожної таблетки з 6 паралельних випробувань Буферна стадія: кількість диклофенаку натрію, що перейшла у середовище розчинення через 60хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень В1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень В2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень В3)	100,6% 94,1%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,2% будь-якої іншої домішки; не більше 0,5% суми домішок	0,0% будь-якої іншої домішки; 0,0% суми домішок
8	Розпадання	Час стійкості в 0,1М розчині кислоти хлористоводневої - 2 год. Час розпадання у фосфатному буферному розчині рН 6,8 - не більше 60 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Диклофенаку натрію: від 23,8мг до 26,3мг	24,91мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 200 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 50 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Роз. ак. № 1003 від 05.10.25

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

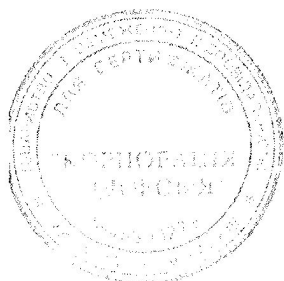
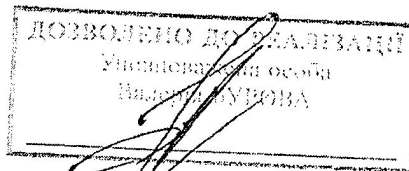
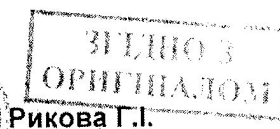
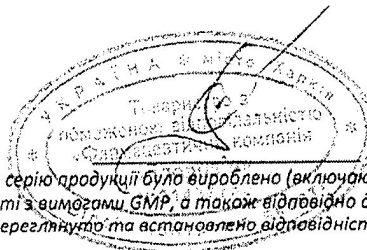
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 13 » 02 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



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 № 3657

**Ортофен-Здоров'я, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг №30 (30х1) у
 блістерах**

Діюча речовина 1 таблетка містить: диклофенаку натрію - 25 мг

Реєст. посвідчення UA/7252/01/01 від 12.06.2017

Загальна кількість в серії 40192 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №629 від 10.08.12 РП №UA/7252/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 20825

Дата виробництва 08.2025

Дата видачі результату 30.10.25

Придатний до 08/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті оболонкою, від оранжево-рожевого до рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари	Таблетки, вкриті оболонкою, рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію має співпадати з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію співпадає з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння
		Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: має з'явитися забарвлення від жовтого до жовто-оранжевого кольору	Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: з'являється забарвлення жовто-оранжевого кольору
		Відношення площ піків понсо 4R та жовтий захід FCF складає від 1,2 до 1,8	1,6
3	Середня маса	Від 104,5мг до 115,5мг	111,5мг
4	Тальк, титану діоксид і кремнію діоксид	Не більше 4% (сумарно)	2,31%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	6,2
6	Розчинення	Кислотна стадія: кількість диклофенаку натрію в залишку таблетки після проходження кислотної стадії, має бути не менше 90% для кожної таблетки з 6 паралельних випробувань	90,8%
		Буферна стадія: кількість диклофенаку натрію, що перейшла у середовище розчинення через 60хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень В1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень В2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень В3)	99,3%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,2% будь-якої іншої домішки; не більше 0,5% суми домішок	0,0% будь-якої іншої домішки; 0,0% суми домішок
8	Розпадання	Час стійкості в 0,1М розчині кислоти хлористоводневої - 2 год. Час розпадання у фосфатному буферному розчині рН 6,8 - не більше 60 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Диклофенаку натрію: від 23,8мг до 26,3мг	24,77мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 200 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, згідно з умовами до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 30 » 10 2025 р.

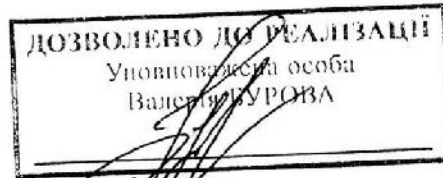
Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

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

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



ЗГІДНО З
МАЛОМ
Рикова Г.І.



