



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585

46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4

Тел./факс +38 (0352) 52-41-30

Ліцензія №501313 серія АВ

Гalenовий цех/Дільниця виробництва настоек,
екстрактів, розчинів, сиропів/Дільниця розливу РЛФ

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 33-Ф

Назва препарату,
лікарська форма, розмір упаковки, стиль
дії/активності:

Регістраційне посвідчення:

Номер серії:

Назва країни призначення:

Кількість в серії (ун.):

Дата виробництва:

Аналіз виконаний згідно:

**Поліну настійка, настійка, по 25 мл у
флаконах-крапельницях**

настійка трави і листя полину гіркого (1:5) (Abrinthii herba et folia)
(екстрагент – етанол 70 %)

UA/8647/01/01 (термін дії вищевказаний з 20.11.2018 р.)

20226

Україна

24 236

18.02.2026 р.

МКЯ до РЛ № UA/8647/01/01.

(сирма/табл. документація, віднос. до) аналізу контролю якості)

№ п/п	Питання показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Рідина бурожовто-зеленого кольору, з характерним запахом. В процесі зберігання можливо випадання осаду.	Відповідає
2.	Ідентифікація <i>Абсинтин, арабсин</i>	На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні в УФ-світлі при промені товщі 365 нм помітні висвітлені частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона. На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні помітні частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона. На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні помітні частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона. На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні помітні частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона.	Відповідає
	<i>Ефірна олія полину гіркого</i>	На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні помітні частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона. На промоторній мікробіологічній розливці при перемішуванні помітні частинки осаду до верха і наступній інспірації світло-жовта зона на всю світло-толщу, широкі зони рівного кольору, поверх над якою світло-середня, над нею жовто-червона зона.	Відповідає
3.	Вміст етанолу, %	Не менше 64,0	68,2
4.	Сухий залишок, %	Не менше 3,0	3,3
5.	Важкі метали, %	Не більше 0,001	Відповідає
6.	Об'єм вмісту контейнера, мл	Об'єм вмісту одного флакона повинен бути не менше 25	В нормі 26,6
7.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМАС)	10^4 КУО/мл	Відповідає
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТМГС)	10^2 КУО/мл	Відповідає
	толерантних до кисню грамнегативних бактерій	10^2 КУО в 1 мл	Відповідає
	<i>Escherichia coli</i>	Відсутність в 1 мл	Відсутній
	<i>Salmonella</i>	Відсутність в 25 мл	Відсутній
8.	Кількісне визначення: Вміст ефірної олії, %	Не менше 0,02	0,04
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	5 років	До 02.2031 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РЛ № UA/8647/01/01.

Начальник ВТК:

М.О. Додік
(підп.)

(підп.)

Голова СИНИЦЬКА
(підп.)

Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені з повною відповідністю з вимогами, зазначеними в чинній настанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з відповідним реєстраційним досьє країни призначення.

Серією дозволено до реалізації

Уповноважена особа з якості:

26.02.2026
(підп.)

(підп.)

Синицька РАДІОНА
(підп.)

Контрольно-аналітична лабораторія ВТК атестована на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свідчення про атестацію №100 від 03.03.2012 р. органом Державного науково-технічного центру України з лікарських засобів.

Вх. ек. № 0324 Вр 31.03.2026 М.О.Д.



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585

46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4

Тел./факс +38 (0352) 52-41-30

Ліцензія №501313 серія АВ

Галеновий цех/Дільниця виробництва настоянок, екстрактів, розчинів, сиропів/Дільниця розливу РЛФ

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 188 - Ф

Назва препарату,
лікарська форма, розмір упаковки, сила
дії/активність:

Реєстраційне посвідчення:

Номер серії:

Назва країни призначення:

Кількість в серії (уп.):

Дата виробництва:

Аналіз виконаний згідно:

**Полину настойка, настойка, по 25 мл у
флаконах-крапельницях**

настойка трави і листя полину гіркого (1:5) (Absinthii herba et folia)
(екстрагент – етанол 70 %)

UA/8647/01/01 (термін дії необмежений з 20.11.2018 р.)

20925

Україна

14 148

20.10.2025 р.

МКЯ до РП № UA/8647/01/01.

