



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ЦИТРАМОН У**
Сила дії/активність: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 240 мг, парацетамолу 180 мг, кофеїну (у перерахунку на суху речовину) 30 мг
Лікарська форма: таблетки
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 30125
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 92

ЦИТРАМОН У, таблетки по 10 таблеток у блістерах

Реєстраційне посвідчення № UA/5535/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 30125
Кількість продукції в серії: 27.33 т. шт.
Дата виробництва: 01.2025 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао	Цільні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з рискою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао
2.	Ідентифікація	Кольорова реакція: реакція з розчином формальдегіду у сірчаній кислоті Р; з'являється червоне забарвлення (Ацетилсаліцилова кислота)	Відповідає
		Кольорова реакція: реакція з водню пероксиду розчином концентрованим Р і розчином аміаку розведеного Р1; з'являється фіолетово-червоне забарвлення (Кофеїн)	Відповідає
		Кольорова реакція: реакція з розчином калію дихромату Р1; з'являється фіолетове забарвлення, яке не переходить в червоне (Парацетамол)	Відповідає
		РХ: на хроматограмі випробуваного розчину (b), отриманій при кількісному визначенні ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну, часи утримування трьох основних піків мають відповідати часам утримування піків ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну на хроматограмі розчину порівняння (b) (Ацетилсаліцилова кислота, парацетамол, кофеїн)	Відповідає
3.	Середня маса	550 мг ± 5 % Від 523 мг до 578 мг	550 мг
4.	4-амінофенол	Не більше 0,1 %	0,02 %
5.	Кислота саліцилова	Не більше 3,0 %	1,2 %
6.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає

**ЦИТРАМОН У,
таблетки по 10 таблеток у блістерах**

8.	Мікробіологічна чистота*: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - Escherichia coli	Не більше 10^3 КУО/г Не більше 10^2 КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісне визначення: вміст ацетилсаліцилової кислоти ($C_9H_8O_4$)	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл	242 мг/табл
		Протягом терміну придатності: Від 216 мг/табл до 264 мг/табл	-
	вміст парацетамолу ($C_8H_9NO_2$)	На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл	183 мг/табл
		Протягом терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл	-
	вміст кофеїну ($C_8H_{10}N_4O_2$)	На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл	30,0 мг/табл
		Протягом терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	-
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	До 01 27
13.	Умови зберігання		

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

* - виробництва проводяться на кожній та кожній десятій наступній серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Висновок: Відділ 25 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 28.01.2025 р.

Надільник ВКЯ
/підпис/

Філоненко І.І.
/підпис/

Філоненко І.І.
/п.і.б./

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії 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 реєстраційного доось України.

Уповноважена особа
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/

Кочерга Р.А.
/підпис/

Кочерга Р.А.
/п.і.б./

28.01.2025
/дата/



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: ЦИТРАМОН У
Сила дієвості: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсалicyлової 240 мг, парацетамолу 180 мг, кофеїну (у перерахунку на суху речовину) 30 мг
Лікарська форма: таблетки
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блистерах
Номер серії: 180924
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1183

ЦИТРАМОН У,
таблетки по 10 таблеток у блистерах

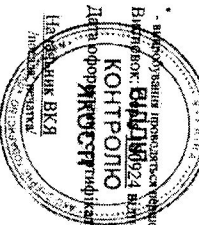
Рестраційне посвідчення № UA/5535/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 180924
Кількість продукції в серії: 27,34 т. шт.
Дата виробництва: 09.2024 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

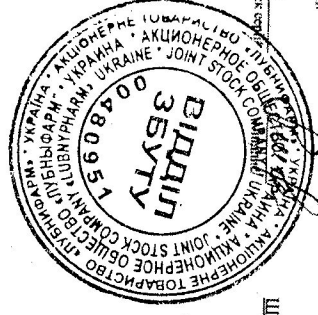
№ п/п	Найменування показників	Викоти методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Ціліні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, край поверхонь скошений з ряскою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао	Ціліні правильні, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, край поверхонь скошений з ряскою для поділу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао
2.	Ідентифікація	Кольорова реакція: реакція з розчином формальдегіду у срібній кислоті Р; ухвалиться червоне забарвлення (Ацетилсалicyлова кислота) Кольорова реакція: реакція з водно-пероксидним розчином концентрованим Р і розчином аміаку розведеного Р; ухвалиться фіолетово-червоне забарвлення (Кофеїн) Кольорова реакція: реакція з розчином дихромату Р; ухвалиться фіолетове забарвлення, яке не перекохить в червоне (Парацетамол) РХ: на хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманій при кількісному визначенні ацетилсалicyлової кислоти, парацетамолу і кофеїну, час утримування трьох основних піків мають відповідати часам утримування піків ацетилсалicyлової кислоти, парацетамолу і кофеїну на хроматограмі розчину порівняння (b) (Ацетилсалicyлова кислота, парацетамол, кофеїн)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	550 мг ± 5 % Від 523 мг до 578 мг	Відповідає
4.	4-амінофенол	Не більше 0,1 %	550 мг
5.	Кислота салicyлова	Не більше 3,0 %	0,01 %
6.	Розчинення	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає

