



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

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 355

Інідакрин-Здоров'я, таблетки по 20 мг №50 (10x5) у блістері у коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: інідакрину гідрохлориду (у вигляді інідакрину гідрохлориду моногідрату) - 20 мг

Реєстр. посвідчення №UA/20783/01/01 від 20.02.2025 до 20.02.2030

Загальна кількість в серії 1229 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №294 від 20.02.25 РП №UA/20783/01/01, зміна №1

№ серії 10326

Дата виробництва 03.2026

Дата видачі результату 02.04.26

Придатний до 03/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від білого до майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою	Таблетки майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння та мати максимум за довжини хвилі (267 ± 2) нм	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння та має максимум за довжини хвилі 267 нм
3	Середня маса таблеток	Від 95,0 мг до 105,0 мг	99,7мг
4	Супровідні домішки	Домішка А - не більше 0,25%; будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,1%; сума всіх домішок - не більше 1,0%	Домішка А - 0,0%; будь-яка неідентифікована домішка - 0,014%; 0,024%; сума всіх домішок - 0,038%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	3,7%
6	Розчинення	За 30 хв (Q= 80%)	99,7%
7	Кількісне визначення	Інідакрину гідрохлорид: від 19,0 мг до 21,0 мг	19,7мг
8	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 1 г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 5 КУО/г, Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г, Escherichia coli: відсутні в 1г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркировка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

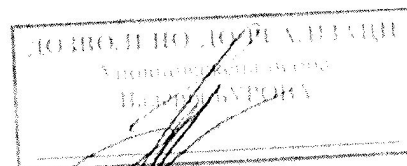
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 02 » 04 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



Вх. ак. №0106, Від 09.04.26



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 № 497**Іпідакрин-Здоров'я, таблетки по 20 мг №50 (10x5) у блістері у коробці**

Діюча речовина 1 таблетка містить: іпідакрину гідрохлориду (у вигляді іпідакрину гідрохлориду моногідрату) - 20 мг

Реєст. посвідчення №UA/20783/01/01 від 20.02.2025 до 20.02.2030

№ серії 20326

Загальна кількість в серії 3668 уп

Дата виробництва 03.2026

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 14.04.26

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

Придатний до 03/2028

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №294 від 20.02.25 РП №UA/20783/01/01, зміна №1

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від білого до майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою	Таблетки майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння та мати максимум за довжини хвилі (267 ± 2) нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: має утворюватися білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння та має максимум за довжини хвилі 267 нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: утворюється білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)
3	Середня маса таблеток	Від 95,0 мг до 105,0 мг	99,4мг
4	Супровідні домішки	Домішка А - не більше 0,25%; будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,1%; сума всіх домішок - не більше 1,0%	Домішка А - 0,01%; будь-яка неідентифікована домішка - 0,01%, 0,02%, 0,01%, 0,01%; сума всіх домішок - 0,06%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	3%
6	Розчинення	За 30 хв (Q= 80%)	104,1%
7	Кількісне визначення	Іпідакрину гідрохлорид: від 19,0 мг до 21,0 мг	19,91мг
8	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 1 г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1 г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркировка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

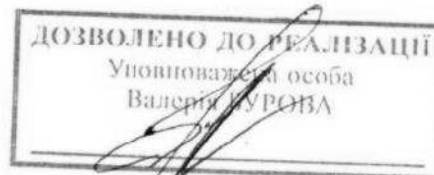
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 14 » 04 2026 р.

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

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

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29





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

ЗГІДНО З
ОРИГІНАЛОМ



www.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 № 4477

Інідакрин-Здоров'я, таблетки по 20 мг №50 (10x5) у блістері у коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: Інідакрину гідрохлориду (у вигляді Інідакрину гідрохлориду моногідрату) - 20 мг

Реєстр. посвідчення №UA/20783/01/01 від 20.02.2025 до 20.02.2030

Загальна кількість в серії 1195 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №294 від 20.02.25 РП №UA/20783/01/01

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 21125

Дата виробництва 11.2025

Дата видачі результату 21.11.25

Придатний до 11/2027

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від білого до майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою	Таблетки майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння та мати максимум за довжини хвилі (267 ± 2) нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: має утворюватися білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння та має максимум за довжини хвилі (267 ± 2) нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: утворюється білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)
3	Середня маса таблеток	Від 95,0 мг до 105,0 мг	101,5мг
4	Супровідні домішки	Домішка А - не більше 0,25%; будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,1%; сума всіх домішок - не більше 1,0%	Домішка А - 0,0%; будь-яка неідентифікована домішка - 0,0%; сума всіх домішок - 0,0%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	5,2%
6	Розчинення	За 30 хв (Q= 80%)	85,9%
7	Кількісне визначення	Інідакрину гідрохлорид: від 19,0 мг до 21,0 мг	19,3мг
8	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 1 г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli - відсутні в 1 г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркировка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Мірошніченко А.П.

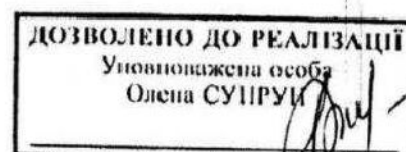
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випущено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання 21.11.2025р.

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



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1775

Інідакрин-Здоров'я, таблетки по 20 мг №50 (10x5) у блістері у коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: інідакрину гідрохлориду (у вигляді інідакрину гідрохлориду моногідрату) - 20 мг

Регист. посвідчення №UA/20783/01/01 від 20.02.2025 до 20.02.2030

Загальна кількість в серії 1221 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №294 від 20.02.25 РП №UA/20783/01/01

Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№ серії 10525

Дата виробництва 05.2025

Дата видачі результату 03.06.25

Придатний до 05/2027

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від білого до майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою	Таблетки майже білого кольору, круглої форми, з плоскою поверхнею та фаскою
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, має співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння та мати максимум за довжини хвилі (267 ± 2) нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: має утворюватися білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)	Спектр поглинання випробовуваного розчину в діапазоні довжин хвиль від 230 нм до 310 нм, співпадає зі спектром поглинання розчину порівняння та має максимум за довжини хвилі 267 нм Якісна реакція з азотною кислотою розведеною Р, срібла нітрату розчином Р1 та аміаку розчином розведеним Р1: утворюється білий сирнистий осад, який швидко розчиняється в розчині аміаку (хлориди)
3	Середня маса таблеток	Від 95,0 мг до 105,0 мг	99,3мг
4	Супровідні домішки	Домішка А - не більше 0,25%; будь-яка неідентифікована домішка - не більше 0,1%; сума всіх домішок - не більше 1,0%	Домішка А - 0,01%; будь-яка неідентифікована домішка - 0,03%; 0,006%; 0,01%; 0,005%; сума всіх домішок - 0,06%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число (AV) менше або дорівнює 15,0%	6%
6	Розчинення	За 30 хв (Q= 80%)	102,9%
7	Кількісне визначення	Інідакрину гідрохлорид: від 19,0 мг до 21,0 мг	20,15мг
8	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 1 г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1 г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркировка	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 (включючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами ГМР, дотримуючи відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та засвідчено відповідність ГМР.

Дата підписання « 03 » 06 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;

