

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2502-1

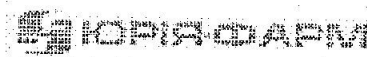
Назва лікарського засобу	Лактувіт®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/12566/01/01
Сила дії/активність	Лактулози - 3,335 г(г)/5 мл(мл)
Лікарська форма	Сироп
Розмір та тип пакування	По 100 мл у флаконах полімерних; по 1 флакону в пацці з картону
Номер серії	BA105/1-1
Розмір серії	10 599 шт.
Дата виробництва	07.09.2025
Придатний до	09.2027
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора або злегка опалесцююча, в'язка рідина безбарвна або блідо-коричнювато-жовтого кольору	п. 1 НД	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	ВЕРХ	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен співпадати з часом утримання основного піку на хроматограмі розчину стандарту	ДФУ, ст. 2.2.29	Відповідає
	Реакція з розчином тартрату міді	Утворюється червоний осад	п.1 НД	Відповідає
	Реакція з аміаком	З'являється червоне забарвлення	п.1 НД	Відповідає
3	Прозорість	Десятикратно розведений розчин повинен бути прозорим	ДФУ, ст. 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Десятикратно розведений розчин повинен мати інтенсивність забарвлення не більше еталонного розчину ВУ ₅	ДФУ, ст. 2.2.2 метод II	Відповідає
5	pH	Десятикратно розведений розчин повинен мати pH від 3,00 до 7,00	ДФУ, ст. 2.2.3	4,32
6	Густина	Не більше 1,380 г/см ³	ДФУ, ст. 2.2.5, N	1,328
7	Метанол	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.28	Не виявлено
8	Сульфіти	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
9	Бор	Не більше 5 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
10	Сульфатна зола	Не більше 0,2 %	ДФУ, ст. 2.4.14	Не виявлено
11	Кількісне визначення лактулози	Від 636,5 г/л до 703,5 г/л	МКЯ	77,0

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105





107

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
12	Споріднені речовини			
	Домішка А	Не більше 10,0 %	МКЯ	3,7
	Домішка В	Не більше 15,0 %	МКЯ	10,4
	Домішка С	Не більше 10,0 %	МКЯ	6,5
	Домішка D	Не більше 1,0 %	МКЯ	Не виявлено
	Домішка Е	Не більше 4,0 %	МКЯ	0,4
	Домішка F	Не більше 4,0 %	МКЯ	2,7
	Домішка G	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,7
	Домішка H	Не більше 1,5 %	МКЯ	1,0
	Неспецифічні домішки	Не більше 0,5 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок елюйованих після домішки H	Не більше 1,3 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок (крім домішок В і С)	Не більше 12,0 %	МКЯ	7,9
13	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 10^2 КУО/г, загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО/г. Відсутність Escherichia coli в 1 г.	ДФУ, ст. 2.6.12, 2.6.13	Відповідає

Висновок:

лікарський засіб Лактувіт® відповідає вимогам НД до РП UA/12566/01/01

Коментарі:

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Н.М. Трунова



17.09.2025

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/L



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2502-1

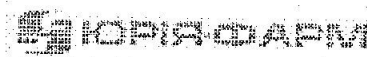
Назва лікарського засобу	Лактувіт®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/12566/01/01
Сила дії/активність	Лактулози - 3,335 г(г)/5 мл(мл)
Лікарська форма	Сироп
Розмір та тип пакування	По 100 мл у флаконах полімерних; по 1 флакону в паці з картоном
Номер серії	BA105/1-1
Розмір серії	10 599 шт.
Дата виробництва	07.09.2025
Придатний до	09.2027
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора або злегка опалесцююча, в'язка рідина безбарвна або блідо-коричнювато-жовтого кольору	п. 1 НД	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	ВЕРХ	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен співпадати з часом утримання основного піку на хроматограмі розчину стандарту	ДФУ, ст. 2.2.29	Відповідає
	Реакція з розчином тартрату міді	Утворюється червоний осад	п.1 НД	Відповідає
	Реакція з аміаком	З'являється червоне забарвлення	п.1 НД	Відповідає
3	Прозорість	Десятикратно розведений розчин повинен бути прозорим	ДФУ, ст. 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Десятикратно розведений розчин повинен мати інтенсивність забарвлення не більше еталонного розчину ВУ ₅	ДФУ, ст. 2.2.2 метод II	Відповідає
5	pH	Десятикратно розведений розчин повинен мати pH від 3,00 до 7,00	ДФУ, ст. 2.2.3	4,32
6	Густина	Не більше 1,380 г/см ³	ДФУ, ст. 2.2.5, N	1,328
7	Метанол	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.28	Не виявлено
8	Сульфіти	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
9	Бор	Не більше 5 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
10	Сульфатна зола	Не більше 0,2 %	ДФУ, ст. 2.4.14	Не виявлено
11	Кількісне визначення лактулози	Від 636,5 г/л до 703,5 г/л	МКЯ	77,0

