

Φ-Γ CPM-06-001

Україна
буль. Золотих 50-А, м. Київ, 0316
УА29:3003466000002600701/7066
АТ «СЕНС-БАЙК» в м. Києві.
МФО 300346
код ЄПРТОУ 37674316
ІПН 376743126573
Тел. 050-357-25-73

СЕРТИФИКАТ ЯКОСТІ № 03/23

Від «09» січня 2025 року

Назва препарату:
Сила дії/активність:

АДВОКАТЪ таблетки №30 (10×3) у блистерах
1 таблетка містить: 29,25 мг магланену у перерахунок на 100 % речовину з вмістом суми
1 таблетка містить: 18,6 мг 0,3 мг молсидоміну у перерахунок на 100 % речовину.

0,45 мг фолієвої кислоти у перерахунку на 100 % речовини

Країна призначення:
Номер серії:

11.12.2024 p

Термін придатності:

МКС, відповідно до якої проводиться аналіз:

Номер јицекзії

Адреса виробництва
серії:

ТОВ «Фармацевтична компанія «Фарніс», вул. Свято-Покровська, 360
смт. Гостомель, вул. Свято-Покровська, 360

№	Показники	Офактичні результати
1	Опис	Відповідіас
2	Ідентифікація Алеційної інкубетики	Відповідіас (27,6 км)
	Молесидомін	Відповідіас (317,2 км)
	Фоліеа ксілотіа	Відповідіас
3	Середня маса	Відповідіас (0,2503 г)
4	Втрата в масі при висушуванні	Відповідіас (2,85%)
5	Стіпратіс	Відповідіас (0,44 %)
6	Розпадати	Відповідіас (7 хв)
7	Розміщення	Відповідіас (94,69%)
8	Однорідність дозаваних одиіпін	Відповідіас 3,32
9	Однорідність дозаваних одиіпін	Відповідіас 2,81
10	Однорідність дозаваних одиіпін	Відповідіас 4,53
11	Кімікісис визначення	Відповідіас (19,2 м)
	Молесидомін	Відповідіас (0,303 м)
	Фоліеа ксілотіа	Відповідіас (0,458 м)

12	Улаковка	По 10 таблеток у blister з пілки полінілпропіонної і фольги алюмінієвої друкованої лакованої. По 3 або 4 блистери разом з інструкцією для медичного застосування або листком-вкладним поміщати у коробку. По 10 таблеток у blister, блистери поміщати в коробку з відповідною кількістю інструкцій для медичного застосування.	Відповідне (по 10 таблеток, по 3 блистери разом з інструкцією для медичного застосування)
13	Маркування	Згідно МКХ та тексту маркування до Р.П. №UA/6421/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р. та зміни до МКХ) (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2834 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Відповідне

ВИСНОВКИ: «АДВОКАТ» таблетки №30 (10×3) у білострах», серія 171224 за перевіреніми показаннями відповідає вимогам МКА до Р.П. №УА/6642/10/1/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р. та зміни до МКА) (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225 від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Начальник ВКЯ

Theresa
(1115)

(Клупче)

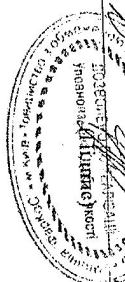
(Data)

Уповноважена особа

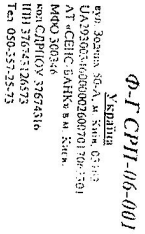
(1745)

(Data)

Заява про сертифікацію: Цим я підтверджую, що всі виробники стадії цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами Настанови СТ-Н МОЗУ 42-1:19-2014 ліцензійні засоби. Надання запрошених практиків затвердження Міністерством охорони здоров'я України стільниковий роз'яснювальний лист.



Deer Hill
06.02.2008



Φ -I CPH-06-001
Україна
вул. Богдана Хмельницького, 67/67
UA-29300-346-00002404701704-1701
AT «CEHC-BANK» B.M. NEM.
MFO 300346
KOD CPHIOV 37674316
HID 37664316573
Тел 050-557-25-75

В/п «12» ноября 2025 покы

АЛБОКАРД® таблетки №30 (10×3) у блистерсах
1 таблетка містить: 29,75 мг натрію ацетилсалицилату.

вакцинових шуклоти: дітя 18,6 мг, 0,3 мг молдидонію у перерахунок на 100 % речовину з вмістом суми 0,45 мг фолієвої кислоти у перерахунок на 100 % речовину.

