



**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 № 19423

1. Назва продукції: **ГЛОД-ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**
4. Сила дії/активність: **настойка плодів (Crataegi fructus) (1:10) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **80424** **Розмір серії: 40086 шт**
8. Дата виробництва: **04.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2028**

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:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора рідина від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гіркувата на смак, зі слабким ароматним запахом; допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см3 до 0,907 г/см3	0.899 г/см3
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2.1 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0.066 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:
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Уповноважена особа з якості
Дата підписання: 04.2024

Ахон, 08.50

big 170624





Сертифікат серії лікарського засобу № 18926

1. Назва продукції: **глюд-вішфа**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**
4. Сила дії/активність: **настойка глоду плодів (Crataegi fructus) (1:10) (екстрактент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **80324**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2028**
10. Назви, адреси та номери ліцензії: **Розмір серії: 40086 шт**

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 рідина від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гіркувата на смак, зі слабким ароматним запахом; допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см ³ до 0,907 г/см ³	0,897 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2,3 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0,078 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 встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та ім'я особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

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

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання: 16.05.2024



6х. ан. 50281
21.05.24



Сертифікат серії лікарського засобу № 23132



1. Назва продукції: **ГЛОД-ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**
4. Сила дії/активність: **настойка глоду плодів (Crataegi fructus) (1 10) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **61024**
8. Дата виробництва: **10.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2028**
Розмір серії: **39996 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, 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 від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гіркувата на смак, зі слабким ароматним запахом, допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см ³ до 0,907 г/см ³	0 898 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2 5 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0 057 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: 10.2024

Вх. ак. № 1112
03.03.25



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 № 22432

1. Назва продукції: **глід-вішфа**
 2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
 3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**
 4. Сила дії/активність: **настойка глоду плодів (Crataegi fructus) (1:10) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
 6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
 7. Номер серії: **40924** **Розмір серії: 40 086 шт**
 8. Дата виробництва: **09.2024**
 9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2028**

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 рідина від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гірквата на смак, зі слабким ароматним запахом; допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см3 до 0,907 г/см3	0.898 г/см3
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2.1 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0.067 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:
 16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

уповноважена особа
Жарська Р. А.

17. Дата підписання: **09.10.2024**

вх. ам. № 0840
06.11.24



Сертифікат серії лікарського засобу № 23118

1. Назва продукції: **глод-вішфа**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**
4. Сила дії/активність: **настойка глоду плодів (Crataegi fructus) (1:10) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **21024** **Розмір серії: 38682 шт**
8. Дата виробництва: **10.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2028**

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 № 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 від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гірквата на смак, зі слабким ароматним запахом; допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см ³ до 0,907 г/см ³	0.904 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2.1 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0.061 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 довіднику 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: **21.10.2024**

(Handwritten signature and stamp)

*Вх. ам. № 22207
21.11.24*



Сертифікат серії лікарського засобу № 23824

1. Назва продукції: ГЛОД-ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16720/01/01
4. Сила дії/активність: настоянка глоду плодів (Crataegi fructus) (1 10) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма: настоянка
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 121024
8. Дата виробництва: 10.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2028
10. Назви, адреси та номери ліцензії: Розмір серії: 39456 шт

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, 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 від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гірквата на смак, зі слабким ароматним запахом, допускається утворення осаду при зберіганні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Не менше 65 %	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 зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0,879 г/см ³ до 0,907 г/см ³	0 898 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 0,1 %	2 1 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг	0 062 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 05.12.2024

Уповноважена особа з якості
Харьківська обл.

Вх ак № 0258
20.02.25