

87

Vishpha
Фармація
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 № 23237

1. Назва продукції: ДИМЕКСИД-ЖФФ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/5357/01/01
4. Сила дії/активність: 1 флакон містить диметилсульфоксиду 50 мл

5. Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 21024 Розмір серії: 46865 шт
8. Дата виробництва: 10.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2027

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, 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	Безбарвна рідина або безбарвні кристали Гігроскопічний	Відповідає
Температура тверднення	Не менше 18 ± 3 °C	Відповідає
Оптична густина	За довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0,30 За довжини хвилі 285 нм і 295 нм має бути не більше 0,20 В області від 270 нм до 350 нм - відсутність максимумів	Відповідає
Кислотність	Рожеве забарвлення має з'явитися при додаванні не більше 5,0 мл 0,01 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Супровідні домішки	Не більше 0,1 %	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розчинність	Змішується з водою Р, етанолом (96 %) Р	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
Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,4785
Вода	Не більше 0,2 %	0,169 %
Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	1,102

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: 05.12.24



Вх акт 1383 від 12.12.24



Сертифікат серії лікарського засобу № 24340

1. Назва продукції: ДИМЕКСИД-ЖФФ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/5357/01/01
4. Сила дії/активність: 1 флакон містить: диметилсульфоксиду 50 мл

5. Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 11124
8. Дата виробництва: 11.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 11.2027
Розмір серії: 39900 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, 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	Безбарвна рідина або безбарвні кристали Гігроскопічний	Відповідає
Температура тверднення	Не менше 18.3 °C	Відповідає
Оптична густина	За довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0.30 За довжин хвиль 285 нм і 295 нм має бути не більше 0.20 В області від 270 нм до 350 нм - відсутність максимумів	Відповідає
Кислотність	Рожеве забарвлення має з'явитися при додаванні не більше 5.0 мл 0.01 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Супровідні домішки	Не більше 0.1 %	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розчинність	Змішується з водою Р, етанолом (96 %) Р	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
Показник заломлення	Від 1.478 до 1.479	1.4785
Вода	Не більше 0.2 %	0.056 %
Відносна густина	Від 1.100 до 1.104	1.102

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 передано 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 18.03.2024

Уповноважена особа
Жарська Р. А.

Вх ак № 1139
27.03.25



**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 № 27451

1. Назва продукції: **ДИМЕКСИД-ЖФФ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/5357/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 флакон містить: диметилсульфоксиду 50 мл**

5. Лікарська форма: **рідина для зовнішнього застосування**
6. Розмір та тип пакування: **по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **20425** **Розмір серії: 33250 шт**
8. Дата виробництва: **04.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2028**

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: **015/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Відповідає
Температура тверднення	Не менше 18.3 °C	Відповідає
Оптична густина	За довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0.30 За довжин хвиль 285 нм і 295 нм має бути не більше 0.20 В області від 270 нм до 350 нм - відсутність максимумів	Відповідає
Кислотність	Рожеве забарвлення має з'явитися при додаванні не більше 5.0 мл 0.01 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Супровідні домішки	Не більше 0.1 %	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розчинність	Змішується з водою Р, етанолом (96 %) Р	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
Показник заломлення	Від 1.478 до 1.479	1.4784
Вода	Не більше 0.2 %	0.02 %
Відносна густина	Від 1.100 до 1.104	1.102

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: **[Підпис]**

17. Дата підписання: **25.04.2025**

Вх. ак. № 0347 від 26.04.25 [Підпис]

49



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 № 26370

1. Назва продукції: ДИМЕКСИД-ЖФФ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/5357/01/01
4. Сила дії/активність: 1 флакон містить: диметилсульфоксиду 50 мл

5. Лікарська форма: рідина для зовнішнього застосування
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 30225
8. Дата виробництва: 02.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 02.2028
10. Назви, адреси та номери ліцензії: Розмір серії: 12950 шт

Всіх дільниць з виробництва та контролю якості: Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільницях з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 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: 015/2025/GMP
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Відповідає
Температура тверднення	Не менше 18.3 °C	Відповідає
Оптична густина	За довжини хвилі 275 нм має бути не більше 0.30 За довжин хвиль 285 нм і 295 нм має бути не більше 0.20 В області від 270 нм до 350 нм - відсутність максимумів	Відповідає
Кислотність	Рожеве забарвлення має з'явитися при додаванні не більше 5.0 мл 0.01 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Супровідні домішки	Не більше 0.1 %	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розчинність	Змішується з водою Р, етанолом (96 %) Р	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
Показник заломлення	Від 1.478 до 1.479	1.4784
Вода	Не більше 0.2 %	0.052 %
Відносна густина	Від 1.100 до 1.104	1.103

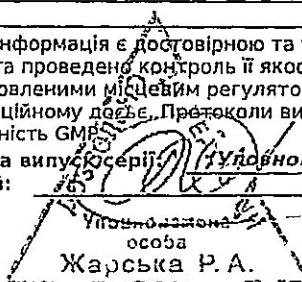
13. Коментарі:

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:

17. Дата підписання: 15.04.25



Вх. ак. № 1163
15.04.25