



Сертифікат серії лікарського засобу № 11924

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **60723** **Розмір серії: 16938 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2026**
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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізів:

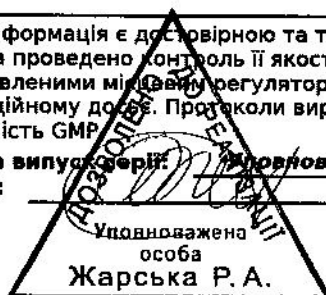
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
n-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10^{-2} КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТМС) 10^{-1} КУО/мл Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.1
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.9982
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.495 мг/мл

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. Протягом виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та 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: **Жарська Р. А.**

17. Дата підписання: **26.07.2023**





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 18139

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**

7. Номер серії: **40324** **Розмір серії: 16938 шт**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2027**

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 № 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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.65
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.9988
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.487 мг/мл

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: **05.04.2024**





Сертифікат серії лікарського засобу № 19847

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **140624** **Розмір серії: 11934 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	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6,4
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0,998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0,488 мг/мл

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 документі, затвердженому державним органом, а також відповідно до 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: **26.06.2024**





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

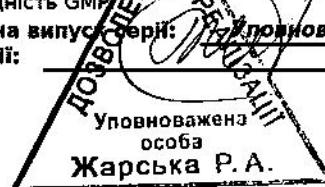
Сертифікат серії лікарського засобу № 19856

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **150624** **Розмір серії: 16938 шт**
8. Дата виробництва: **06.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2027**
10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, 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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.2
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.9975
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.48 мг/мл

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: **27.06.2024**





Сертифікат серії лікарського засобу № 19049

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**

7. Номер серії: **10524** **Розмір серії: 16920 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	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.37
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.479 мг/мл



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. Протеколи 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: **16.05.2024**



**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 № 20537

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **90724** **Розмір серії: 17100 шт**
8. Дата виробництва: **07.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2027**
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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.05
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.519 мг/мл

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:

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 № 7515

1. Назва продукції: ХЛОРГЕКСИДИН
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/18239/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 0,05%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою
7. Номер серії: 10123 Розмір серії: 15 516 шт
8. Дата виробництва: 01.2023
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2026
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	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10^2 КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10^1 КУО/мл Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6,5
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0,998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0,5 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про
сертифікацію:

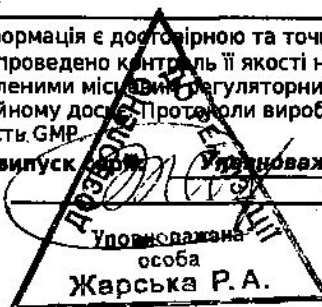
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному документі. 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: 02.08.2023



Сертифікат серії лікарського засобу № 12028

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **70723** **Розмір серії: 16938 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2026**
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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10^2 КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10^1 КУО/мл Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6,2
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0,998
Кількісне визначення	Хлоргексидин біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0,495 мг/мл

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 міжземним 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: **28.07.2023**



Сертифікат серії лікарського засобу № 21269

1. Назва продукції: ХЛОРГЕКСИДИН
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/18239/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 0,05%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою

7. Номер серії: 60824 Розмір серії: 16938 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, 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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.38
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.9974
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.477 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведене 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: 19.08.2024





Сертифікат серії лікарського засобу № 18162

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**

7. Номер серії: **50324** **Розмір серії: 16938 шт**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2027**

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 № 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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
n-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.35
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.500 мг/мл

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:

17. Дата підписання: **18.04.2024**

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 № 22172

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою: Маркування українською мовою**

7. Номер серії: **60924** **Розмір серії: 12438 шт**
8. Дата виробництва: **09.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2027**

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 без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранлін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.2
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.482 мг/мл



13. Коментарі:

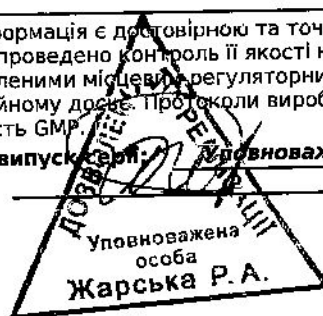
14. Заява про сертифікацію:

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: **24.09.2024**





Сертифікат серії лікарського засобу № 10244

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **30523** **Розмір серії: 11844 шт**
8. Дата виробництва: **05.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2026**
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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10^2 КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10^1 КУО/мл Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6,3
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0,998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0,499 мг/мл

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: **29.05.2023**

Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Сертифікат серії лікарського засобу № 8708

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **20323** **Розмір серії: 16974 шт**
8. Дата виробництва: **03.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2026**
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: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10^2 КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10^1 КУО/мл Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.3
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.502 мг/мл

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 листі. 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: **27.03.2023**

Жарська Р. А.
Уповноважена особа



Сертифікат серії лікарського засобу № 23892

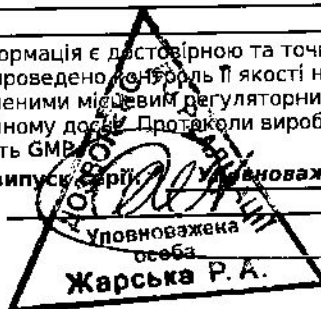
1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **101124** **Розмір серії: 9918 шт**
8. Дата виробництва: **11.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2027**
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	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
п-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	6.24
Відносна густина	Від 0,997 до 0,999	0.9987
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0.477 мг/мл



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: **24.11.2024**



**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 № 27461

1. Назва продукції: **ХЛОРГЕКСИДИН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18239/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять розчину хлоргексидину біглюконату 20% - 0,25 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 0,05%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з кришкою-крапельницею і кришкою. Маркування українською мовою**
7. Номер серії: **100425** **Розмір серії: 16920 шт**
8. Дата виробництва: **04.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2028**
10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з всіх ділянок 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 ділянок, наведених у п. 10: **015/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина без запаху	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
n-Хлоранілін	Не більше 0,005 мг/мл	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 5,5 до 7,0	5,9
Відносна густина	Від 1,007 до 1,009	0,998
Кількісне визначення	Хлоргексидину біглюконат - від 0,475 мг/мл до 0,525 мг/мл	0,504 мг/мл

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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, затвердженими 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: **04.05.2025**

Уповноважена особа
Жарська Р. А.