



Дійсний на території України

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 № 11103

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **260623** **Розмір серії: 9425 шт**
8. Дата виробництва: **06.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2026**

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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.41 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.05 %

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. Після закінчення виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р.А.**
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р.А.**

17. Дата підписання: **08.06.2023**



Vishpha
фабрика ліків
Сучасні формули здоров'я



Дійсний на території України

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 № 15434

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11223** **Розмір серії: 37961 шт**
8. Дата виробництва: **12.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **12.2026**

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 № 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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони поліетиленові	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.97 %

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: **08.12.2023**

EX-11.0089

618 180424

Уповноважена особа
Жероцька Р.А.



Сертифікат серії лікарського засобу № 15490

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

Розмір серії: 32451 шт

7. Номер серії: 21223
8. Дата виробництва: 12.2023
9. Дата закінчення терміну придатності: 12.2026

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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.8 %

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 місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

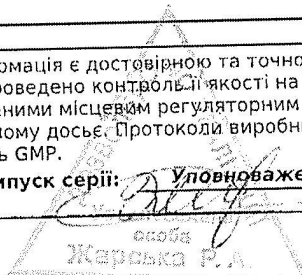
15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії:
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Уповноважена особа

17. Дата підписання: 12.2023

Житомир. 06.08.23

Від 18.04.24



ТОВ «Славія 2000»

Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська 91, тел. (0522) 34-00-03
e-mail: tovsraviya2000@gmail.com. Свідоцтво про атестацію лабораторії № 355 від 09.08.2017
видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

Сертифікат якості № 15
від 08.05.2024р.

Назва лікарського засобу: Перекису водню розчин 3 %
Лікарська форма, сила дії: розчин для зовнішнього застосування, водний 3 %
Активна речовина: водню пероксиду 3 %
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: № UA/7039/01/01, наказ МОЗ України № 1256 від 13.10.2017 р.
Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах полімерних
Номер серії: 150524
Розмір серії: 15168 флаконів
Дата виробництва: 07.05.2024
Дата закінчення терміну придатності: до 05.2026
Назва виробника: Товариство з обмеженою відповідальністю «Славія 2000»
Назва та номер ліцензії: № 243 від 06.03.2017 р. «Виробництво лікарських засобів»
Адреса дільниці виробництва: Україна, 25005, Кіровоградська обл., м. Кропивницький, вул. Варшавська, 91
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП № UA/7039/01/01

Результати аналізів

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина.	Відповідає
Ідентифікація		
А	Знебарвлення розчину після додавання 0,02 М розчину калію перманганату Р.	Відповідає
В	Забарвлення ефірного шару у синій колір з розчином калію хромату Р.	Відповідає
Прозорість	Має бути прозорим.	Відповідає
Кольоровість	Має бути безбарвним.	Відповідає
Кислотність	До 10 мл препарату додають 20 мл води Р та 0,25 мл розчину метилового червоного Р. Забарвлення розчину має змінитися при додаванні не менше 0,05 мл і не більше 1,0 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду Р.	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0,020 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,47 г/л
Об'єм вмісту упаковки	Середнє значення флаконів має бути не менше 200 мл	Відповідає 201,5 мл
Кількісне визначення		
Водню пероксид	Від 2,5 % до 3,5 %	3,00 %
Упаковка	Згідно МКЯ до РП № UA/7039/01/01	Відповідає
Маркування	Відповідність затвердженому оригінал-макету графічного оформлення упаковки	Відповідає

Висновок: Перекису водню розчин 3%, розчин для зовнішнього застосування, водний 3%, по 200мл у флаконах полімерних серія № 150524 відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7039/01/01.

Керівник ВКЯ Корніленко Д.Г.

Заява про сертифікацію

Цим я засвідчую, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності до вимог Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку на лікарський засіб. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Реалізацію серії дозволено.

Уповноважена особа з якості Корніленко Д.Г.

Дата: 08.05.2024

8х ок. 0335

Від 29.05.24





Сертифікат серії лікарського засобу № 19697

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/D1**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **190624** **Розмір серії: 9425 шт**
8. Дата виробництва: **06.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2027**

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:

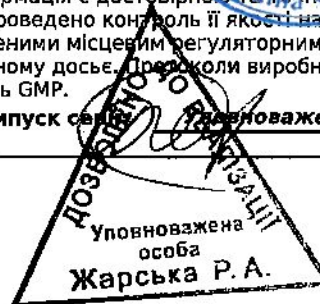
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.06 %

13. Коментарі:
14. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та повною. 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. Дослідження 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: **17.06.2024**



Уповноважена
особа
Жарська Р. А.



