



ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49689-42, Тел. (044) 485-26-57 (цілодобово)

## Сертифікат якості № 040000120241

## Корвалол®, краплі оральні по 25 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці

1мл розчину (26 крапель) містить: етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти в перерахуванні

на 100% речовину 20 мг, фенобарбіталу 18,26 мг, м'яти олії 1,42 мг

Номер серії: 80225 Країна отримувач: Україна  
Кількість продукції: 106.800 Тис.флак. № Реєстр. посвідчення: UA/2554/01/01  
Дата виробництва: 02.2025 Термін дії реєстр. посвідчення: необмежений  
Аналіз виконаний по: МКЯ ЛЗ до РП №UA/2554/01/01, зміни від 15.07.2021 р.

| Найменування показників                          | Вимоги АНД(специфікації)                                                                                                                                                                                    | Результати випробувань  |
|--------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| Опис                                             | Прозора безбарвна рідина зі специфічним запахом                                                                                                                                                             | Відповідає              |
| Ідентифікація                                    |                                                                                                                                                                                                             |                         |
| етиловий ефір                                    | На хроматограмі препарату часи утримування                                                                                                                                                                  |                         |
| а-бромізовалеріанової                            | основних піків етилового ефіру                                                                                                                                                                              |                         |
| кислоти, ментол                                  | а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу мають співпадати з часами утримування піків етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$         | Відповідає              |
| фенобарбітал                                     | Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 220 нм до 300 нм повинен мати максимум за довжини хвилі $(240 \pm 2)$ нм          | 241 нм                  |
| етанол                                           | На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Етанол", час утримування піка етанолу має співпадати з часом утримування піка етанолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$ | Відповідає              |
| pH                                               | Від 4,0 до 7,0                                                                                                                                                                                              | 6,7                     |
| Густина                                          | Від 0,924 г/см <sup>3</sup> до 0,929 г/см <sup>3</sup>                                                                                                                                                      | 0,926 г/см <sup>3</sup> |
| Показник заломлення                              | Від 1,3642 до 1,3658                                                                                                                                                                                        | 1,3653                  |
| Етанол                                           | Від 0,420 г до 0,460 г в 1 мл препарату                                                                                                                                                                     | 0,435 г/мл              |
| Бромід-іон                                       | Не більше 0,8 мг                                                                                                                                                                                            | 0,2 мг/мл               |
| Об'єм вмісту упаковки                            | Не менше 25 мл                                                                                                                                                                                              | Відповідає              |
| Мікробіологічна чистота                          |                                                                                                                                                                                                             |                         |
| Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) * | Критерій прийнятності 100 КУО/мл                                                                                                                                                                            | *                       |

ID 040000120241

Стор. 1 з 2

Сертифікат підписано електронним підписом

10.03.2025



# ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49689-42, Тел. (044) 485-26-57 (цілодобово)

|                                                        |                                                                                                      |            |
|--------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) * | Критерій прийнятності 10 КУО/мл                                                                      | *          |
| Escherichia coli *                                     | Відсутність в 1 мл                                                                                   | *          |
| <b>Кількісне визначення</b>                            |                                                                                                      |            |
| етилловий ефір                                         | Від 19,0 мг до 21,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 18,0 мг до 22,0 мг в 1 мл препарату | 19,7 мг/мл |
| а-бромізовалеріанової кислоти                          |                                                                                                      |            |
| фенобарбітал                                           | Від 17,3 мг до 19,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 16,4 мг до 20,1 мг в 1 мл препарату | 17,9 мг/мл |
| Упаковка                                               | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |
| Маркування                                             | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |

Термін придатності: 2 роки 6 місяців До 08.2027

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

## Коментарі:

\*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

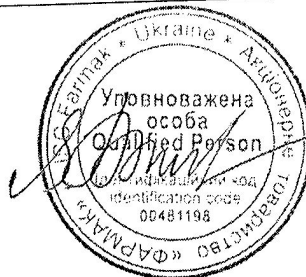
## Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

## Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



25.02.2025

## Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;  
Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP\_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;  
GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

## Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

ID 040000120241

Сертифікат підписано електронним підписом

Стор. 2 з 2



## Сертифікат якості № 040000118849

### Корвалол®, краплі оральні по 25 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці

1мл розчину (26 крапель) містить: етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти в перерахуванні на 100% речовину 20 мг, фенобарбіталу 18,26 мг, м'яти олії 1,42 мг

|                      |                                                      |                                 |               |
|----------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------|
| Номер серії:         | 341124                                               | Країна отримувач:               | Україна       |
| Кількість продукції: | 46.080 Тис.флак.                                     | № Реєстр. посвідчення:          | UA/2554/01/01 |
| Дата виробництва:    | 11.2024                                              | Термін дії реєстр. посвідчення: | необмежений   |
| Аналіз виконаний по: | МКЯ ЛЗ до РП №UA/2554/01/01, зміни від 15.07.2021 р. |                                 |               |

| Найменування показників                          | Вимоги АНД(специфікації)                                                                                                                                                                                    | Результати випробувань  |
|--------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| Опис                                             | Прозора безбарвна рідина зі специфічним запахом                                                                                                                                                             | Відповідає              |
| <b>Ідентифікація</b>                             |                                                                                                                                                                                                             |                         |
| етиловий ефір                                    | На хроматограмі препарату часи утримування                                                                                                                                                                  |                         |
| а-бромізовалеріанової                            | основних піків етилового ефіру                                                                                                                                                                              |                         |
| кислоти, ментол                                  | а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу мають співпадати з часами утримування піків етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$         | Відповідає              |
| фенобарбітал                                     | Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 220 нм до 300 нм повинен мати максимум за довжини хвилі $(240\pm 2)$ нм           | 240 нм                  |
| етанол                                           | На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Етанол", час утримування піка етанолу має співпадати з часом утримування піка етанолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$ | Відповідає              |
| pH                                               | Від 4,0 до 7,0                                                                                                                                                                                              | 6,8                     |
| Густина                                          | Від 0,924 г/см <sup>3</sup> до 0,929 г/см <sup>3</sup>                                                                                                                                                      | 0,925 г/см <sup>3</sup> |
| Показник заломлення                              | Від 1,3642 до 1,3658                                                                                                                                                                                        | 1,3655                  |
| Етанол                                           | Від 0,420 г до 0,460 г в 1 мл препарату                                                                                                                                                                     | 0,440 г/мл              |
| Бромід-іон                                       | Не більше 0,8 мг                                                                                                                                                                                            | 0,3 мг/мл               |
| Об'єм вмісту упаковки                            | Не менше 25 мл                                                                                                                                                                                              | Відповідає              |
| <b>Мікробіологічна чистота</b>                   |                                                                                                                                                                                                             |                         |
| Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) * | Критерій прийнятності 100 КУО/мл                                                                                                                                                                            | *                       |





|                                                        |                                                                                                      |            |
|--------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) * | Критерій прийнятності 10 КУО/мл                                                                      | *          |
| Escherichia coli *                                     | Відсутність в 1 мл                                                                                   | *          |
| <b>Кількісне визначення</b>                            |                                                                                                      |            |
| етилловий ефір                                         | Від 19,0 мг до 21,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 18,0 мг до 22,0 мг в 1 мл препарату | 19,3 мг/мл |
| а-бромізовалеріанової кислоти                          |                                                                                                      |            |
| фенобарбітал                                           | Від 17,3 мг до 19,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 16,4 мг до 20,1 мг в 1 мл препарату | 18,6 мг/мл |
| Упаковка                                               | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |
| Маркування                                             | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |

**Термін придатності:** 2 роки 6 місяців До 05.2027

**Умови зберігання:** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

**Коментарі:**

\*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



27.11.2024

**Виробнича дільниця:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP\_UZ-08.2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023



**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



# Сертифікат якості № 040000120566

## Корвалол®, краплі оральні по 25 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці

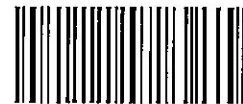
1мл розчину (26 крапель) містить: етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти в перерахуванні

