



Сертифікат якості № 040000114986

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	340424	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.996 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	04.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманий в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса		
	Від 0,570 г до 0,630 г	0,597 г
	0,600 г $\pm 5 \%$	Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
п-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		



Хочу 0965
вс 100624



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	100,7 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	50,5 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	292,1 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 04.2026

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

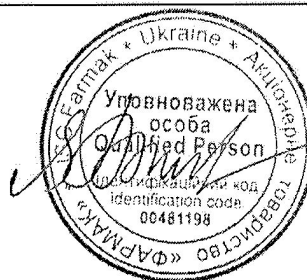
Заява про сертифікацію:

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.



10.05.2024

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 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





ФАРМАК



Тел. (044) 492-57-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 496-89-42, Тел. (044) 485-25-57 (вільнодоступ)

Сертифікат якості № 040000117118

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	810824	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	10.080 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/B183/01/01
Дата виробництва:	08.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/B183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і краплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманий в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,570 г до 0,630 г $0,600 \text{ г} \pm 5\%$	0,594 г Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	1 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	97 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
n-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		





ФАРМАК



Тел. (044) 495-07-07; Тел./факс (044) 239-19-00; Тел./факс (044) 495-085-42; Тел. (044) 495-26-57 (центрально)

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	99,7 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	51,3 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	302,0 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 08.08.2026**Умови зберігання:** Зберігати в захищеному від світла місці 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 ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному довідку/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.



30.08.2024

Виробнича ділянка:

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

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08.2023 від 30.11.2023; GMP/EAEL/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 підписано електронним підписом

ID 040000117118

Стор. 2 з 2



ФАРМАК



Тел. (044) 492-57-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 496-89-42, Тел. (044) 485-25-57 (вільнодоступ)

Сертифікат якості № 040000117118

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	810824	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	10.080 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/B183/01/01
Дата виробництва:	08.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/B183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і краплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманий в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,570 г до 0,630 г $0,600 \text{ г} \pm 5\%$	0,594 г Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	1 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	97 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
n-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		





ФАРМАК



Тел. (044) 495-07-07; Тел./факс (044) 239-19-00; Тел./факс (044) 495-085-42; Тел. (044) 495-26-57 (центрально)

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	99,7 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	51,3 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	302,0 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 08.08.2026**Умови зберігання:** Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °C.**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 ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному довідку/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.



30.08.2024

Виробнича ділянка:

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

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08.2023 від 30.11.2023; GMP/EAEL/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 підписано електронним підписом

ID 040000117118

Стор. 2 з 2



Сертифікат якості № 040000121400

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	160425	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	17.203 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	04.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і краплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,570 г до 0,630 г $0,600 \text{ г} \pm 5\%$	0,601 г Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	1 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	100 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	102 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
p-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	98,0 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	50,5 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	291,9 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 04.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

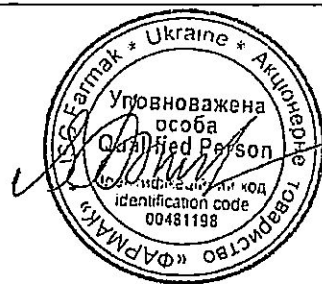
Заява про сертифікацію:

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.



30.04.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

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 № 040000121149

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	130425	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	16.669 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	04.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,570 г до 0,630 г $0,600 \text{ г} \pm 5 \%$	0,602 г Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	0 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	100 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	99 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
п-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	100,0 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	48,6 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	304,7 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 04.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

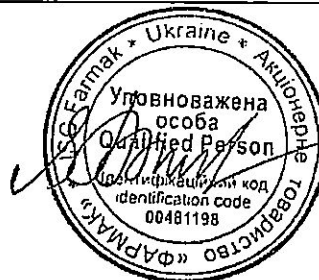
Заява про сертифікацію:

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.



