



Сертифікат серії лікарського засобу № 17754

1. Назва продукції: **МЕНОВАЗАН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/5829/02/01**
4. Сила дії/активність: **1 г мазі містить: ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг**

5. Лікарська форма: **мазь**
6. Розмір та тип пакування: **по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами**

7. Номер серії: **80324**
8. Дата виробництва: **03.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2027**
Розмір серії: 17041 шт

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:

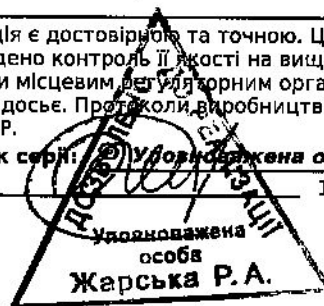
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Мазь білого кольору із запахом ментолу. За зовнішнім виглядом має відповідати вимогам ДФУ, ст. 11, м'які лікарські засоби для місцевого застосування	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Мазь має бути однорідною. При визначенні однорідності допускається наявність бульбашок повітря	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається не більше 50 часток, що перевищують 90 мкм. Не допускається наявність часток із розміром більше 250 мкм.	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 40 г	Відповідає
pH	Від 6.0 до 8.0	7.0
Кількісне визначення	Вміст ментолу в 1 г препарату має бути від 22,5 мг до 27,5 мг	22.76 мг
Кількісне визначення	Вміст новокаїну в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9.96 мг
Кількісне визначення	Вміст анестезину в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9.79 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 державним уповноваженим 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: **19.04.2024**



Сертифікат серії лікарського засобу № 22344

1. Назва продукції: **МЕНОВАЗАН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/5829/02/01**
4. Сила дії/активність: **1 г мазі містить: ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг**

5. Лікарська форма: **мазь**
6. Розмір та тип пакування: **по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами**
7. Номер серії: **10924** **Розмір серії: 17 190 шт**
8. Дата виробництва: **09.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2027**

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	Мазь білого кольору із запахом ментолу. За зовнішнім виглядом має відповідати вимогам ДФУ, ст. 11, М'які лікарські засоби для місцевого застосування"	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Мазь має бути однорідною. При визначенні однорідності допускається наявність бульбашок повітря	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається не більше 50 часток, що перевищують 90 мкм. Не допускається наявність часток із розміром більше 250 мкм.	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 40 г	Відповідає
pH	Від 6.0 до 8.0	6.4
Кількісне визначення	Вміст ментолу в 1 г препарату має бути від 22,5 мг до 27,5 мг	27.3 мг
Кількісне визначення	Вміст новокаїну в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9.5 мг
Кількісне визначення	Вміст анестезину в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9.4 мг

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія 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 аналіз 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
17. Дата підписання: 30.09.2024
31816
Україна м. Дніпро

83

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 № 25372

1. Назва продукції: МЕНОВАЗАН
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/5829/02/01
4. Сила дії/активність: 1 г мазі містить ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг

5. Лікарська форма: мазь
6. Розмір та тип пакування: по 40 г у тубі; по 1 тубі в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами
7. Номер серії: 40125
8. Дата виробництва: 01.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2028
10. Назви, адреси та номери ліцензії: Розмір серії: 17280 шт
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	Мазь білого кольору із запахом ментолу. За зовнішнім виглядом має відповідати вимогам ДФУ, ст. 11, М'які лікарські засоби для місцевого застосування"	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Мазь має бути однорідною. При визначенні однорідності допускається наявність бульбашок повітря	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається не більше 50 часток, що перевищують 90 мкм. Не допускається наявність часток із розміром більше 250 мкм.	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 40 г	Відповідає
pH	Від 6,0 до 8,0	6,9
Кількісне визначення	Вміст ментолу в 1 г препарату має бути від 22,5 мг до 27,5 мг	24,4 мг
Кількісне визначення	Вміст новокаїну в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9,9 мг
Кількісне визначення	Вміст анестезину в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	10,4 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: 23.01.25

Жарська Р. А.

Врах 20183
28.01.25



Сертифікат серії лікарського засобу № 24256

1. Назва продукції: МЕНОВАЗАН
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/5829/02/01
4. Сила дії/активність: 1 г мазі містить: ментолу рацемічного 25 мг, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) 10 мг, анестезину (бензокаїну) 10 мг

5. Лікарська форма: мазь
6. Розмір та тип пакування: по 40 г у тубі, по 1 тубі в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами

7. Номер серії: 41124 Розмір серії: 17190 шт

8. Дата виробництва: 11.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 11.2027

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	Мазь білого кольору із запахом ментолу. За зовнішнім виглядом має відповідати вимогам ДФУ, ст. 11, М'які лікарські засоби для місцевого застосування"	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Мазь має бути однорідною. При визначенні однорідності допускається наявність бульбашок повітря	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається не більше 50 часток, що перевищують 90 мкм. Не допускається наявність часток із розміром більше 250 мкм	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 40 г	Відповідає
pH	Від 6.0 до 8.0	6.85
Кількісне визначення	Вміст ментолу в 1 г препарату має бути від 22,5 мг до 27,5 мг	25.9 мг
Кількісне визначення	Вміст новокаїну в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	10.2 мг
Кількісне визначення	Вміст анестезину в 1 г препарату має бути від 9,0 мг до 11,0 мг	9.4 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 специфікації, 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 11.12.2024

[Handwritten signature and stamp]

*Vх.ан. 50770
30.12.24*