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3105

Ортофен-Здоров'я, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг №30 (30х1) у блістерах

Діюча речовина 1 таблетка містить: диклофенаку натрію - 25 мг

Рєст. посвідчення UA/7252/01/01 від 12.06.2017

Загальна кількість в серії 52608 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №629 від 10.08.12 РП №UA/7252/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

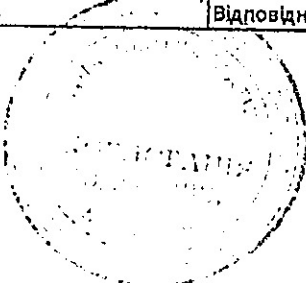
№ серії 30924

Дата виробництва 09.2024

Дата видачі результату 10.10.24

Придатний до 09/2027

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті оболонкою, від оранжево-рожевого до рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари	Таблетки, вкриті оболонкою, оранжево-рожевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію має співпадати з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: має з'явитися забарвлення від жовтого до жовто-оранжевого кольору Відношення площ піків попсо 4R та жовтий захід FCF складає від 1,2 до 1,8	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію співпадає з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: з'являється забарвлення жовто-оранжевого кольору 1,3
3	Середня маса	Від 104,5мг до 115,5мг	110,3мг
4	Тальк, титану діоксид і хромію діоксид	Не більше 4% (сумарно)	2,21%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймально число менше або дорівнює 15	2,7
6	Розчинення	Кислотна стадія: кількість диклофенаку натрію в залишку таблеток після проходження кислотної стадії, має бути не менше 90% для кожної таблетки з 6 паралельних випробувань Буферна стадія: кількість диклофенаку натрію, що перейшла у середовище розчинення через 60хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень В1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень В2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень В3)	98,9% 103,6%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,2% будь-якої іншої домішки; не більше 0,5% суми домішок	0% будь-якої іншої домішки; 0% суми домішок
8	Розпадання	Час стійкості в 0,1М розчині кислоти хлористоводневої - 2 год. Час розпадання у фосфатному буферному розчині рН 6,8 - не більше 60 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Диклофенаку натрію: від 23,8мг до 26,3мг	25,55мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 200 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 50 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає



Вх ОК 10645
 21.05.25

Відповідає вимогам НТД

Рикова Г.И.

Дата підписання « 10 » 10 2024 р.

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

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Броніна О.А.



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
 Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
 Тел.: +38 (057) 720-97-30, 727-57-19, 727-57-15
 e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4597
Ортофен-Здоров'я, таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні, по 25 мг №30 (30х1) у блистерах

Діюча речовина 1 таблетка містить: диклофенаку натрію - 25 мг

Регист. посвідчення UA/7252/01/01 від 12.06.2017

Загальна кількість в серії 43400 уп

Крива призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №629 від 10.08.12 РП №UA/7252/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 31125

Дата виробництва 11.2025

Дата видачі результату 22.11.25

Придатний до 11/2028

№	Найменування показника	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті оболонкою, від оранжево-рожевого до рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари	Таблетки, вкриті оболонкою, рожево-оранжевого кольору. На поперечному розрізі видно два шари
2	ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію має співпадати з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: має з'явитися забарвлення від жовтого до жовто-оранжевого кольору Відношення площ піків поноє 4R та жовтий захід FCF складає від 1,2 до 1,8	На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піку диклофенаку натрію співпадає з часом утримування піку диклофенаку натрію на хроматограмі розчину порівняння Кольорова реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р: з'являється забарвлення жовто-оранжевого кольору 1,5
3	Середня маса	Від 104,5мг до 115,5мг	113,8мг
4	Титан, титану діоксид і кремнію діоксид	Не більше 4% (сумарно)	2,68%
5	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число менше або дорівнює 15	5,9
6	Розчинення	Кислотна стадія: кількість диклофенаку натрію в залишку таблетки після проходження кислотної стадії, має бути не менше 80% для кожної таблетки з 5 паралельних випробувань Буферна стадія: кількість диклофенаку натрію, що перейшла у середовище розчинення через 50хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 5 таблеток (рівень B1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень B2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень B3)	93,3% 100,2%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,2% будь-якої іншої домішки; не більше 0,5% суми домішок	0,026% будь-якої іншої домішок, 0,026% суми домішок
8	Розпадання	Час стійкості в 0,1М розчині кислоти хлоридоводневої - 2 год. Час розпадання у фосфатному буферному розчині pH 6,8 - не більше 90 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Диклофенаку натрію: від 23,8мг до 26,3мг	24,9мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC): 100 КУО/г. Escherichia coli відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC): менше 200 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC): менше 50 КУО/г. Escherichia coli відсутність в 1г
11	Упаковка	Відповідає МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідає МКЯ	Відповідає

Вх. ак. №0191 від 24.06.2026. М.Г.В.

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим є засвідчує, що наведена вище інформація достовірна та точна. Ця інформація була перевірена шляхом проведення/маркування та лабораторного контролю й якості на лікбеззначенні дільниці у повній відповідності з вимогами ГМР, в тому ж відношенні до інформації, що міститься у реєстраційному довідку. Протоколи мікробіологічного контролю та аналізів було передано на встановлену відповідність ГМР.

Дата підписання: 22. 11. 2025 р.

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

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

Сертифікат ГМР № 036/2023/ГМР до 17.02.26

