



**MoviHealth**  
Pharmaceutical company, Switzerland

ТОВ «Мові Хелс»  
08140, Київська область,  
Києво-Святошинський район,  
с. Шевченкове, вул. Шевченка, 162 А.

т/ф: +38 (044) 500-71-40  
info@movi-health.com.ua  
www.movi-health.com.ua

### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Вироблено та поставлено: «Сава Хелскеа Лімітед», Індія для Мові Хелс ГмБХ, Швейцарія

Звіт №: 000018752A

Дата звіту: 31.10.2022

**Зразок: МОВЕКС® АКТИВ, таблетки вкриті оболонкою; по 60 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній упаковці**

(Глюкозаміну сульфат 500 мг (у вигляді глюкозаміну сульфату натрію хлориду), Хондроїтину сульфат натрію 400 мг, Калію диклофенак 50 мг)

Ресстраційне посвідчення : UA/10205/01/01

Посвідчення дійсне до: 01/01/2099

Виробник: САВА ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД

Ліц.вигот. № G/25/536

Адреса виробничої ділянки: : GIDC Істейт, 507-В-512, Валхван Сіті -363 035, Сурендрангар, Індія

Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики № 019/2021/GMP

Адреса органу, що видав сертифікат:

Державна служба України з лікарських засобів

Проспект Перемоги, 120-А, Київ-115, Україна, 03115

Дата: 30.03.2021

Серія №: F2X011A

Дата виг.: 10.2022

Термін прид.: 09.2025

Розм серії: 4794 упак.

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКІВ	ВИМОГИ МКЯ	РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ
ОПИС	Таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку	Таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку
ІДЕНТИФІКАЦІЯ Глюкозаміну сульфат Хондроїтину сульфат натрію Калію диклофенак	Повинна відповідати затвердженням випробуванням Повинна відповідати затвердженням випробуванням Повинна відповідати затвердженням випробуванням	Відповідає Відповідає Відповідає
СЕРЕДНЯ МАСА	1480 мг ± 5% від 1406 мг до 1554 мг.	1480,8 мг
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ	Із 20 зважених таблеток не більше ніж дві таблетки можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж ±5 % і жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше ніж ±10 %.	- 1,75 % до +2,30 %
СТІЙКІСТЬ ДО РОЗДАВЛЮВАННЯ	Не менше 39 Н	Від 200 Н до 369 Н
РОЗПАДАННЯ	Не більше 30 хв.	Від 27 хвилини до 28 хвилини
РОЗЧИПЕННЯ	Не менше 70% (Q) калію диклофенаку за 45 хв Не менше 70% (Q) глюкозаміну сульфату за 60 хв Не менше 70% (Q) хондроїтину сульфату натрію за 60 хв	Від 101,40 % до 103,34 % Середнє: 102,62 % Від 100,93 % до 106,15 % Середнє: 102,29 % Від 96,37 % до 101,06 % Середнє: 98,94 %
000	Окремі домішки: не більше 0,2 % Загальна кількість домішок: не більше 0,5 %	Відсутні 0,01 % Відсутні 0,00 %
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів(ТАМС) Загальне число дріжджових та пліснявих грибів(ГУМС)	Не більше 1000 у 1 г  Не більше 100 у 1 г	Відсутні у 1 г