Исправительности

30294 ун. №30 (10х3)
Міжк. до Р.ІТ. №УН/6421/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та Змін до Міжк. (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 - 17-10-2017) №30 (10х3)

СЕРІЯ АВ № 598099
ТОБ «Фармацевтична компанія «Фаркос», 08290, Київська обл., м. Ірпінь,
с.м.т. «Поспелів», вул. Свято-Покровська, 360
Стор. 14

СМ. ПОСТОМЕРЬ. БЫЛ. СВАТО-ПОРПОВСКА, 360

ВІСНИОККИ: «АДВОКАТ»¹ таблетки №30 (10×3), у blister'ах, серія 030125 за перепісаними показаннями відділом ГЛС виконав МБЛ до Р.П. №64/6421/01/01 (Інакша МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та згідно до МБЛ (Інакша МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Інакша МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Інакша МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Інакша МОЗ України №2225 від 13.10.2021 р., Інакша МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Депутат М. Г.
(IIIБ)

В.М.
(Ильинс)

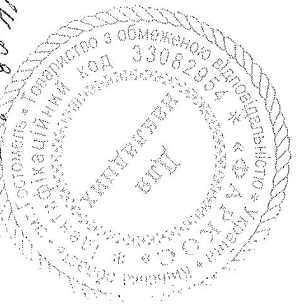
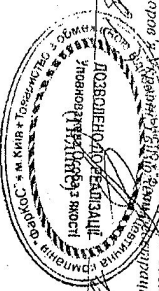
Ed. Kelly
(Data)

Умовляється особа

(III5)

1372116959

(IIa7a)



Mr.



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ
ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ
«ФАРКОС»

Зареєстровано в Свідоцтво про реєстрацію № 0162
АТ «СЕНС-НАНКА» м. Київ
МРО 30048
Код ЄДРПОУ 31692316
Код ЄДРПОУ 31692316
Тел 098-357-3573

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 26/25

від «30» січня 2025 року

Назва препарату:
Сила дієвочності:

Крайня призначення:

Номер серії:

Дата виробництва:

Термін придатності:

Кількість у серії:

МКСЯ, відповідно до якої

проводиться аналіз:

Номер ліцензії:

Адреса виробництва

свт. Гостомель, вул. Свято-Покровська, 360

Вимоги МКСЯ до Р.П. №U/A642/01/01 (Наказ МОЗ України №373

від 06.04.2017 р.) та зміни до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від

04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ

МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225

від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Таблетки світло-жовтого кольору з вкрапленнями білих інтенсивного

забарвлення, плоско-циліндричної форми, з фаскою та рискою. За

зовнішнім виглядом повинні відповідати вимогам ДФУ, ст.

«Таблетки»

УФ-спектр поглинання виробованого розчину препарату в області

від 200 нм до 330 нм повинен мати максимум за довжини хвилі

(258 ± 2) нм

УФ-спектр поглинання виробованого розчину препарату у 96%

спирті Р в області від 230 нм до 330 нм повинен мати максимум за

довжини хвилі (318 ± 2) нм

На хроматограмі виробованого розчину, одержаного для кількісного

визначення, час утримування основного піку фолієвої кислоти

повинен співпадати з часом утримування піку фолієвої кислоти на

хроматограмі розчину СЗ фолієвої кислоти

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Середня маса

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Від 0,2375 г до 0,2625 г

Ф-1 СРП-06-001

№	Показники	Фактичні результати
1	Опис	Відповідє
2	Ідентифікація Агентів: пухлякості	Відповідє (257,50 нм)
	Моніторин	Відповідє (318,50 нм)
	Фолієва кислота	Відповідє
3	Середня маса	Відповідє (0,2496 г)
4	Втрата в масі при висихуванні	Відповідє (2,98%)
5	Стигність	Відповідє (0,25%)
6	Розпадання	Відповідє (6 мн)
7	Розпадання	Відповідє (94,54%)
8	Однорідність дозованих одиниць	Відповідє 4,53
9	Однорідність дозованих одиниць	Відповідє 4,57
10	Однорідність дозованих одиниць	Відповідє 13,44
11	Кількісне визначення	Відповідє (19,3 м)
	Алелінові пухлякості	Відповідє (0,284 м)
	Модельовані	Відповідє (0,465 м)
	Фолієва кислота	Відповідє (0,465 м)

12	Упаковка	По 10 таблеток у блистер з плівки поліетиленової і фольги алюмінієвої друкованої напівматової. По 3 або 4 блистери разом з інструкцією для медичного застосування або листком-вкладним поміщаються у коробку. По 10 таблеток у блистер, блистери вкладаються в коробку з відповідною кількістю інструкцій для медичного застосування.	Відповідє (по 10 таблеток, по 3 блистери разом з інструкцією для медичного застосування)
13	Маркування	Згідно МКСЯ та тексту маркування до Р.П. №U/A642/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та зміни до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Відповідє

