



Сертифікат серії лікарського засобу № 11191

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **240623** **Розмір серії: 17660 шт**
8. Дата виробництва: **06.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2026**

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % мас	9.9 %

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 міжнародним 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:

17. Дата підписання: **29.06.2023**





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 11555

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10723** **Розмір серії: 17660 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2026**

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

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.8 %

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було встановлено відповідності GMP.**

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

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

17. Дата підписання: **12.07.2023**



ДОВІРНО
Уповноважена особа
Жарська Р.А.

В.Г. АМ. П. Д. К. П.
Вір 28.08.23

Сертифікат серії лікарського засобу № 10695

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **150623** **Розмір серії: 17680 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 аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.7 %

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. Підприємство виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідності 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:

Уповноважена особа

17. Дата підписання: **15.06.2023**

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 № 18462

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **80424** **Розмір серії: 17660 шт**
8. Дата виробництва: **04.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2027**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.8 %

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

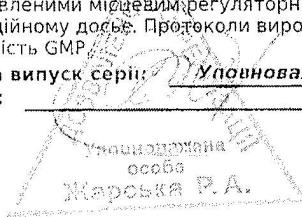
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до вимог фармакопей, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було 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: 09.04.2024



Вх. 40886

big 230424



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 19199

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 70524 Розмір серії: 17800 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 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	10.2 %

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

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

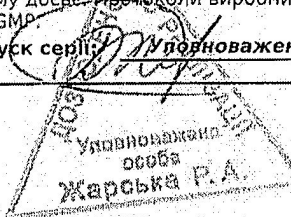
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: Жарська Р.А.

17. Дата підписання: 16.05.2024

8хак 0097

818 190606

[Signature]





Сертифікат серії лікарського засобу № 19023

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **60524** **Розмір серії: 17660 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 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0,0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0,02 г/л На термін придатності: не більше 0,2 г/л	0,01 г/л
Кількісне визначення	Від 9,5 % до 10,5 % м/м	9,9 %

13. Коментарі:

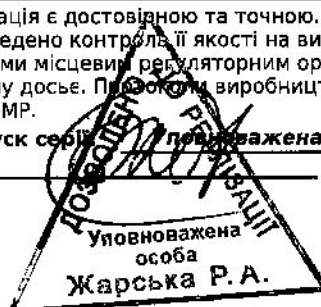
14. Заява про сертифікацію:

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

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

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

17. Дата підписання: **15.05.2024**



Vishpha
Фабрика
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 № 18457

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

1. 18.01.1318
100 470 422 228

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **50424** **Розмір серії: 17660 шт**
8. Дата виробництва: **04.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2027**

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.8 %



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 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: _____ 17. Дата підписання: **09.04.2024**

Уповноважена особа

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 № 19072

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 110524 Розмір серії: 17700 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, 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:

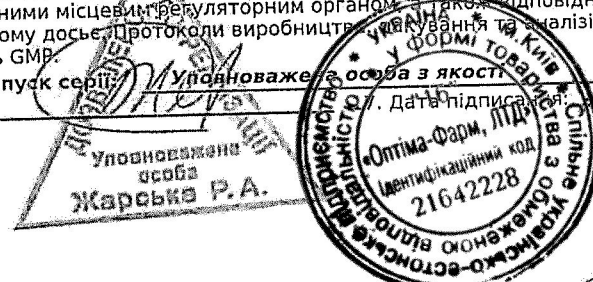
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.9 %

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



В.А.Н. 50068
20.06.24



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 19843

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 20624 Розмір серії: 17640 шт

8. Дата виробництва: 06.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2027

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:

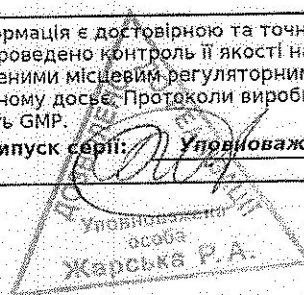
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.83 %

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 встановлено відповідність GMP.