**MoviHealth**  
Pharmaceutical company, Switzerland

**ТОВ «Мові Хелс»**  
08140, Київська область,  
Києво-Святошинський район,  
с. Шевченкове, вул. Шевченка, 162 А.

т/ф.: +38 (044) 500-71-40  
info@movi-health.com.ua  
www.movi-health.com.ua

Е.coli	Не допускається.	Відсутні у г
<b>КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ</b> Глюкозаміну сульфат	На випуск: від 475,0 мг до 525,0 мг/табл На термін придатності: від 450 мг до 550,0 мг/табл.	499,00 мг/таб (99,80 %)
Хондроїтину сульфат натрію	На випуск: від 380,0 мг до 420,0 мг/табл. На термін придатності: від 360,0 мг до 440,0 мг/табл.	402,36 мг/таб (100,59 %)
Калію диклофенаку	На випуск: від 47,5 мг до 52,5 мг/табл.. На термін придатності: від 45,0 мг до 55,0 мг/табл	49,54 мг/таб (99,08 %)
<b>ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗУВАННЯ</b> Глюкозаміну сульфату	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Л: 3,54
Хондроїтину сульфату натрію	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Л: 2,31
Калію диклофенаку	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за кількісним вмістом)	Л: 1,89
<b>ЗБЕРІГАННЯ</b>	Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25° С	Відповідає
<b>ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ</b>	3 роки	Відповідає

**Висновок:** згідно думці нижчепідписаного, вищевказаний зразок відповідає стандартам якості.

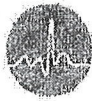
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє або<sup>N</sup> торговій ліцензії країни-виробника або<sup>N</sup> країни-імпортера, якщо продукцію імпортовано<sup>N</sup>, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Хімік з контролю якості: Авадхеш Двайведі  
Начальник відділу Контролю якості: Німенш Бхеда  
Затверджено: д-р Маножкумар Дубей

ДАТА: 31.10.2022  
31.10.2022  
31.10.2022

Вірність перекладу підтверджуємо ТОВ «Мові Хелс»





**MoviHealth**  
Pharmaceutical company, Switzerland

ТОВ «Мові Хелс»  
08140, Київська область,  
Києво-Святошинський район,  
с. Шевченкове, вул. Шевченка, 162 А.

т/ф: +38 (044) 500-71-40  
info@movi-health.com.ua  
www.movi-health.com.ua

8

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ**

Вироблено та поставлено: «Сава Хелскеа Лімітед», Індія для Мові Хелс ТМБХ, Швейцарія  
Звіт №: 000019387А Дата звіту: 19.01.2023  
Зразок: **МОВЕКС® АКТИВ**, таблетки вкриті оболонкою; по 60 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній упаковці  
(Глюкозаміну сульфат 500 мг (у вигляді глюкозаміну сульфату натрію хлориду), Хондроїтину сульфат натрію 400 мг, Калію диклофенак 50 мг)  
Ресстраційне посвідчення: UA/10205/01/01  
Виробник: САВА ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД Посвідчення дійсне до: 01/01/2099  
Адреса виробничої ділянки: GIDC Істейт, 507-В-512, Вадхван Сіті -363-035, Сурендрагар, Індія Ліц.вигот. № 6/25/536  
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики № 019/2021/GMP  
Адреса органу, що видав сертифікат: Державна служба України з лікарських засобів  
Проспект Перемоги, 120-А, Київ-115, Україна, 03115  
Дата: 30.03.2021

Серія №: F2Z019B

Дата виг.: 12.2022

Термін прид.: 11.2025

Розм серії: 3162 упак.

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКІВ	ВИМОГИ МКЯ	РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ
ОПИС	Таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку	Таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку
ІДЕНТИФІКАЦІЯ Глюкозаміну сульфат Хондроїтину сульфат натрію Калію диклофенак	Повинна відповідати затвердженим випробуванням Повинна відповідати затвердженим випробуванням Повинна відповідати затвердженим випробуванням	Відповідає Відповідає Відповідає
СЕРЕДНЯ МАСА	1480 мг ± 5% від 1406 мг до 1554 мг.	1479,4 мг
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ	Із 20 зважених таблеток не більше ніж дві таблетки можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж ±5 % і жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше ніж ±10 %.	-- 2,89 % до +3,44 %
СТІЙКІСТЬ ДО РОЗДАВЛЮВАННЯ	Не менше 39 Н	Від 192 Н до 257 Н
РОЗПАДАННЯ	Не більше 30 хв.	Від 22 хвилини до 25 хвилини
РОЗЧИНЕННЯ	менше 70% (Q) калію диклофенаку за 45 хв менше 70% (Q) глюкозаміну сульфату за 60 хв Не менше 70% (Q) хондроїтину сульфату натрію за 60 хв.	Від 99,91 % до 106,13 % Середнє- 103,73 % Від 75,13 % до 85,97 % Середнє- 80,69 % Від 101,88 % до 109,91 % Середнє- 106,48 %
000	Окремі домішки: не більше 0,2 % Загальна кількість домішок: не більше 0,5 %	Відповідає 0,05 % Відповідає 0,07 %
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів(ТАМС) Загальне число дріжджових та пліснявих грибів(ТУМС)	Не більше 1000 Не більше 10	10 КУО у 1 г Відсутні у 1 г



