

ТОВ «Славія 2000»

Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovsloviya2000@gmail.com, Свідомство про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

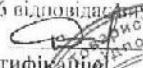
Сертифікат якості № 03
від 23.03.2026

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
Активна речовина: хлоргексидину гліколату 0,0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 13-99 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 030226
Розмір серії: 24882 флаконів
Дата виробництва: 24.02.2026
Дата закінчення терміну придатності: до 02.2029р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса дільниці виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізу

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжини хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжини хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{\max 1} = 231 \text{ нм};$ $\lambda_{\max 2} = 253 \text{ нм};$ $\lambda_{\min 1} = 220 \text{ нм};$ $\lambda_{\min 2} = 241 \text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластинчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	6,16
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	1,002
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	0,000002 г в 1 мл препарату
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	Більше 200 мл
Кількісне визначення		
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045 г до 0,00055 г в 1 мл препарату.	0,00050 г в 1 мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1 мл	Відповідає.
	Не допускається наявність Staphylococcus aureus в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає

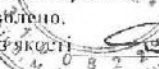
Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 030226 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Керівник ВКЯ  Коріленко Д.Г.

Заява про сертифікацію

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 вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено їх відповідність ліцензійним умовам.

Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа з якості  Коріленко Д.Г.

Дата: 23.03.2026



ТОВ «Славія 2000»
Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovslaviya2000@gmail.com. Свідоцтво про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 01
від 23.03.2026

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0,0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 010226
Розмір серії: 24882 флаконів
Дата виробництва: 16.02.2026
Дата закінчення терміну придатності: до 02.2029р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса ділянки виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізів

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготовленого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжин хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжин хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{max1}=231\text{ нм};$ $\lambda_{max2}=253\text{ нм};$ $\lambda_{min1}=220\text{ нм};$ $\lambda_{min2}=241\text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водяній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	6,47
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	1,002
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	0,000002г в 1 мл препарату
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	Більше 200 мл
Кількісне визначення		
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1мл препарату.	0,00050 г в 1мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1мл	Відповідає.
	Не допускається наявність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає

Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 010226 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та випуску було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам.

Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа з якості Корніленко Д.Г.

Дата: 23.03.2026

Сертифікат якості № 12
 від 29.12.2025

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
 Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
 Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0.0005 г/мл
 Країна-виробник: Україна
 Реєстраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
 Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
 Номер серії: 121225
 Розмір серії: 24882 флаконів
 Дата виробництва: 03.12.2025
 Дата закінчення терміну придатності: до 12.2028р.
 Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
 Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
 Адреса ділянки виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
 Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізів		
Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	
Ідентифікація		Відповідає
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготовленого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжин хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжин хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{\max 1} = 231 \text{ нм};$ $\lambda_{\max 2} = 253 \text{ нм};$ $\lambda_{\min 1} = 220 \text{ нм};$ $\lambda_{\min 2} = 241 \text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водяній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	Відповідає
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	6,58
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	1,002
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	0,000002г в 1 мл препарату
Кількісне визначення		Більше 200 мл
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1мл препарату.	0,00050г в 1мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1мл	Відповідає.
	Не допускається наявність Staphylococcus aureus в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки *	Відповідає

Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 121225 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.

Заява про сертифікацію

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 вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам. Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа з якості Корніленко Д.Г.
 Дата: 29.12.2025

ТОВ «Славія 2000»
Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovslyaiya2000@gmail.com. Свідоцтво про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видає Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 02
від 23.03.2026

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0,0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Ресстраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 020226
Розмір серії: 24908 флаконів
Дата виробництва: 19.02.2026
Дата закінчення терміну придатності: до 02.2029р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса діяльності виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізів		
Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготовленого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжини хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжини хвиль (229±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{max1}=231\text{ нм};$ $\lambda_{max2}=253\text{ нм};$ $\lambda_{min1}=220\text{ нм};$ $\lambda_{min2}=241\text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	6,15
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	1,002
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	0,000002г в 1 мл препарату
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	Більше 200 мл
Кількісне визначення		
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1 мл препарату.	0,00050 г в 1 мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^3 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1 мл	Відповідає.
	Не допускається наявність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає

Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 020226 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.

Заява про сертифікацію

Цим я засвідчую, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/ маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній діяльності у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов. З кожної відповідності до специфікації, що містяться у ресстраційному досьє на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам. Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа з якої Корніленко Д.Г.