18.04.2025

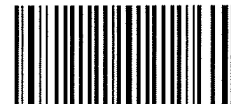
Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

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 № 040000120101

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	40225	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.908 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	02.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманий в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса		
	Від 0,570 г до 0,630 г	0,595 г
	$0,600 \text{ г} \pm 5 \%$	Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	0 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	96 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	96 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
p-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	98,0 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	48,3 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	296,3 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 02.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

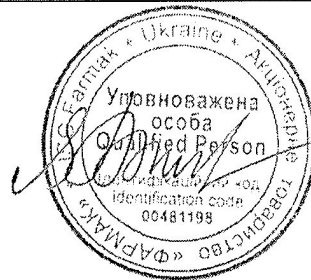
Заява про сертифікацію:

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.



28.02.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

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 № 040000120157

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	60225	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	10.026 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	02.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,570 г до 0,630 г $0,600 \text{ г} \pm 5 \%$	0,596 г Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	0 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	95 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	97 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
p-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		

Вх. ак. № 0380
24.03.25



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	97,9 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	48,2 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	295,6 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 02.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

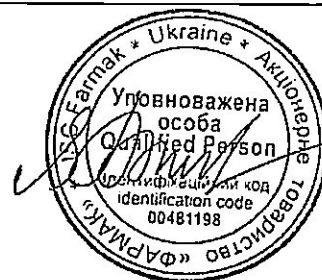
Заява про сертифікацію:

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.



28.02.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

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 № 040000121950

Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	270525	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	17.194 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	05.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса		
	Від 0,570 г до 0,630 г	0,603 г
	0,600 г $\pm 5 \%$	Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	0 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	98 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	104 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
п-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	98,0 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	50,5 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	303,4 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 05.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці 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 - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



04.06.2025

Виробнича дільниця:

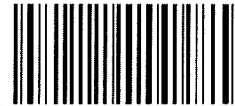
УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

Вх. Ан. № 1107 06.06.2025



Сертифікат якості № 040000121829

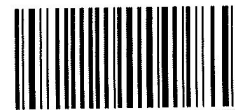
Фармадол®, таблетки, по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦЕТИЛСАЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ 300 МГ, ПАРАЦЕТАМОЛУ 100 МГ, КОФЕЇНУ 50 МГ

Номер серії:	290525	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.144 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8183/01/01
Дата виробництва:	05.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8183/01/01, зміни від 23.02.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки з плоскою поверхнею з рискою і фаскою, білого або майже білого кольору, із слабким специфічним запахом. На поверхні таблеток допускаються мармуровість і вкраплення	Відповідає
Ідентифікація		
Парацетамол, кофеїн, ацетилсаліцилова кислота	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти, мають співпадати з часами утримування піків парацетамолу, кофеїну і ацетилсаліцилової кислоти на хроматограмі розчину порівняння (d) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Кислота лимонна	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса		
	Від 0,570 г до 0,630 г	0,597 г
	0,600 г $\pm 5 \%$	Відповідає
Саліцилова кислота	Не більше 3 % від вмісту ацетилсаліцилової кислоти в таблетці	0 %
Розчинення		
парацетамол	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	92 %
кофеїн	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	91 %
ацетилсаліцилова кислота	Не менше 75 % (Q) через 60 хв від вмісту, зазначеного в розділі "Склад"	102 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
п-Амінофенол	Не більше 0,005%	Відповідає
Мікробіологічна чистота		

Власник права



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявий грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
Парацетамол	Від 95,0 мг до 105,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	96,8 мг/таб
Кофеїн	Від 45,0 мг до 55,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	47,8 мг/таб
Ацетилсаліцилова кислота	Від 285,0 мг до 315,0 мг в перерахуванні на середню масу таблеток	297,6 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 05.2027

Умови зберігання: Зберігати в захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

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

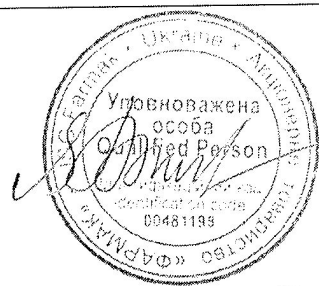
Заява про сертифікацію:

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.



27.05.2025

Виробнича дільниця:

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

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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