Вх од 50293 от мові хелс - B



**MoviHealth**  
Pharmaceutical company, Switzerland.

ТОВ «Мові Хелс»  
08140, Київська область,  
Києво-Святошинський район,  
с. Шевченкове, вул. Шевченка, 162 А.

т/ф.: +38 (044) 500-71-40  
info@movi-health.com.ua  
www.movi-health.com.ua

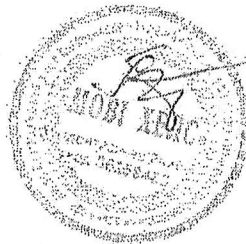
E.coli	Не допускається.	Відсутні у г
КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ Глюкозаміну сульфат	На випуск: від 475,0 мг до 525,0 мг/табл На термін придатності: від 450 мг до 550,0 мг/табл.	499,32 мг/таб (99,86 %)
Хондройтину сульфат натрію	На випуск: від 380,0 мг до 420,0 мг/табл. На термін придатності: від 360,0 мг до 440,0 мг/табл.	403,23 мг/таб (100,81 %)
Калію диклофенаку	На випуск: від 47,5 мг до 52,5 мг/табл. На термін придатності: від 45,0 мг до 55,0 мг/табл	50,87 мг/таб (101,73 %)
ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗУВАННЯ Глюкозаміну сульфату	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Лі: 3,85
Хондройтину сульфату натрію	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Лі: 3,88
Калію диклофенаку	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за кількісним вмістом)	Лі: 2,91
ЗБЕРІГАННЯ	Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25° С	Відповідає
ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ	3 роки	Відповідає

Висновок: згідно думці нижчепідписаного, вищевказаний зразок відповідає стандартам якості.

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 вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє або<sup>N</sup> торговій ліцензії країни-виробника або<sup>N</sup> країни-імпортера, якщо продукцію імпортовано<sup>N</sup>, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Хімік з контролю якості: Авадхеш Двайведі  
Начальник відділу Контролю якості: Німенш Бхеда  
Затверджено: д-р Мапожжумар Дубой

ДАТА: 19.01.2023.  
19.01.2023.  
19.01.2023.



Вірність перекладу підтверджується ТОВ «Мові Хелс»



E.coli	Не допускається.	Відсутні у г
<b>КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ</b>		
Глюкозаміну сульфат	На випуск: від 475,0 мг до 525,0 мг/табл. На термін придатності: від 450 мг до 550,0 мг/табл.	488,52 мг/таб (97,70 %)
Хондроїтину сульфат натрію	На випуск: від 380,0 мг до 420,0 мг/табл. На термін придатності: від 360,0 мг до 440,0 мг/табл.	391,16 мг/таб (97,79 %)
Калію диклофенаку	На випуск: від 47,5 мг до 52,5 мг/табл. На термін придатності: від 45,0 мг до 55,0 мг/табл.	49,51 мг/таб (99,02 %)
<b>ОДНОРІДНІСТЬ ДОЗУВАННЯ</b>		
Глюкозаміну сульфату	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Л: 3,99
Хондроїтину сульфату натрію	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за масою)	Л: 3,91
Калію диклофенаку	Повинна відповідати затвердженим випробуванням (визначення за кількісним вмістом)	Л: 2,71
<b>ЗБЕРІГАННЯ</b>	Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25° С	Відповідає
<b>ТЕРМІН ПРИДАТНОСТІ</b>	3 роки	Відповідає

Висновок: згідно думці нижчепідписаного, вищевказаний зразок відповідає стандартам якості.

