



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1281125	Країна	Україна
Кількість в серії	3024 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	21.11.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

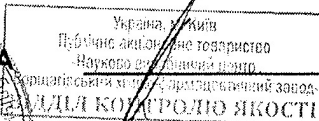
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,48
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,26 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	40,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 11.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ:

Юлія ЗУЙКОВА



" 09 " 12 20 25 р.

Висновок № 04148 від 23.04.26 11.12



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

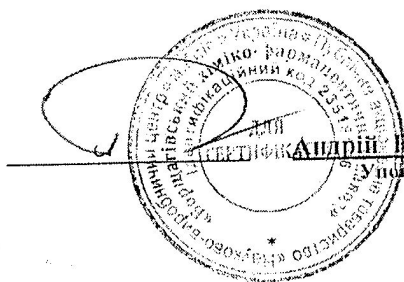
ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 | Лікарська форма | Мазь |
| 3 | Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1281125 |
| | Розмір серії | 3 015 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 21.11.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 11.2027 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

10.12.2025

Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1251125	Країна	Україна
Кількість в серії	3019 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	20.11.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

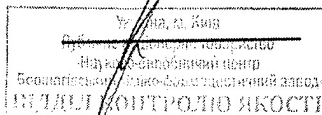
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		5,42
pH	Від 5,0 до 7,5	
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- домішка А	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
- будь-яка інша домішка		
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	< 10
	ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	< 10
	ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,31 мг
Хлорамфенікол	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	40,2 мг
6-Метилурацил		
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 11.2027

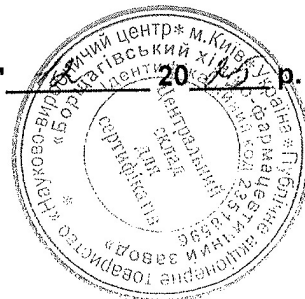
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



" 09 "



Вх. ан. №1854 від 03.04.26



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

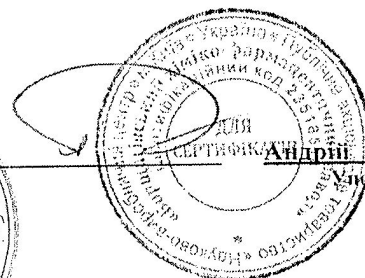
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

- | | |
|--|---|
| 1 Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 Лікарська форма | Мазь |
| 3 Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 Номер серії | 1251125 |
| Розмір серії | 3 010 пак. |
| 8 Дата виробництва | 20.11.2025 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 11.2027 |
| 10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідчення про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 Коментарі | - |
| 14 Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1281125	Країна	Україна
Кількість в серії	3024 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	21.11.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведено згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

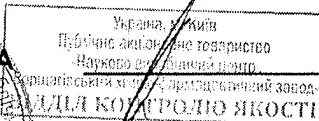
Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,48
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,26 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	40,4 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 11.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ:

Юлія ЗУЙКОВА



" 09 " 12 20 25 р.

Висновок № 00148 від 23.04.26 11/25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

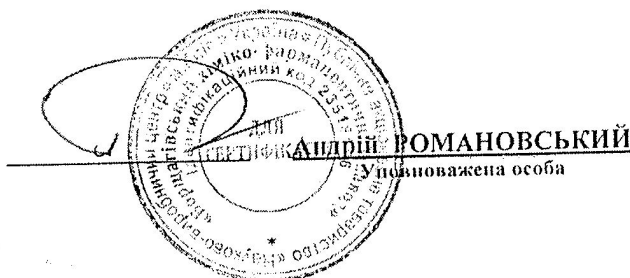
ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 | Лікарська форма | Мазь |
| 3 | Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1281125 |
| | Розмір серії | 3 015 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 21.11.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 11.2027 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

10.12.2025

Дата підписання



Уповноважена особа



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1231125	Країна	Україна
Кількість в серії	3007 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	19.11.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

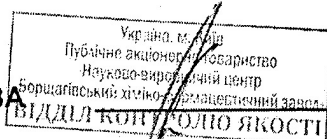
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,45
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,24 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	40,0 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 11.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА

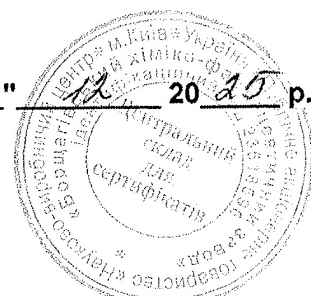


" 05 "

12 20 25 р.