на 100% речовину 20 мг, фенобарбіталу 18,26 мг, м'яти олії 1,42 мг

|                      |                                                      |                                 |               |
|----------------------|------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------|
| Номер серії:         | 120325                                               | Країна отримувач:               | Україна       |
| Кількість продукції: | 107.027 Тис.флак.                                    | № Реєстр. посвідчення:          | UA/2554/01/01 |
| Дата виробництва:    | 03.2025                                              | Термін дії реєстр. посвідчення: | необмежений   |
| Аналіз виконаний по: | МКЯ ЛЗ до РП №UA/2554/01/01, зміни від 15.07.2021 р. |                                 |               |

| Найменування показників                          | Вимоги АНД(специфікації)                                                                                                                                                                                    | Результати випробувань |
|--------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| Опис                                             | Прозора безбарвна рідина зі специфічним запахом                                                                                                                                                             | Відповідає             |
| Ідентифікація                                    |                                                                                                                                                                                                             |                        |
| етиловий ефір                                    | На хроматограмі препарату часи утримування основних піків етилового ефіру                                                                                                                                   |                        |
| а-бромізовалеріанової кислоти, ментол            | а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу мають співпадати з часами утримування піків етилового ефіру а-бромізовалеріанової кислоти і ментолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$         | Відповідає             |
| фенобарбітал                                     | Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі "Кількісне визначення", в області від 220 нм до 300 нм повинен мати максимум за довжини хвилі $(240\pm 2)$ нм           | 239 нм                 |
| етанол                                           | На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Етанол", час утримування піка етанолу має співпадати з часом утримування піка етанолу на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$ | Відповідає             |
| pH                                               | Від 4,0 до 7,0                                                                                                                                                                                              | 6,7                    |
| Густина                                          | Від 0,924 г/см3 до 0,929 г/см3                                                                                                                                                                              | 0,926 г/см3            |
| Показник заломлення                              | Від 1,3642 до 1,3658                                                                                                                                                                                        | 1,3652                 |
| Етанол                                           | Від 0,420 г до 0,460 г в 1 мл препарату                                                                                                                                                                     | 0,440 г/мл             |
| Бромід-іон                                       | Не більше 0,8 мг                                                                                                                                                                                            | 0,2 мг/мл              |
| Об'єм вмісту упаковки                            | Не менше 25 мл                                                                                                                                                                                              | Відповідає             |
| Мікробіологічна чистота                          |                                                                                                                                                                                                             |                        |
| Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) * | Критерій прийнятності 100 КУО/мл                                                                                                                                                                            | *                      |

Вх ОК №1407  
27 03 25

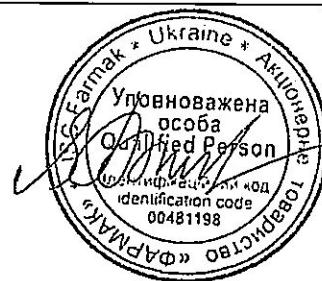


|                                                                                                 |                                                                                                      |            |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------|
| Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *                                          | Критерій прийнятності 10 КУО/мл                                                                      | *          |
| Escherichia coli *                                                                              | Відсутність в 1 мл                                                                                   | *          |
| <b>Кількісне визначення</b>                                                                     |                                                                                                      |            |
| етировий ефір                                                                                   | Від 19,0 мг до 21,0 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 18,0 мг до 22,0 мг в 1 мл препарату | 19,3 мг/мл |
| а-бромізовалеріанової кислоти                                                                   |                                                                                                      |            |
| фенобарбітал                                                                                    | Від 17,3 мг до 19,2 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 16,4 мг до 20,1 мг в 1 мл препарату | 17,8 мг/мл |
| Упаковка                                                                                        | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |
| Маркування                                                                                      | Має відповідати вимогам                                                                              | Відповідає |
| Термін придатності:                                                                             | 2 роки 6 місяців                                                                                     | До 09.2027 |
| Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.              |                                                                                                      |            |
| Коментарі:                                                                                      |                                                                                                      |            |
| *На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД |                                                                                                      |            |
| <b>Заява про сертифікацію:</b>                                                                  |                                                                                                      |            |

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження  
Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



17.03.2025

**Виробнича дільниця:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;  
Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP\_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;  
GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019