ВИСНОВКИ: «АДВОКАТ» таблетки №30 (10x3) у блистерах, серія 020125 та перелічених показниках відповідає вимогам МКСЯ до Р.П. №U/A642/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та зміни до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

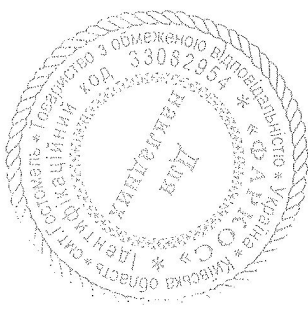
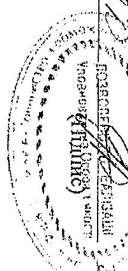
Начальник ВКСЯ Григорук М.Г. (ПІБ) 30.01.2025 (Дата)

Заявлю про сертифікацію. Цей я підтверджую, що всі вироблені стадії цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами Наказом СТ-Н МОЗУ 42-4-07-2020, відповідних засобів. Підписи виробничих працівників затверджені Міністерством охорони здоров'я України. Свідченням відповідності до вимог є:

Уповноважена особа Сидоренко В.В. (ПІБ)

(ПІБ)

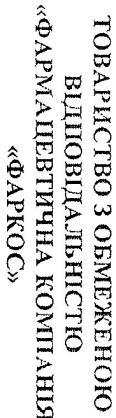
(Дата)



For an N 4473

Big 44.03.25

Shes



Byz. 304px 50-A, M. Knib, 03102
UA2930034600000268070170653
AT «CEHC-BANK» в м. Киев
MDO 300346
KOD ЧИПТОВ 37674316
ITM 376743126573
Tel. 050-357-25-73

Назва препарату:
Сила дії/активність:

Крайня призначення:

Homop cepit:

Дата виробництва:

Термін придатності:

Кількість у серії:

МКУ, відповідно до
проводиться аналіз:

Номер ліцензії:

Адреса виробництва серії:

ТОВ «Фармацевтична компанія «ФарКоС», 08290, Київська обл., м. Ірпінь,
снт. Гостомель, вул. Свято-Покровська, 360

№ з/п	Пояснення	Витрати МКБ до Р.П. №УА/А642/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до МКБ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2228 від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Фактичні результати
12	Уяковка	По 10 таблеток у blister з плівки поліетиленової і фольги алюмінієвої друкованої лакованої. По 3 або 4 blisterи разом з інструкцією для медичного застосування або листком-вкладним поміщати в коробку. По 10 таблеток у blisteri, blisterи вкладатися в коробку з відповідною кількістю інструкцій для медичного застосування.	Відповідає (по 10 таблеток, по 3 blisterи разом з інструкцією для медичного застосування)
13	Маркування	Згідно МКБ та тесту маркування до Р.П. №УА/А642/01/01 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до МКБ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Відповідає

ВИСНОВКИ. «АВТОКРАП» табличний №30 (10/3), у білостраху, серія 050225 за предприсонним позначенням, відпущено нимолоту МКА до Р.П. №16/46/2101/01 (Наказ МОЗ України №5375 від 06.04.2017 р.) та зміни до МКІЯ/в (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №28854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225 від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Начальник ВКЯ

Rebecca H.
(IIB)

(Titrare)

11. 03. 2015
(Data)

Заста про сегментацию. Цьм є підтвердження, що всі потрібні і шкідливі зміни пропускати брала змінити а не тільки відносноності з еквівалентом Національного СТ-Н МОЗУ 42-4:0-2009 «Визначення вітаміну А в продуктах харчування». Міністерством охорони здоров'я України встановлено, що всі необхідні і шкідливі зміни пропускати брала змінити а не тільки відносноності з еквівалентом Національного СТ-Н МОЗУ 42-4:0-2009 «Визначення вітаміну А в продуктах харчування». Міністерством охорони здоров'я України встановлено, що всі необхідні і шкідливі зміни пропускати брала змінити а не тільки відносноності з еквівалентом Національного СТ-Н МОЗУ 42-4:0-2009 «Визначення вітаміну А в продуктах харчування».

Уповноважена особа

(IIIb)

Фидлис

(Data)



Apr. 11th 1884. Big. W. 24. 25. 26. 27. 28. 29. 30. 31. 1884.



ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ
ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ»
«ФАРКОС»

м. Київ, вул. С. П. Корженевського, 360
Код ЄДРПОУ 36023180
ІПН 3664318653
Тел 090-357-25-73

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 36725

від «28» березня 2025 року

Назва препарату:
Склад діючих речовин:

АДВОКАРД® таблетки №30 (10x3) у блистері
1 таблетка містить: 29,25 мг халідралу у перерахунок на 100 % речовини з вмістом суми
діючих речовин: 18,6 мг; 0,3 мг месолоніну у перерахунок на 100 % речовини;
0,45 мг фолієвої кислоти у перерахунок на 100 % речовини

Країна призначення:
Номер серії:
Дата виробництва:

Україна
060225
25.02.2025 р.

Термін придатності:
Кількість у серії:
МКСЯ, відповідно до якої
проводяться аналізи:

02.2028 р.
30578 тп, №30 (10x3)
МКСЯ до Р.П. №01/А/642/10/101 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до
МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від
26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225
від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Номер ліцензії:
Адреса виробництва серії:

Серія АВ № 598099
ТОВ «Фармацевтична компанія «Фаркос», 08290, Київська обл., м. Ірпін,
снт. Голосинь, вул. Свято-Покровська, 360

№ з/п	Показники	Фактичні результати
1	Опис	Відповідає
2	Ідентифікація Адаптовані нуклеотиди Месолонін Фолієва кислота	Відповідає (257,6 мг) Відповідає (317,0 мг) Відповідає
3	Середня маса	Відповідає (0,2505 г)
4	Втрата в масі при висушуванні	Відповідає (2,31%)
5	Сирієність	Відповідає (0,22%)
6	Розпадини	Відповідає (7 хв)
7	Розчинення	Відповідає (95,33%)
8	Однорідність дозованих одиниць Адаптовані нуклеотиди	Відповідає 1,62
9	Однорідність дозованих одиниць Месолонін	Відповідає 3,09
10	Однорідність дозованих одиниць Фолієва кислота	Відповідає 4,79
11	Кількісне визначення Адаптовані нуклеотиди Месолонін	Відповідає (17,8 мг) Відповідає (0,297 мг) Відповідає (0,428 мг)
	Фолієва кислота	Відповідає (0,428 мг)

№	Показники	Вимоги МКСЯ до Р.П. №01/А/642/10/101 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225 від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Фактичні результати
12	Упаковка	По 10 таблеток у блистері із знімним повільнодиспергуючим і фолієвою кислотою друкованою інформацією. По 3 або 4 блистери разом з інструкцією для медичного застосування або листком-вкладом поміщаються у коробку. По 10 таблеток у блистері, блистери поміщаються в коробку з відповідною кількістю інструкцій для медичного застосування.	Відповідає (по 10 таблеток, по 3 блистери разом з інструкцією для медичного застосування)
13	Маркування	Згідно МКСЯ та тексту маркування до Р.П. №01/А/642/10/101 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)	Відповідає

ВИСНОВОК: «АДВОКАРД® таблетки №30 (10x3) у блистерах, серія 060225 за перерахунок показаних вимірювань відповідає МКСЯ до Р.П. №01/А/642/10/101 (Наказ МОЗ України №373 від 06.04.2017 р.) та змін до МКСЯ (Наказ МОЗ України №1214 від 04.10.2017 р., Наказ МОЗ України №1466 від 26.06.2020 р., Наказ МОЗ України №2854 від 10.12.2020 р., Наказ МОЗ України №2225 від 13.10.2021 р., Наказ МОЗ України №1982 від 03.11.2022 р.)

Начальник ВКА

Підпис (ПІБ) *Дат* 20.03.2025 (Дата)

Закон про сертифікацію: Цей є підтвердження, що всі вироблені серії цієї серії, готові до продажу, були здійснені в повній відповідності з вимогами Наказів МОЗ України №373 від 06.04.2017 р., №1214 від 04.10.2017 р., №1466 від 26.06.2020 р., №2854 від 10.12.2020 р., №2225 від 13.10.2021 р., №1982 від 03.11.2022 р.

Закон про сертифікацію: Цей є підтвердження, що всі вироблені серії цієї серії, готові до продажу, були здійснені в повній відповідності з вимогами Наказів МОЗ України №373 від 06.04.2017 р., №1214 від 04.10.2017 р., №1466 від 26.06.2020 р., №2854 від 10.12.2020 р., №2225 від 13.10.2021 р., №1982 від 03.11.2022 р.

(ПІБ)

(Дата)



Ф.р.с. n 1085
28.03.2025