В.З.м. №954
26.03.26

bf





ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

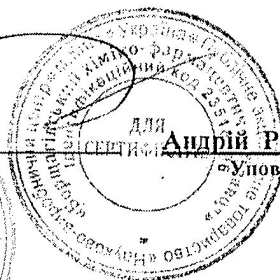
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

1	Найменування продукції	Левомеколь
2	Лікарська форма	Мазь
3	Сила дії/активність	1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг
4	Розмір і тип упаковки	По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/8367/01/01
7	Номер серії	1231125
	Розмір серії	2 998 пак.
8	Дата виробництва	19.11.2025
9	Дата закінчення терміну придатності	до 11.2027
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№006/2025/GMP до 15.11.2027
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

05.12.2025
Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії 1290924
Кількість в серії 3079 шт.
Дата виробництва 19.09.2024

Країна
Реєстраційне посвідчення №
Термін дії реєстраційного посвідчення

Україна
UA/8367/01/01
необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил	Від 5,0 до 7,5	5,56
pH		
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,45 мг
Хлорамфенікол	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	39,8 мг
6-Метилурацил		Відповідає
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 09.2026

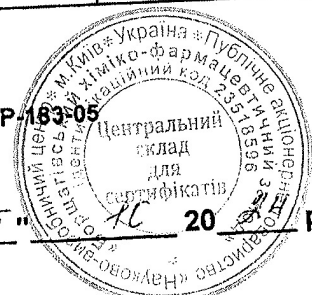
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ

" 15 " 10 20 р.



08.03.2025

**БХФЗ**

ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна

Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;

(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

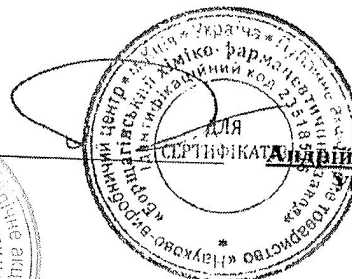
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

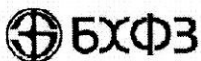
- | | |
|--|---|
| 1 Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 Лікарська форма | Мазь |
| 3 Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 Номер серії | 1290924 |
| Розмір серії | 3 070 пак. |
| 8 Дата виробництва | 19.09.2024 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 09.2026 |
| 10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №015/2022/GMP до 10.12.2024 |
| 12 Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 Коментарі | - |
| 14 Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

15.10.2024
Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
уповноважена особа



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	0050725	Країна	Україна
Кількість в серії	3040 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	03.07.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

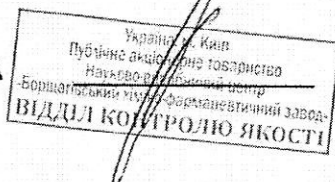
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,55
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів -	< 10
	ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів -	< 10
	ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,44 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	39,5 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 07.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



" 11 "



БХ.Ан. № 0632 від 16.10.25 УМФ



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

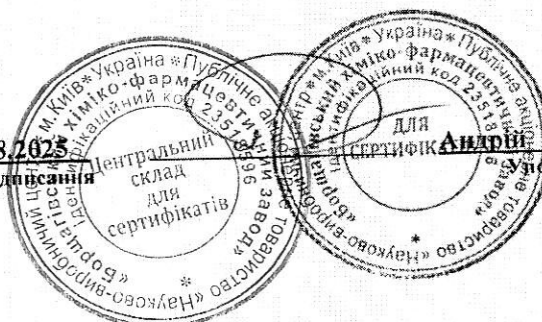
СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

- | | |
|--|---|
| 1 Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 Лікарська форма | Мазь |
| 3 Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 Країна-виробник | Україна |
| 6 Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 Номер серії | 0050725 |
| Розмір серії | 3 031 пак. |
| 8 Дата виробництва | 03.07.2025 |
| 9 Дата закінчення терміну придатності | до 07.2027 |
| 10 Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 Коментарі | - |
| 14 Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

- 15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

11.08.2025
Дата підписання



Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
уповноважена особа



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії 1210924
Кількість в серії 3033 шт.
Дата виробництва 17.09.2024

Країна
Реєстраційне посвідчення №
Термін дії реєстраційного посвідчення

Україна
UA/8367/01/01
необмежений

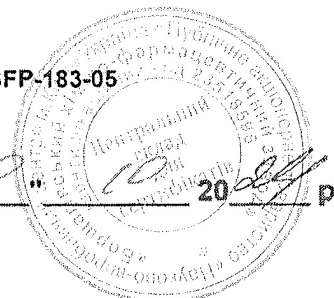
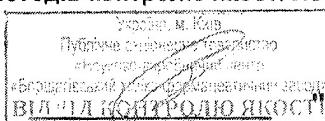
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,84
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг ($7,5 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	7,64 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг ($40 \text{ мг} \pm 10 \%$) в 1 г препарату	39,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 09.2026

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-05

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



18.09.2024
Віп 300025



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

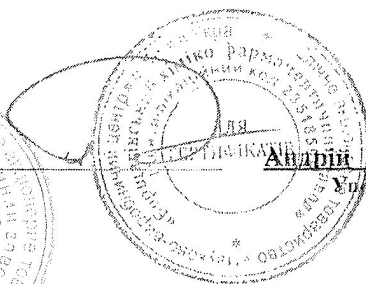
ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