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/1-1





107

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
12	Споріднені речовини			
	Домішка А	Не більше 10,0 %	МКЯ	3,7
	Домішка В	Не більше 15,0 %	МКЯ	10,4
	Домішка С	Не більше 10,0 %	МКЯ	6,5
	Домішка D	Не більше 1,0 %	МКЯ	Не виявлено
	Домішка Е	Не більше 4,0 %	МКЯ	0,4
	Домішка F	Не більше 4,0 %	МКЯ	2,7
	Домішка G	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,7
	Домішка H	Не більше 1,5 %	МКЯ	1,0
	Неспецифічні домішки	Не більше 0,5 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок елюйованих після домішки H	Не більше 1,3 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок (крім домішок В і С)	Не більше 12,0 %	МКЯ	7,9
13	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 10^2 КУО/г, загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО/г. Відсутність Escherichia coli в 1 г.	ДФУ, ст. 2.6.12, 2.6.13	Відповідає

Висновок:

лікарський засіб Лактувіт® відповідає вимогам НД до РП UA/12566/01/01

Коментарі:

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Н.М. Трунова



17.09.2025

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/L



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2502-1

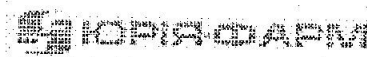
Назва лікарського засобу	Лактувіт®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/12566/01/01
Сила дії/активність	Лактулози - 3,335 г(г)/5 мл(мл)
Лікарська форма	Сироп
Розмір та тип пакування	По 100 мл у флаконах полімерних; по 1 флакону в паці з картоном
Номер серії	BA105/1-1
Розмір серії	10 599 шт.
Дата виробництва	07.09.2025
Придатний до	09.2027
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора або злегка опалесцююча, в'язка рідина безбарвна або блідо-коричнювато-жовтого кольору	п. 1 НД	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	ВЕРХ	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен співпадати з часом утримання основного піку на хроматограмі розчину стандарту	ДФУ, ст. 2.2.29	Відповідає
	Реакція з розчином тартрату міді	Утворюється червоний осад	п.1 НД	Відповідає
	Реакція з аміаком	З'являється червоне забарвлення	п.1 НД	Відповідає
3	Прозорість	Десятикратно розведений розчин повинен бути прозорим	ДФУ, ст. 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Десятикратно розведений розчин повинен мати інтенсивність забарвлення не більше еталонного розчину ВУ ₅	ДФУ, ст. 2.2.2 метод II	Відповідає
5	pH	Десятикратно розведений розчин повинен мати pH від 3,00 до 7,00	ДФУ, ст. 2.2.3	4,32
6	Густина	Не більше 1,380 г/см ³	ДФУ, ст. 2.2.5, N	1,328
7	Метанол	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.28	Не виявлено
8	Сульфіти	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
9	Бор	Не більше 5 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
10	Сульфатна зола	Не більше 0,2 %	ДФУ, ст. 2.4.14	Не виявлено
11	Кількісне визначення лактулози	Від 636,5 г/л до 703,5 г/л	МКЯ	77,0

