



Здоров'я
фармацевтична компанія

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: kancelariya@zt.com.ua



www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 422

Цинаризин "ОЗ", таблетки по 25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: цинаризину - 25,0 мг

Ресст. посвідчення UA/5292/01/01 від 13.04.2021

Загальна кількість в серії 6214 уп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №596 від 16.09.11 РП №UA/5292/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10, зміна №11
№ УЯ-3-К від 01.05.24

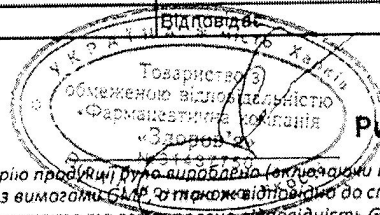
Технічна угода

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки майже білого кольору. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (228±2)нм та (253±2)нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину повинен співпадати з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм має максимуми за довжин хвиль 227 нм та 253 нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину співпадає з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)
3	Середня маса	Від 142,5мг до 157,5мг	152,6мг
4	Аеросил	Не більше 3,1%	2,2%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	2,7
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	103,3%
7	Супровідні домішки	Однієї домішки - не більше 0,5%; сума домішок - не більше 1%	Однієї домішки - 0,0%; сума домішок - 0%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 23,75мг до 26,25мг	25,92мг
10	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

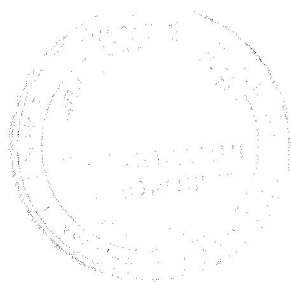
Цим я засвідчую, що наведено вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включно з пакуванням/маркуванням) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, згідно з протоколами, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 05 » 02 2025 р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Дозволено на випуск
Умовно-виробничої дільниці
Виробничої дільниці

12

Вр ан 2023 впр 210225 llf

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: kancelariya@zt.com.ua

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4215
Цинаризин "ОЗ", таблетки по 25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці
 Діюча речовина 1 таблетка містить: цинаризину - 25,0 мг

Реєст. посвідчення UA/5292/01/01 від 13.04.2021

Загальна кількість в серії 6221 уп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C

 Аналіз виконаний згідно: МКА наказ МОЗ України №596 від 16.09.11 РП №UA/5292/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10, зміна №11
 № УЯ-3-К від 01.05.24

Технічна угода

№ серії 21124

Дата виробництва 11.2024

Дата видачі результату 24.12.24

Придатний до 11/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки майже білого кольору. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (228±2)нм та (253±2)нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину повинен співпадати з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм має максимуми за довжин хвиль 226,9нм та 253,2нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину співпадає з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)
3	Середня маса	Від 142,5мг до 157,5мг	148,6мг
4	Аеросил	Не більше 3,1%	2,33%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	4,2
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	95,3%
7	Супровідні домішки	Однієї домішки - не більше 0,5%; сума домішок - не більше 1%	Однієї домішки - 0,0%; сума домішок - 0%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 23,75мг до 26,25мг	23,9мг
10	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

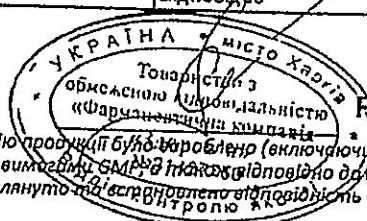
Висновок

Відповідає вимогам НТД

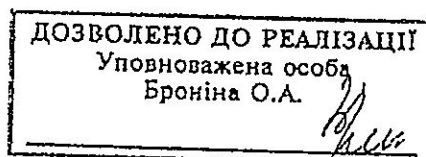
Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

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 ГМР. Ці дані відповідають специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та задоволено відповідністю ГМР.

Дата підписання « 24 » 12 2024

 Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
 Виробнича ділянка: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;
 Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26


Рикова Г.І.





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



www.zt.com.ua

Здоров'я – якість Твого життя!

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 828

Цинаризин "ОЗ", таблетки по 25 мг, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів в пачці

Діюча речовина 1 таблетка містить: цинаризину - 25,0 мг

Рес. посвідчення UA/5292/01/01 від 13.04.2021

№ серії 30225

Загальна кількість в серії 6215 уп

Дата виробництва 02.2025

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 04.03.25

Умови зберігання: зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C

Придатний до 02/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №596 від 16.09.11 РП №UA/5292/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8, зміна №9, зміна №10, зміна №11

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"	Таблетки майже білого кольору. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст. "Таблетки"
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (228±2)нм та (253±2)нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину повинен співпадати з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)	А. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210нм до 270нм має максимуми за довжин хвиль 227нм та 253нм В. На хроматограмі випробовуваного розчину час утримування піка цинаризину співпадає з часом утримування піка цинаризину на хроматограмі розчину порівняння (а)
3	Середня маса	Від 142,5мг до 157,5мг	149,6мг
4	Аеросил	Не більше 3,1%	2,28%
5	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	2,9
6	Розчинення	Ступінь розчинення повинен бути не менше 70% (Q) за 45хв	102%
7	Супровідні домішки	Однієї домішки - не більше 0,5%; сума домішок - не більше 1%	Однієї домішки - 0,0%; сума домішок - 0%
8	Розпадання	Не більше 15хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Від 23,75мг до 26,25мг	25мг
10	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випробовано (виконаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, отже, вона відповідає до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 04 » 03 2025р.

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

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