1	Найменування продукції	Левомеколь
2	Лікарська форма	Мазь
3	Сила дії/активність	1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг
4	Розмір і тип упаковки	По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці
5	Країна-виробник	Україна
6	Номер реєстраційного посвідчення	UA/8367/01/01
7	Номер серії	1210924
	Розмір серії	3 024 пак.
8	Дата виробництва	17.09.2024
9	Дата закінчення терміну придатності	до 09.2026
10	Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості	вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна ліцензія АВ №598003; свідомство про атестацію лабораторії ВКЯ №96
11	Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10	№015/2022/GMP до 10.12.2024
12	Результати випробувань	Наведені в сертифікаті якості
13	Коментарі	-
14	Заява про сертифікацію	Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15 Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

10.10.2024
Дата підписання

Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа





ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

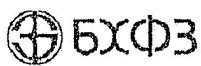
- | | |
|---|---|
| 1. Найменування продукції | Левомеколь |
| 2. Лікарська форма | Мазь |
| 3. Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4. Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5. Країна-виробник | Україна |
| 6. Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7. Номер серії | 1131025 |
| Розмір серії | 2 957 пак. |
| 8. Дата виробництва | 28.10.2025 |
| 9. Дата закінчення терміну придатності | до 10.2027 |
| 10. Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11. Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12. Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13. Коментарі | - |
| 14. Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |

15. Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії

07.11.2025
Дата підписання



Вч. ам. №258 від 12.11.2025



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1131025	Країна	Україна
Кількість в серії	2966 шт	Ресстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	28.10.2025	Термін дії ресстраційного посвідчення	необмежений

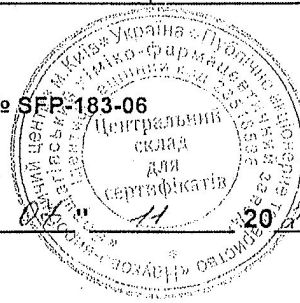
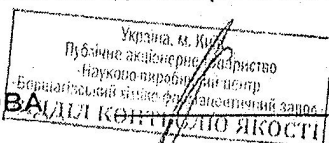
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,49
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг (7,5 мг $\pm$ 10 %) в 1 г препарату	7,14 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг (40 мг $\pm$ 10 %) в 1 г препарату	39,7 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 10.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА





СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

ЛЕВОМЕКОЛЬ

мазь по 40 г у тубі, 1 туба в пачці

Номер серії	1311125	Країна	Україна
Кількість в серії	3025 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/8367/01/01
Дата виробництва	24.11.2025	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

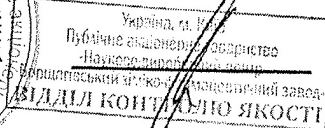
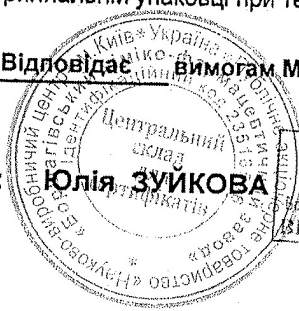
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Мазь білого або білого зі злегка жовтуватим відтінком кольору, однорідної консистенції	Відповідає
Ідентифікація	Метод РХ відповідно до тесту	Відповідає
Хлорамфенікол	Розчин препарату знебарвлює розчин бромної води	Відповідає
6-Метилурацил		
pH	Від 5,0 до 7,5	5,47
Розмір часток	В 10 полях зору мікроскопу основна маса часток має бути р-ром не більше 90 мкм; допускається наявність не більше 10 часток розміром більше 90 мкм	Відповідає
Супровідні домішки		
- домішка А	Не більше 3,0 %	< 3,0 %
- будь-яка інша домішка	Не більше 1,0 %	< 1,0 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^1 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відсутні
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
Хлорамфенікол	Від 6,75 мг до 8,25 мг (7,5 мг $\pm$ 10 %) в 1 г препарату	7,29 мг
6-Метилурацил	Від 36,0 мг до 44,0 мг (40 мг $\pm$ 10 %) в 1 г препарату	39,6 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 11.2027

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-183-06

Начальник ВКЯ: Юлія ЗУЙКОВА



" 09 " 12 20 15 р.

Вх.ан. 1009/15 01.06.16



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

ЛЕВОМЕКОЛЬ, мазь

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | Левомеколь |
| 2 | Лікарська форма | Мазь |
| 3 | Сила дії/активність | 1 г препарату містить: хлорамфенікол (у перерахуванні на 100% суху речовину) 7,5 мг, 6-метилурацил (у перерахуванні на 100% суху речовину) 40 мг |
| 4 | Розмір і тип упаковки | По 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/8367/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1311125 |
| | Розмір серії | 3 016 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 24.11.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 11.2027 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
ліцензія АВ №598003;
свідцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії |
Дата підписання
Андрій РОМАНОВСЬКИЙ
Уповноважена особа |