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 вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє або<sup>N</sup> торговій ліцензії країни-виробника або<sup>N</sup> країни-імпортера, якщо продукцію імпортовано<sup>N</sup>, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Хімік з контролю якості: Авадхеш Двайведі  
Начальник відділу Контролю якості: Німеш Бхеда  
Затверджено: д-р Маножкумар Дубей

ДАТА: 25.01.2023  
25.01.2023  
25.01.2023

Вірність перекладу підтверджуємо ТОВ «Мові Хелс»



### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Вироблено та поставлено: «Сава Хелскеа Лімітед», Індія для Мові Хелс ГмбХ, Швейцарія

Звіт №: 000019390А

Дата звіту: 25.01.2023

**Зразок: МОВЕКС® АКТИВ**, таблетки вкриті оболонкою; по 60 таблеток у пляшці; по 1 пляшці в картонній упаковці

(Глюкозаміну сульфат 500 мг (у вигляді глюкозаміну сульфату натрію хлориду), Хондроїтину сульфат натрію 400 мг, Калію диклофенак 50 мг)

Реєстраційне посвідчення : UA/10205/01/01

Посвідчення дійсне до: 01/01/2099

Виробник: САВА ХЕЛСКЕА ЛІМІТЕД

Ліц.вигот. № 6/25/536

Адреса виробничої ділянки : GIDC Істейт, 507-В-512, Вадхван Сіті -363 035, Сурендранагар, Індія

Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики № 019/2021/GMP

Адреса органу, що видав сертифікат:

Державна служба України з лікарських засобів

Проспект Перемоги, 120-А, Київ-115, Україна, 03115

Дата: 30.03.2021

Серія №: F2Z020A

Дата виг.: 12.2022

Термін прид.: 11.2025

Розм серії: 4800 унак.

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКІВ	ВИМОГИ МКЯ	РЕЗУЛЬТАТИ АНАЛІЗІВ
ОПИС	Таблетки вкриті оболонкою, помаранчевого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку	Таблетки вкриті оболонкою помаранчевого кольору овальної форми, двоопуклі, рискою з одного боку
ІДЕНТИФІКАЦІЯ Глюкозаміну сульфат Хондроїтину сульфат натрію Калію диклофенак	Повинна відповідати затвердженним випробуванням Повинна відповідати затвердженним випробуванням Повинна відповідати затвердженним випробуванням	Відповідає Відповідає Відповідає
СЕРЕДНЯ МАСА	1480 мг ± 5% від 1406 мг до 1554 мг.	1476,2 мг
ОДНОРІДНІСТЬ МАСИ	Із 20 зважених таблеток не більше ніж дві таблетки можуть мати відхилення від середньої маси більше ніж ±5 % і жодна таблетка не повинна мати відхилення від середньої маси більше ніж ±10 %.	-2,15 % до +2,82 %
СТІЙКІСТЬ ДО РОЗДАВЛЮВАННЯ	Не менше 39 Н	Від 157 Н до 195 Н
РОЗПАДАННЯ	Не більше 30 хв.	Від 22 хвилини до 25 хвилини
РОЗЧИНЕННЯ	Не менше 70% (Q) калію диклофенаку за 45 хв Не менше 70% (Q) глюкозаміну сульфату за 60 хв Не менше 70% (Q) хондроїтину сульфату натрію за 60 хв	Від 85,68 % до 109,43 % Середнє- 91,96 % Від 100,36 % до 106,83 % Середнє- 102,72 % Від 102,09 % до 108,96 % Середнє- 104,79 %
000	Окремі домішки: не більше 0,2 % Загальна кількість домішок: не більше 0,5 %	Відповідає 0,09 % Відповідає 0,11 %
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА Загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів(ТАМС) Загальне число дріжджових та пліснявих грибів(ТУМС)	Не більше 1000 у 1 г  Не більше 100 у	10 КУО у 1 г  Відсутні у 1 г