**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 № 18628

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 270424 Розмір серії: 9483 шт
8. Дата виробництва: 04.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 04.2027

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва та контролю якості: 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.Сганишівка, 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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.0 %

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

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

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

17. Дата підпису: 04.2024

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

Уповноважена особа з виробництва



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

Дійсний на території України



Сертифікат серії лікарського засобу № 19279

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 180524 Розмір серії: 9425 шт

8. Дата виробництва: 05.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 05.2027

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, б.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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.99 %

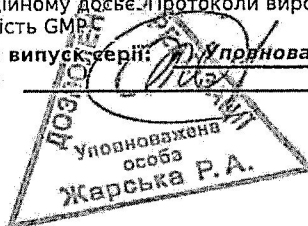
13. Коментарі:

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 спеціалізованих методик, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було передано, що 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: 24.05.2024



Вх. ан. 50958
21.06.24

Сертифікат серії лікарського засобу № 19784

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 280624 Розмір серії: 9425 шт
8. Дата виробництва: 06.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2027

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 аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм виступу контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 мг	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.9 %

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 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: 19.06.2024

Дозволено до випуску
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 № 21100

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **40824** **Розмір серії: 9454 шт**
8. Дата виробництва: **08.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2027**

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, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227**

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

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування для	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.04 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.1 %

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: **12.08.2024**

Дозволено до випуску
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 № 21508

- | | |
|--------------------------------------|---|
| 1. Назва продукції: | ПЕРЕКИС ВОДНЮ |
| 2. Країна-виробник: | УКРАЇНА |
| 3. Номер реєстраційного посвідчення: | UA/2695/01/01 |
| 4. Сила дії/активність: | 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г |

- | | |
|-----------------------------|--|
| 5. Лікарська форма: | розчин для зовнішнього застосування 3% |
| 6. Розмір та тип пакування: | по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою |

- | | | |
|---|---------|-----------------------|
| 7. Номер серії: | 350824 | Розмір серії: 9454 шт |
| 8. Дата виробництва: | 08.2024 | |
| 9. Дата закінчення терміну придатності: | 08.2027 | |

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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.0 %

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 дощі. 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: 24.09.2024

Уповноважена особа
Жарська Р. А.

Вх. ак. № 1023
26.09.24



Сертифікат серії лікарського засобу № 21529

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 400824 Розмір серії: 9483 шт
8. Дата виробництва: 08.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 08.2027

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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.41 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.2 %

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:

17. Дата підписання: 12.08.2024





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 21552

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **410824** **Розмір серії: 9483 шт**
8. Дата виробництва: **08.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2027**

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 №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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.0 %

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:

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

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання:

Дозвіл на випуск серії
Уповноважена особа
Жарська Р.А.





Вх ам №2034
16.04.25 *ВЛ*

24

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

Дійсний на території України



Сертифікат серії лікарського засобу № 26220

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 120225 Розмір серії: 9483 шт

8. Дата виробництва: 02.2025

9. Дата закінчення терміну придатності: 02.2028

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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.0 %

13. Коментарі:

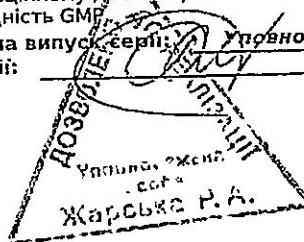
14. Заява про сертифікацію:

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 аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

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

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

17. Дата підписання: 28.03.2025



Вх ак № 1545
04.03.25



Сертифікат серії лікарського засобу № 26221

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять, водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 130225 Розмір серії: 9483 шт
8. Дата виробництва: 02.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 02.2028

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: 015/2025/GMP
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0,01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2,82 %

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: Жарська Р. А.

17. Дата підписання: 09.03.2025



Вх. ак. 10403
10.03.25

61



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 № 26096

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 40225 Розмір серії: 9425 шт
8. Дата виробництва: 02.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 02.2028

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва та контролю якості: 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 № 17' свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

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

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0 01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0 4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.8 %

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 дощі. 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 19.02.25

*Вхана 0184
21.02.25*



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 26185

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 110225 Розмір серії: 9483 шт
8. Дата виробництва: 02.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 02.2028

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

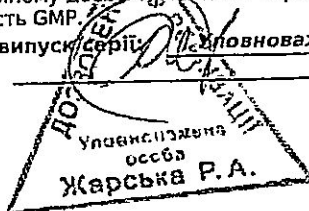
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.93 %

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 довіді. 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: 26.02.2025



Врахування / 307
280225



Сертифікат серії лікарського засобу № 26420

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **220225** **Розмір серії: 9454 шт**
8. Дата виробництва: **02.2025**

9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2028**

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва: **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: **015/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

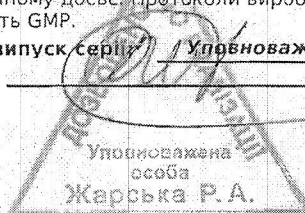
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.89 %

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 досьє. 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: **02.03.2025**



Вх. Ан. № 1824 11.03.2025 *[Signature]*

59



Дійсний на території України

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 № 25497

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 160125 Розмір серії: 9483 шт
8. Дата виробництва: 01.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2028

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, б. 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	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0 01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0 4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2 9 %

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 30.01.25

Житомирська обл.
Житомирський район
с. Станишівка

Вх ак № 181
21.02.25

Сертифікат серії лікарського засобу № 26309

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **180225** **Розмір серії: 9483 шт**
8. Дата виробництва: **02.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2028**

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 №AB 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №227**

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **015/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 200 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.94 %

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 дощі. 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: 18.02.2025**

Уповноважена особа
Жарська Р. А.

Уповноважена особа з якості
"БадМ"
І.К. 31816235
Україна м.Дніпро