

Сертифікат серії лікарського засобу № 13105

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **50823** **Розмір серії: 42640 шт**
8. Дата виробництва: **08.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з усіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с.Станишівка, вул.Корольова, 6.4; ліцензія №AB 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.4 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 Міністерством регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дозвілі. Процедури виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **15.09.2023**

Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 13105

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **50823** **Розмір серії: 42640 шт**
8. Дата виробництва: **08.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з усіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.4 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими м.левим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному документі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **15.09.2023**

Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Сертифікат серії лікарського засобу № 12367

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10823** **Розмір серії: 42640 шт**
8. Дата виробництва: **08.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільницях з виробництва та контролю якості всіх дільниць з виробництва та контролю якості: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільницях з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.98 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про

сертифікацію:

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **09.08.2023**



Рез. аналізу № 119 від 15.08.2023



Сертифікат серії лікарського засобу № 14092

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **21023** **Розмір серії: 42640 шт**
8. Дата виробництва: **10.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл. Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.56 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: 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 дозвілі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р.А.** 17. Дата підписання: **30.10.2023**





Сертифікат серії лікарського засобу № 13919

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **40923** **Розмір серії: 14640 шт**
8. Дата виробництва: **09.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричнєве забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.06 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 довідку, протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

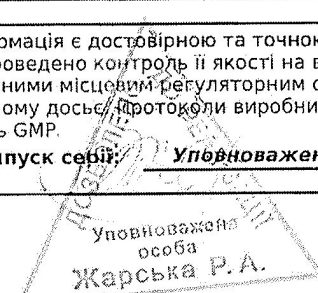
Уповноважена особа з якості

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **11.12.2023**

Р.А. Жарська

big 240424





Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 13423

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30923** **Розмір серії: 42640 шт**
8. Дата виробництва: **09.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с.Станишівка, вул.Корольова, 6.4; ліцензія №AB 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричнєве забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.36 мг/мл

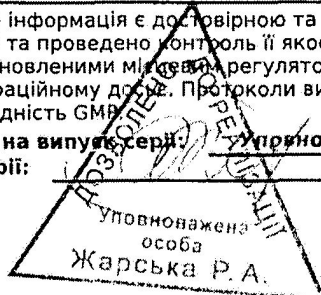
13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: 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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **02.10.2023**



Vishpha
фабрика ліків
Сучасні формули здоров'я



ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир

Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28



Сертифікат серії лікарського засобу № 18274

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **20324** **Розмір серії: 36640 шт**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва та контролю якості: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с.Станишівка, вул.Корольова, 6.4; ліцензія №AB 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №227**

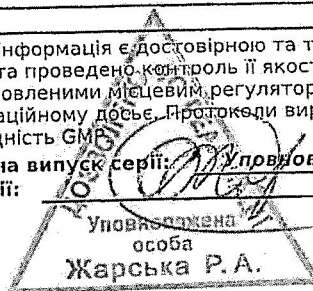
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.93 мг/мл

13. Коментарі:
14. Заява про сертифікацію:

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:
17. Дата підписання: **17.04.2024**



*Вх.ан. 50042
20.06.24*



Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 17868

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10324** **Розмір серії: 40120 шт**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10:

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.19 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: 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 всіх зазначених дільницях у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими міжнародним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довіді. Протоколи впровадження пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Удовноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **24.04.2024**



Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 19817

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30624** **Розмір серії: 42640 шт**

8. Дата виробництва: **06.2024**

9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, виключаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станішівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх ділянок, наведених у п.10:

12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.9 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 вищевизначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку, протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **21.06.2024**





Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 22359

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **50924** **Розмір серії: 42 640 шт**

8. Дата виробництва: **09.2024**

9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10:

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.0 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **[Підпис]** 17. Дата підписання: **15.09.2024**





**ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир**

Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28



Сертифікат серії лікарського засобу № 16281

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11223** **Розмір серії: 37620 шт**
8. Дата виробництва: **12.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **12.2025**

10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10:

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Оранжево-коричневе забарвлення розчину після додавання хлористоводневої кислоти розведеної	Відповідає
Ідентифікація	Брильянтовий зелений Максимуми спектру поглинання за довжин хвиль 427 нм та 627 нм	Відповідає
Ідентифікація	Етанол Запах йодоформу після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0.05 М розчину йоду	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.48 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **22.04.2024**



**ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир**

Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 22240

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30924** **Розмір серії: 39640 шт**
8. Дата виробництва: **09.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з усіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.6 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

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 в реєстраційному довідку. Додатково виробництва, пакування та аналіз було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р. А.** 17. Дата підписання: **20.09.2024**





ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир

Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Дійсний на території України



Сертифікат серії лікарського засобу № 19185

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **20524**
8. Дата виробництва: **05.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2026**
Розмір серії: **42620 шт**

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва та контролю якості: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

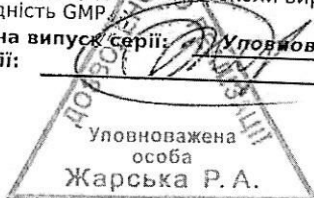
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	10.45 мг/мл

13. Коментарі:
14. Заява про сертифікацію: 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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: **12.05.2024**



Вх. ак. 50591
12.07.24



**ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир**



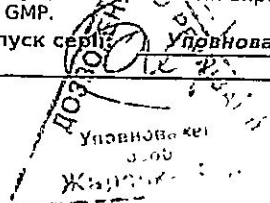
Україна, 10014, м. Житомир, вул. Лермонтовська, 5, т. 48-11-31, т/ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 22307

1. Назва продукції: **БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3180/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять брильянтового зеленого 1 г**
5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 1 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **40924**
8. Дата виробництва: **09.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2026**
10. Назви, адреси та номери ліцензії: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 6.4, ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127**
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина інтенсивно зеленого кольору із запахом спирту	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 57 % до 63 % об/об	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Від 9.5 мг/мл до 10.5 мг/мл	9.7 мг/мл

13. Коментарі:
14. Заява про сертифікацію: **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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.**
15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:
17. Дата підписання: **15.09.2024**



*Вх. ак. № 1001
23.12.24*