ЦИТРАМОН У,
таблетки по 10 таблеток у блистерах

8.	Мікробіологічна чистота* - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМАС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМАС) - Escherichia coli	Не більше 10 ³ КУО/г Не більше 10 ² КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не провалився Не провалився Не провалився
9.	Кількість визначення: вміст ацетилсалicyлової кислоти (C ₉ H ₈ O ₂) вміст парацетамолу (C ₈ H ₉ NO ₂) вміст кофеїну (C ₈ H ₇ N ₃ O ₂)	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 216 мг/табл до 264 мг/табл На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	240 мг/табл 180 мг/табл 30,8 мг/табл
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та ліста МОЗ України 24-04-92/62-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	Відповідає
13.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C	Відповідає



Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозв. України.



Шуль М.Г.
ДЛБ
13.09.2024



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ЦИТРАМОН У**
Синій дієтичний:
Лікарська форма: 1 таблетка містить: кислоти ацетилсаліцилової 240 мг, парацетамолу 180 мг, кофеїну (у перерахунку на суху речовину) 30 мг
Розмір і тип упаковки: по 10 таблеток у блістерах
Номер серії: 370525
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 666

ЦИТРАМОН У, таблетки по 10 таблеток у блістерах

Рестраційне посвідчення № UA/5535/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 370525
Кількість продукції в серії: 27,35 т. шт.
Дата виробництва: 05.2025 р.

Випробування проведені згідно МКА до рестраційного посвідчення № UA/5535/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризиком для подолу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао	Циліндр правильний, круглі циліндри, верхня і нижня поверхні яких плоскі, краї поверхонь скошені, з ризиком для подолу, світло-коричневого кольору з вкрапленнями, з запахом какао
2.	Ідентифікація	Колорова реакція: реакція з розчином формальдегіду у сірчаній кислоті Р; задовільна червоне забарвлення (Ацетилсаліцилова кислота) Колорова реакція: реакція з воднопероксиду розчином концентрованим Рі розчином аміаку розведеного Р1; задовільна фіолетово-червоне забарвлення (Кофеїн) Колорова реакція: реакція з розчином калію дихрому Р1; задовільна фіолетове забарвлення, яке не переходить в червоне (Парацетамол) РХ: на хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманій при кількісному визначенні ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну, часи утримування трьох основних піків мають відповідати часам утримування піків ацетилсаліцилової кислоти, парацетамолу і кофеїну на хроматограмі розчину порівняння (b) (Ацетилсаліцилова кислота, парацетамол, кофеїн)	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
3.	Середня маса	550 мг ± 5 %	Відповідає
4.	4-ацетилфенол	Від 523 мг до 578 мг	552 мг
5.	Кислота ацетилсалицилова	Не більше 0,1 %	0,02 %
6.	Розчинення	Не більше 3,0 %	0,8 %
7.	Однорідність дозованих одиниць	У відповідності вимог МКА	Відповідає

ЦИТРАМОН У, таблетки по 10 таблеток у блістерах

8.	Мікробіологічна чистота* - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - Escherichia coli	Не більше 10 ⁴ КУО/г Не більше 10 ⁶ КУО/г Не допускається наявність в 1 г	Не проводиться Не проводиться Не проводиться
9.	Кількісне визначення: - ацетилсаліцилової кислоти (C ₉ H ₈ O ₄) - парацетамолу (C ₈ H ₉ NO ₂)	На момент виробництва: Від 228 мг/табл до 252 мг/табл Від 216 мг/табл до 264 мг/табл На момент виробництва: Від 171 мг/табл до 189 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 162 мг/табл до 198 мг/табл	242 мг/табл 184 мг/табл
	вміст кофеїну (C ₈ H ₁₀ N ₄ O ₂)	На момент виробництва: Від 28,5 мг/табл до 31,5 мг/табл Протягом терміну придатності: Від 27 мг/табл до 33 мг/табл	30,1 мг/табл
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКА та листа МОЗ України 24.04/592602-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	2 роки	До 03.27
13.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C	Відповідає



Виконано 11.11.2025 р.

Цим підтверджується, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з СМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозволу України.

Уповноважена особа: Кондрат Р.А. 13.06.2025

(Підпис)

Л.П.В.



В.В.В. 14.06.2025