Дата: 23.03.2026

Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovslaviya2000@gmail.com. Свідчення про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видає Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 08
від 29.10.2025

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05%
Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0.0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 080825
Розмір серії: 24882 флаконів
Дата виробництва: 29.08.2025
Дата закінчення терміну придатності: до 08.2028р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса ділянки виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізів		
Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		Відповідає
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготованого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжин хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжин хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{max1}=231$ нм; $\lambda_{max2}=253$ нм; $\lambda_{min1}=220$ нм; $\lambda_{min2}=241$ нм
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	Відповідає
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	6,40
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	1,002
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	0,000002г в 1 мл препарату
Кількісне визначення		Більше 200 мл
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1мл препарату.	0,00050 г в 1мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1мл	Відповідає.
	Не допускається наявність Staphylococcus aureus в 1 мл.	Відповідає.
	Не допускається наявність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає.
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає. Не виявлено
Маркування	Відповідність затвердженому оригіналу-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає. Не виявлено

Висновок: Хлоргексидин розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 080825 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01
Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.
Заява про сертифікацію.
Цим я засвідчую, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування, маркування) та проведено контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам. Реалізацію серії дозволено.
Уповноважена особа з якості Корніленко Д.Г.
Дата: 29.10.2025

Вн. ак. №1252
25.12.25

ТОВ «Славія 2000»
Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovslaviya2000@gmail.com. Свідчення про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 04
від 04.08.2025

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0,0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Ресурсний посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 040725
Розмір серії: 24882 флаконів
Дата виробництва: 04.07.2025
Дата закінчення терміну придатності: до 07.2028р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса діючої виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Результати аналізів		
Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготовленого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжин хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжин хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{max1}=231\text{ нм}$ $\lambda_{max2}=253\text{ нм}$ $\lambda_{min1}=220\text{ нм}$ $\lambda_{min2}=241\text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водяній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	Відповідає
Відносна густина	Від 0,992 до 1,004	6,47
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	1,002
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	0,000002г в 1 мл препарату
Кількісне визначення		Більше 200 мл
Хлоргексидину глюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1мл препарату.	
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	0,00050 г в 1мл препарату
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1мл	Відповідає.
	Не допускається наявність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність згідно з оригіналом оригіналу графічного оформлення упаковки	Відповідає

Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних, серія № 040725 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01.
Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.
Заява про сертифікацію
Цим я засвідчую, що зазначені дані є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/ маркування) та проведено контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що містяться у ресурсному довіднику на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам. Реалізацію серії дозволено.
Уповноважена особа з якості: Корніленко Д.Г.
Дата: 04.08.2025

Вх ац. №2525
26.09.25

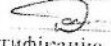
ТОВ «Славія 2000»
Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovslyviya2000@gmail.com. Свідомство про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 05
від 04.05.2026

Назва лікарського засобу: Хлоргексидин
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування 0,05 %
Активна речовина: хлоргексидину глюконату 0,0005 г/мл
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: № UA/13263/01/01, наказ МОЗ України № 1399 від 03.08.2023р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах
Номер серії: 050426
Розмір серії: 24882 флаконів
Дата виробництва: 17.04.2026
Дата закінчення терміну придатності: до 04.2029р.
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса ділянки виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №1 А 13263/01/01

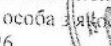
Результати аналізів		
Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація		
Хлоргексидин	УФ-спектр поглинання розчину препарату, приготовленого для кількісного визначення, в області від 200 до 320 нм повинен мати два максимуми за довжин хвиль (231±2) нм і (253±2) нм та два мінімуми за довжин хвиль (220±2) нм і (241±2) нм	$\lambda_{max1}=231\text{ нм};$ $\lambda_{max2}=253\text{ нм};$ $\lambda_{min1}=220\text{ нм};$ $\lambda_{min2}=241\text{ нм}$
Хлоргексидин	До 10 мл препарату додають 0,5 мл розчину міді (II) сульфату, з'являється каламуть світло-блакитного кольору. Після нагрівання суміші на киплячій водяній бані протягом 10 хв. у верхній частині пробірки утворюється світло-фіолетовий пластівчастий осад.	Відповідає
Кислота глюконова	До 10 мл препарату додають 1 мл розчину заліза (III) хлориду РІ і нагрівають до кипіння. Забарвлення розчину переходить із жовтого у темно-оранжеве, яке переходить у жовте після додавання 1 мл кислоти хлористоводневої Р.	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним.	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0.	Відповідає
Візнасна густина	Від 0,992 до 1,004	6,20
4-Хлоранілін	Не більше 0,000005 г в 1 мл препарату.	1,002
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 200 мл.	0,000002г в 1 мл препарату
Кількісне визначення		Більше 200 мл
Хлоргексидину біглюконат	Від 0,00045г до 0,00055г в 1мл препарату.	0,00050 г в 1мл препарату
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^2 КУО в 1 мл.	Відповідає.
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО в 1мл	Відповідає.
	Не допускається наявність Staphylococcus aureus в 1 мл.	Відповідає. Не виявлено
	Не допускається наявність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає. Не виявлено
Упаковка	Згідно з МКЯ до РП №UA/13263/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає

Висновок: Хлоргексидин, розчин для зовнішнього застосування 0,05% по 200 мл у флаконах полімерних серія № 050426 відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/13263/01/01

Керівник ВКЛ  Корніленко Д.Г.

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведені дані інформації є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/ маркування) за технологією, контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено їх відповідність Ліцензійним умовам. Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа  Корніленко Д.Г.

Дата: 04.05.2026

