

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: kancelyariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
 Свідоцтва про атестацію лабораторій
 №199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2215
БЕТАЙОД-Здоров'я мазь 100 мг/г по 20 г у тубі у коробці

Діюча речовина 1 г препарату містить: повідон-йоду - 100 мг

Реєст. посвідчення **UA/17494/01/01 від 13.03.2024**

Загальна кількість в серії **1090 уп**

Країна призначення **Україна**

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

Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №1554 від 05.07.19 РП №UA/17494/01/01, зміна №1**

Технічна угода **№ УЯ-3-К від 01.05.24**

№ серії **20625**

Дата виробництва **06.2025**

Дата видачі результату **07.07.25**

Придатний до **06/2027**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Гомогенна мазь коричневого кольору. Допускається слабкий специфічний запах	Гомогенна мазь коричневого кольору. Слабкий специфічний запах
2	Ідентифікація	Якісна реакція з крохмалю розчином Р: має з'являтися темно-синє забарвлення розчину	Відповідає
		Якісна реакція з 0,1М розчином натрію тіосульфату, розчином амонію кобальтотіоціанату та 6М хлористоводневою кислотою: має утворюватися осад світло-синього кольору	Відповідає
3	Однорідність	Мазь має бути однорідною	Однорідна
4	Маса вмісту упаковки	Не менше 20,0 г	21,1 г
5	Герметичність упаковки	Упаковка має бути герметичною	Герметична
6	pH	Від 3,5 до 4,5	4,3
7	Кількісне визначення	Активний йод: від 8,50 мг до 12,00 мг	9 мг
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Staphylococcus aureus - відсутність в 1г. Pseudomonas aeruginosa - відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок **Відповідає вимогам НТД**

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

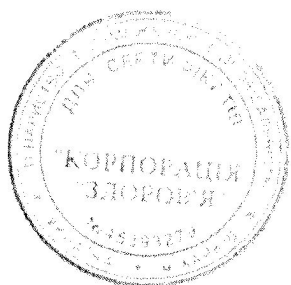
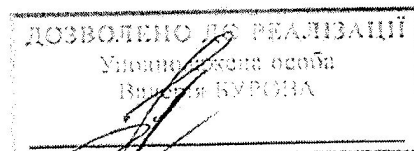
Я, як засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Дата підписання « 07 » 07 2025 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: **ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22**

Виробнича дільниця: **Фітохімічний цех; м.Харків, вул. Шевченка, 6.22;**

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Рх все ~ 1265 вер
 06.12.25 lf

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 № 535**БЕТАЙОД-Здоров'я мазь 100 мг/г по 20 г у тубі у коробці**

Діюча речовина 1 г препарату містить: повідон-йоду - 100 мг

Реєстр. посвідчення **UA/17494/01/01 від 13.03.2024**Загальна кількість в серії **1107 уп**Країна призначення **Україна**

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

Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №1554 від 05.07.19 РП №UA/17494/01/01, зміна №1, зміна №2**№ серії **20426**Дата виробництва **04.2026**Дата видачі результату **17.04.26**Придатний до **04/2028**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Гомогенна мазь коричневого кольору. Допускається слабкий специфічний запах	Гомогенна мазь коричневого кольору. Зі слабким специфічним запахом
2	Ідентифікація	Якісна реакція з крохмалю розчином Р: має з'являтися темно-синє забарвлення розчину	Відповідає
		Якісна реакція з 0,1М розчином натрію тіосульфату, розчином амонію кобальтотіоціанату та 6М хлористоводневою кислотою: має утворюватися осад світло-синього кольору	Відповідає
3	Однорідність	Мазь має бути однорідною	Однорідна
4	Маса вмісту упаковки	Не менше 20,0 г	20,8 г
5	Герметичність упаковки	Упаковка має бути герметичною	Герметична
6	pH	Від 3,5 до 4,5	4,3
7	Кількісне визначення	Активний йод: від 8,50 мг до 12,00 мг	9,73 мг
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Staphylococcus aureus - відсутність в 1г. Pseudomonas aeruginosa - відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10* КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г. *- по відношенню до стійких мікроорганізмів.
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано на встановлену відповідність GMP.

Дата підписання « 17 » 04 2026 р.Аналіз виконаний у лабораторії: **ВКЯ ТОВ "КОРПОРАЦІЯ "ЗДОРОВ'Я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22**Виробнича ділянка: **Фітохімічний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;**

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29



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@zdrovyie.ua

Свідчення про атестацію
№612 від 04.12.25 до 26.11.28
Ліцензія Б/Н від 17.12.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 569**БЕТАЙОД-Здоров'я мазь 100 мг/г по 20 г у тубі у коробці**

Діюча речовина 1 г препарату містить: повідон-йоду - 100 мг

Реєстр. посвідчення UA/17494/01/01 від 13.03.2024

Загальна кількість в серії 1098 уп

Країна призначення Україна

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

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №1554 від 05.07.19 РП №UA/17494/01/01, зміна №1, зміна №2

№ серії 30426

Дата виробництва 04.2026

Дата видачі результату 21.04.26

Придатний до 04/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Гомогенна мазь коричневого кольору. Допускається слабкий специфічний запах	Гомогенна мазь коричневого кольору. Зі слабким специфічним запахом
2	Ідентифікація	Якісна реакція з крохмалю розчином Р: має з'являтися темно-синє забарвлення розчину Якісна реакція з 0,1М розчином натрію тіосульфату, розчином амонію кобальтотіоціанату та 6М хлористоводневою кислотою: має утворюватися осад світло-синього кольору	Відповідає Відповідає
3	Однорідність	Мазь має бути однорідною	Однорідна
4	Маса вмісту упаковки	Не менше 20,0 г	20,6 г
5	Герметичність упаковки	Упаковка має бути герметичною	Герметична
6	pH	Від 3,5 до 4,5	4,3
7	Кількісне визначення	Активний йод: від 8,50 мг до 12,00 мг	9,67 мг
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Staphylococcus aureus - відсутність в 1г. Pseudomonas aeruginosa - відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 21 » 04 2026 р.

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

Виробнича ділянка: Фітохімічний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 028/2026/GMP до 13.02.29

