

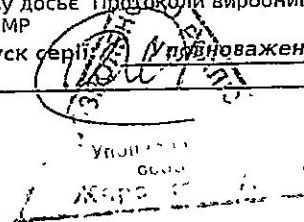


Сертифікат серії лікарського засобу № 23611

1. Назва продукції: ЖЕНЬШЕНЮ НАСТОЙКА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/8471/01/01
4. Сила дії/активність: 1 флакон містить настойки женьшеню коренів (Ginseng radices) (1·10) (екстрагент етанол 70 %) 50 мл
5. Лікарська форма: настойка
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці. Маркування українською мовою.
7. Номер серії: 11024
8. Дата виробництва: 10.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2027
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. Станишівка, вул. Корольова, 64, 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 рідина жовтуватого кольору, із специфічним запахом. Допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67% (об/об) до 70 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0,001%	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0,885 г/см ³ до 0,910 г/см ³	0 899 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 2,0%	2 64 %
Кількісне визначення	Сума панаксозидів Не менше 4 мг в 1 мл препарату (в перерахунку на есцин)	6 31 мг

13. Коментарі:
14. Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP
15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: Уповноважена особа з якості
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: [Підпис]
17. Дата підписання: 15.11.2024



Вх.ан. №1374
16.01.25

38

Vishpha
Фабрика ліків
Сучасні формули здоров'я



ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир

Дійсний на території України



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 23995

1. Назва продукції: ЖЕНЬШЕНЮ НАСТОЙКА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/8471/01/01
4. Сила дії/активність: 1 флакон містить: настойки женьшеню коренів (Ginseng radices) (1:10) (екстрагент - етанол 70 %) 50 мл
5. Лікарська форма: настойка
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці. Маркування українською мовою
7. Номер серії: 21024
8. Дата виробництва: 10.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2027
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, 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:

Розмір серії: 8962 шт

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора рідина жовтуватого кольору, із специфічним запахом Допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67% (об/об) до 70% (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0,001%	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0,885 г/см ³ до 0,910 г/см ³	0,898 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 2,0%	2,65 %
Кількісне визначення	Сума панаксозидів. Не менше 4 мг в 1 мл препарату (в перерахунку на есцин)	5,85 мг

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

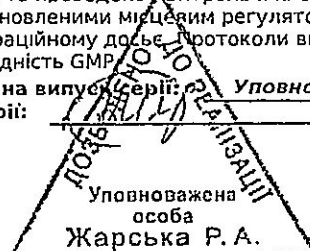
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до 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: 06.12.2024



Вх аи №1584
04.03.25