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105





107

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
12	Споріднені речовини			
	Домішка А	Не більше 10,0 %	МКЯ	3,7
	Домішка В	Не більше 15,0 %	МКЯ	10,4
	Домішка С	Не більше 10,0 %	МКЯ	6,5
	Домішка D	Не більше 1,0 %	МКЯ	Не виявлено
	Домішка Е	Не більше 4,0 %	МКЯ	0,4
	Домішка F	Не більше 4,0 %	МКЯ	2,7
	Домішка G	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,7
	Домішка H	Не більше 1,5 %	МКЯ	1,0
	Неспецифічні домішки	Не більше 0,5 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок елюйованих після домішки H	Не більше 1,3 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок (крім домішок В і С)	Не більше 12,0 %	МКЯ	7,9
13	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 10^2 КУО/г, загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО/г. Відсутність Escherichia coli в 1 г.	ДФУ, ст. 2.6.12, 2.6.13	Відповідає

Висновок:

лікарський засіб Лактувіт® відповідає вимогам НД до РП UA/12566/01/01

Коментарі:

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Н.М. Трунова



17.09.2025

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/L



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2502-1

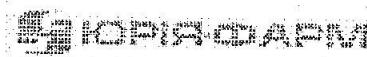
Назва лікарського засобу	Лактувіт®
Номер реєстраційного посвідчення	UA/12566/01/01
Сила дії/активність	Лактулози - 3,335 г(г)/5 мл(мл)
Лікарська форма	Сироп
Розмір та тип пакування	По 100 мл у флаконах полімерних; по 1 флакону в паці з картоном
Номер серії	BA105/1-1
Розмір серії	10 599 шт.
Дата виробництва	07.09.2025
Придатний до	09.2027
Юридична адреса	Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10 тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01
Назва дільниці виробництва та контролю якості	Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»
Адреса дільниці виробництва та контролю якості	Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108 тел. (0472) 71-00-98
Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів	AB 598091

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора або злегка опалесцююча, в'язка рідина безбарвна або блідо-коричнювато-жовтого кольору	п. 1 НД	Відповідає
2	Ідентифікація:			
	ВЕРХ	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен співпадати з часом утримання основного піку на хроматограмі розчину стандарту	ДФУ, ст. 2.2.29	Відповідає
	Реакція з розчином тартрату міді	Утворюється червоний осад	п.1 НД	Відповідає
	Реакція з аміаком	З'являється червоне забарвлення	п.1 НД	Відповідає
3	Прозорість	Десятикратно розведений розчин повинен бути прозорим	ДФУ, ст. 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Десятикратно розведений розчин повинен мати інтенсивність забарвлення не більше еталонного розчину ВУ ₅	ДФУ, ст. 2.2.2 метод II	Відповідає
5	pH	Десятикратно розведений розчин повинен мати pH від 3,00 до 7,00	ДФУ, ст. 2.2.3	4,32
6	Густина	Не більше 1,380 г/см ³	ДФУ, ст. 2.2.5, N	1,328
7	Метанол	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.28	Не виявлено
8	Сульфіти	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
9	Бор	Не більше 5 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Не виявлено
10	Сульфатна зола	Не більше 0,2 %	ДФУ, ст. 2.4.14	Не виявлено
11	Кількісне визначення лактулози	Від 636,5 г/л до 703,5 г/л	МКЯ	77,0

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/1-1





107

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
12	Споріднені речовини			
	Домішка А	Не більше 10,0 %	МКЯ	3,7
	Домішка В	Не більше 15,0 %	МКЯ	10,4
	Домішка С	Не більше 10,0 %	МКЯ	6,5
	Домішка D	Не більше 1,0 %	МКЯ	Не виявлено
	Домішка Е	Не більше 4,0 %	МКЯ	0,4
	Домішка F	Не більше 4,0 %	МКЯ	2,7
	Домішка G	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,7
	Домішка H	Не більше 1,5 %	МКЯ	1,0
	Неспецифічні домішки	Не більше 0,5 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок елюйованих після домішки H	Не більше 1,3 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок (крім домішок В і С)	Не більше 12,0 %	МКЯ	7,9
13	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 10^2 КУО/г, загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО/г. Відсутність Escherichia coli в 1 г.	ДФУ, ст. 2.6.12, 2.6.13	Відповідає

Висновок:

лікарський засіб Лактувіт® відповідає вимогам НД до РП UA/12566/01/01

Коментарі:

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморожувати.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»

Н.М. Трунова



17.09.2025

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA105/L



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2478-1



Назва лікарського засобу
Номер реєстраційного посвідчення
Сила дії/активність
Лікарська форма

Лактувіт®
UA/12566/01/01
Лактулози - 3,335 г(г)/5 мл(мл)
Сироп

Розмір та тип пакування

По 100 мл у флаконах полімерних; по 1 флакону в паці з картону

Номер серії

BA95/1-1

Розмір серії

10 610 шт.