(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Рідина буровато-зеленого кольору, з характерним запахом. В процесі зберігання можливе випадання осаду.	Відповідає
2.	Ідентифікація <i>Абсинтин, артабсин</i>	На хроматограмі випробовуваного розчину при перегляді в УФ-світлі при довжині хвилі 365 нм повинні виявитися такі зони: знизу доверху в наступній послідовності світло-жовта зона за нею світло-голуба, широка зона рожевого кольору, зверху над нею світло-оранжева, над нею яскраво-червона зона. На хроматограмі допускається наявність інших зон різного кольору.	Відповідає
	<i>Ефірна олія полину гіркого</i>	На хроматограмі випробовуваного розчину, при перегляді при даному світлі повинні виявитися наступні зони: починаючи від лінії старту жовто-зелена зона, в центрі синьо-зелена зона, над нею дві зони рожевого кольору, над ними синьо-фіолетова зона, у верхній частині світло-зелена та світло-фіолетова зона.	Відповідає
3.	Вміст етанолу, %	Не менше 64,0	68,0
4.	Сухий залишок, %	Не менше 3,0	3,7
5.	Важкі метали, %	Не більше 0,001	Відповідає
6.	Об'єм вмісту контейнера, мл	Об'єм вмісту одного флакона повинен бути не менше 25	В нормі 26,0
7.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ⁴ КУО/мл	Відповідає
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	10 ² КУО/мл	Відповідає
	толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	10 ² КУО в 1 мл	Відповідає
	<i>Escherichia coli</i>	Відсутність в 1 мл	Відсутні
	<i>Salmonella</i>	Відсутність в 25 мл	Відсутні
8.	Кількісне визначення: Вміст ефірної олії, %	Не менше 0,02	0,040
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	5 років	До: 09.2030 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8647/01/01.

Начальник ВТК:

29.10.2025

ВТК

Ірина ВОЖАК
(п.п.с.)

Заява про сертифікацію: Цим підтверджується, що на виробничій стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з СМД, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

29.10.2025

Світлана РАДЮЗА
(п.п.с.)

Контрольно-аналітичну лабораторію ВТК атестовано на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.

Свідчення про атестацію № 100 від 03.03.2012 р., видано Державною службою України з лікарських засобів.

69. ам. 15843 big 15.01.2026



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585

46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4

Тел./факс +38 (0352) 52-41-30

Ліцензія №501313 серія АВ

Галеновий цех/Дільниця виробництва фітопрепаратів/

Дільниця розливу РЛФ

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 123 - Ф

Полину настойка, настойка, по 25 мл у флаконах-крапельницях

настойка трави і листя полину гіркокого (1:5) (Absinthii herba et folia) (екстрагент – етанол 70 %)

UA/8647/01/01 (термін дії необмежений з 20.11.2018 р.)
10425

Україна
14168

07.07.2025 р.

МКЯ до РП № UA/8647/01/01.

(перманентна документація, згідно якої виконано контроль якості)

Назва препарату,
лікарська форма, розмір упаковки, сила
дії/активності:

Ресетраційне посвідчення:

Номер серії:

Назва країни призначення:

Кількість в серії (ун.):

Дата виробництва:

Аналіз виконаний згідно:

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Рідина буровато-зеленого кольору, з характерним запахом. В процесі зберігання можливе випадання осадку.	Відповідає
2.	Ідентифікація <i>Absinthii artemisinin</i> <i>Ефірна олія полину гіркокого</i>	На хроматограмі виробничого розливу при перебігу в УФ-світлі при довжині хвилі 365 нм повинні виявлятися такі зони: знизу доверху в наступній послідовності світло-жовта зона за нею світло-голуба, широка зона рожевого кольору, зверху над нею світло-оранжева, над нею яскраво-чорна зона. На хроматограмі допускається наявність інших зон різного кольору. На хроматограмі виробничого розливу, при перебігу в світлі довжини хвилі 365 нм повинні виявлятися наступні зони: початковий відліт старту жовто-зеленої зони, в центрі світло-жовтої зони, над нею дві зони рожевого кольору, над ними світло-фіолетова зона, у верхній частині світло-зелена та світло-фіолетова зони.	Відповідає Відповідає
3.	Вміст етанолу, %	Не менше 64,0	64,9
4.	Сухий залишок, %	Не менше 3,0	3,2
5.	Важкі метали, %	Не більше 0,001	Відповідає
6.	Об'єм вмісту контейнера, мл	Об'єм вмісту одного флакона повинен бути не менше 25	В нормі 26,0
7.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМЦ) загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) толерантних до кислоти грампозитивних бактерій <i>Escherichia coli</i> <i>Salmonella</i>	10 ⁴ КУО/мл 10 ³ КУО/мл 10 ³ КУО в 1 мл Відсутність в 1 мл Відсутність в 25 мл	Відповідає Відповідає Відповідає Відсутній Відсутній
8.	Кількісне визначення: Вміст ефірної олії, %	Не менше 0,02	0,03
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	5 років	До: 04.2030 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8647/01/01.

Начальник ВТК:

Ірина СИНІЦІНА
(підпис)

Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами ресетраційного доось країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

Ірина СИНІЦІНА
(підпис)

Контрольно-аналітична лабораторія ВТК атестована на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свидетство про атестацію № 100 від 03.03.2012 р., видано Державною службою України з лікарських засобів.

Всего в 1606 в/г 20.08.25 Терно