15. Підписи та посади осіб, 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



Вх. ач. 0442
21.06.24



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 № 19047

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

Розмір серії: 17640 шт

7. Номер серії: **90524**
8. Дата виробництва: **05.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2027**
10. Назви, адреси та номери ліцензії виробництва: **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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.95 %

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: **Жарська Р.А.**
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р.А.**
17. Дата підписання: **15.05.2024**



Вх ан 50074
20.06.24

Vishpha
фібрика 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 № 19868

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 50624 Розмір серії: 17780 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 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.65 %

13. Коментарі:

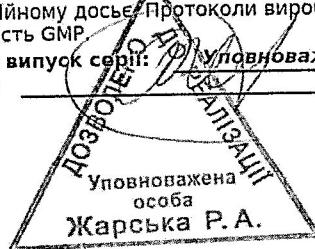
14. Заява про сертифікацію:

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: 24.06.2024



Вх. ам. 50673

24.06.24



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 18884

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **160424** **Розмір серії: 17720 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 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**

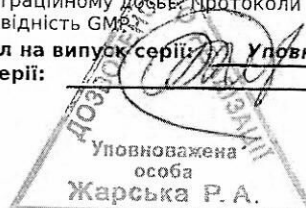
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.88 %

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: **02.05.2024**



**Вх. ак. 150218
03.05.24**


**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 № 20223

1. Назва продукції: АМІАК
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
 4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
 6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

Розмір серії: 17780 шт

7. Номер серії: 30724
 8. Дата виробництва: 07.2024
 9. Дата закінчення терміну придатності: 07.2027

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.76 %

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: 08.07.2024

Підписав
 особа
 Житомирська Ф.А.

Вх. ак. № 0500 від 22.04.25 Тіуєв



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 № 20154

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 120624
8. Дата виробництва: 06.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2027
Розмір серії: 17780 шт

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.6 %

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: 05.04.2024

Уповноважена особа
Жарська Р. А.

Bx am N 1437
17.04.15



Сертифікат серії лікарського засобу № 20211

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 10724 Розмір серії: 17780 шт
8. Дата виробництва: 07.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 07.2027

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, 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.68 %

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: 05.07.2021



Вх од 1444
17.04.25



Сертифікат серії лікарського засобу № 19927

1. Назва продукції: **АМІАК**
 2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
 3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
 4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
 6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **90624** **Розмір серії: 17780 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 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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.89 %

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 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: **25.06.2024**





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 20267

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 60724 Розмір серії: 17780 шт
8. Дата виробництва: 07.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 07.2027

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.61 %

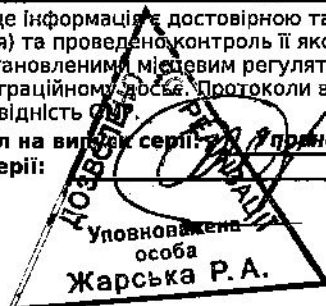


13. Коментарі:

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: 17. Дата підписання: 09.02.2024



**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 № 27102

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **20325** **Розмір серії: 17700 шт**
8. Дата виробництва: **03.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2028**

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: **015/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	10.37 %

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: **04.04.2025**

Заступник
уповноважена
особа
Жарська Р. А.



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 № 10680

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **140623** Розмір серії: **17720 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 аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності аталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.7 %

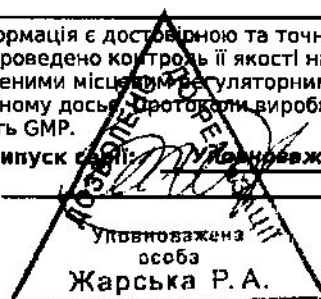
13. Коментарі:

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: **13.06.2023**





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 27945

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 90525 Розмір серії: 17840 шт
8. Дата виробництва: 05.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 05.2028

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	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона І	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.62 %

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 вимог, які містяться у реєстраційному довідку, протоколи виробництва, пакування та аналізів було 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 18.05.2025



Вх ОК 10188
12.06.25