Дата виробництва

05.09.2025

Придатний до

09.2027

Юридична адреса

Україна, 03038, м. Київ, вул. М.Амосова, 10
тел. (044) 275-01-08, (044) 281-01-01

Назва дільниці виробництва та контролю якості

Виробничий юніт «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм»

Адреса дільниці виробництва та контролю якості

Департамент контролю якості ТОВ «Юрія-фарм»

Номер ліцензії на виробництво лікарських засобів

Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108
тел. (0472) 71-00-98
AB 598091

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
1	Опис	Прозора або злегка опалесцююча, в'язка рідина безбарвна або блідо-коричнювато-жовтого кольору	п. 1 НД	Відповідає
2	Ідентифікація: ВЕРХ	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен співпадати з часом утримання основного піку на хроматограмі розчину стандарту	ДФУ, ст. 2.2.29	Відповідає
	Реакція з розчином тартрату міді	Утворюється червоний осад	п. 1 НД	Відповідає
	Реакція з аміаком	З'являється червоне забарвлення	п. 1 НД	Відповідає
3	Прозорість	Десятикратно розведений розчин повинен бути прозорим	ДФУ, ст. 2.2.1	Відповідає
4	Ступінь забарвлення	Десятикратно розведений розчин повинен мати інтенсивність забарвлення не більше еталонного розчину ВУ ₅	ДФУ, ст. 2.2.2 метод II	Відповідає
5	pH	Десятикратно розведений розчин повинен мати pH від 3,00 до 7,00	ДФУ, ст. 2.2.3	4,33
6	Густина	Не більше 1,380 г/см ³	ДФУ, ст. 2.2.5, N	1,328
7	Метанол	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.28	Не виявлено
8	Сульфіти	Не більше 30 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Менше 30 ppm
9	Бор	Не більше 5 ppm	ДФУ, ст. 2.2.25	Менше 5 ppm
10	Сульфатна зола	Не більше 0,2 %	ДФУ, ст. 2.4.14	0,07
11	Кількісне визначення лактулози	Від 636,5 г/л до 703,5 г/л	МКЯ	673,8

Лактувіт®, сироп 3,335 г/ 5 мл по 100 мл у флаконах полімерних

BA95/1-1

№ з/п	Характеристики якості	Вимоги НД	Методи випробувань	Результати
12	Споріднені речовини			
	Домішка А	Не більше 10,0 %	МКЯ	3,6
	Домішка В	Не більше 15,0 %	МКЯ	10,5
	Домішка С	Не більше 10,0 %	МКЯ	6,4
	Домішка D	Не більше 1,0 %	МКЯ	Не виявлено
	Домішка Е	Не більше 4,0 %	МКЯ	0,4
	Домішка F	Не більше 4,0 %	МКЯ	2,7
	Домішка G	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,6
	Домішка H	Не більше 1,5 %	МКЯ	0,9
	Неспецифічні домішки	Не більше 0,5 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок елюйованих після домішки H	Не більше 1,3 %	МКЯ	Не виявлено
	Сума домішок (крім домішок В і С)	Не більше 12,0 %	МКЯ	7,6
13	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 10^2 КУО/г, загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^1 КУО/г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	ДФУ, ст. 2.6.12, 2.6.13	Відповідає

Висновок:

лікарський засіб Лактувіт® відповідає вимогам НД до РП UA/12566/01/01

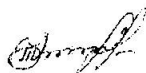
Коментарі:

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Не заморозувати.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Цю серію лікарського засобу було вироблено (включаючи пакування/маркування) виробничим юнітом «Інфузія» ТОВ «Юрія-фарм» та проведено контроль якості в департаменті контролю якості ТОВ «Юрія-фарм» у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими національним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та контролю якості було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійним вимогам.

Уповноважена особа
з якості
ТОВ «Юрія-фарм»



Н.М. Трунова



17.09.2025