



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 13281

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 40923 Розмір серії: 19090 шт

8. Дата виробництва: 09.2023

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: 020/2022/GMP

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.885

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: 20.09.2023





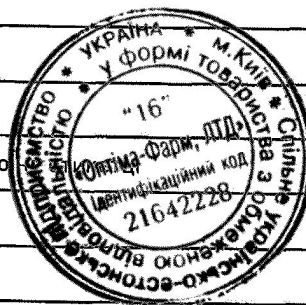
Сертифікат серії лікарського засобу № 13352

1. Назва продукції: **СЕПТИЛ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/6211/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **70923**
8. Дата виробництва: **09.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2028**
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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізів:

Розмір серії: 19090 шт

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.885



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: **Жарська Р. А.**
17. Дата підписання: **26.09.2023**



Вх. оману 10055
Big 29.09.24



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 11590

1. Назва продукції: **СЕПТИЛ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/6211/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30723** **Розмір серії: 19080 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2028**

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: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

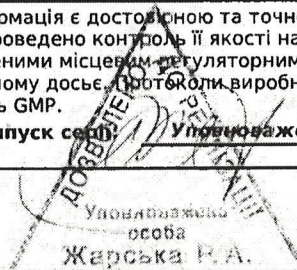
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): критерій прийнятності 10^2 КУО/мл, максимально допустиме число 200 КУО/мл Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): критерій прийнятності 10^1 КУО/мл, максимально допустиме число 20 КУО/мл Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.886

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. Підпис 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: **13.07.2023**



Вх. ак. № 1465
впр 15.08.23

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

Сертифікат серії лікарського засобу № 18127

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 30324 Розмір серії: 19090 шт

8. Дата виробництва: 03.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 03.2029

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, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.884

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: 05.04.2024

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 № 19959

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об станолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 30624
8. Дата виробництва: 06.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2029
Розмір серії: 19090 шт

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з усіх 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 МСЛ №227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх ділянок, наведених у п.10:
12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, легка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм змісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.888

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, встановленими ліцензійним регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу 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: 06.07.2024

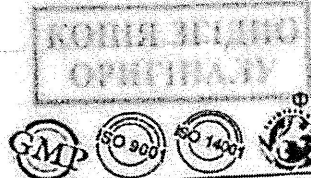


Уповноважена особа
Жарська Р.А.

20.08.2024 16:09 01.08.24



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28
Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua



«Здоров'я - якість Твого життя!»

Ліцензія АВ №598066
термін дії з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2447

СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%, розчин спиртовий для зовнішнього застосування 70% по 100 мл у флаконах

Діюча речовина 1 флакон містить: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу та воду

Реєстр. посвідчення UA/10171/01/02 від 21.03.2019

Загальна кількість в серії 9898 уп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №537 від 01.08.14 РП №UA/10171/01/02, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№ серії 20824
Дата виробництва 08.2024
Дата видачі результату 22.08.24
Придатний до 08/2029

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора, безбарвна, легка, легкозаймиста рідина. Гіроскопічна	Прозора, безбарвна, легка, легкозаймиста рідина. Гіроскопічна
2	Ідентифікація	А. Відповідність вимогам щодо відносної густини В. Інтенсивне блакитне забарвлення розчину, що блідне С. Утворення жовтого осаду після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0,05М розчину йоду	А. Відповідає вимогам щодо відносної густини В. Інтенсивне блакитне забарвлення розчину, що блідне С. Утворюється жовтий осад після додавання розчину натрію гідроксиду розведеного та 0,05 М розчину йоду
3	Відносна густина	Від 0,863 до 0,890	0,868
4	Кольоровість	Безбарвний	Безбарвний
5	Об'єм вмісту флакона	Не менше номінального	103мл
6	Прозорість	Прозорий	Прозорий
7	Кислотність або лужність	Не більше 0,003%	Менше 0,003%
8	Мікробіологічна чистота	Препарат повинен відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4 діючого видання	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМЦ) - не виявлено КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМЦ) - не виявлено КУО/мл. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1мл
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
10	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випущено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання 08.08.2024 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22
Виробнича ділянка: Фітохімічний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;
Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
Уповноважена особа
Броніна О.А.



Вх ак № 0808 від 17.10.24



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 19983

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 40624 Розмір серії: 19090 шт
8. Дата виробництва: 06.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2029

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, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.889

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 якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Контроль 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: 03.07.2024

Дозволено до випуску
Уповноважена особа
Жарська Р. А.



Сертифікат серії лікарського засобу № 22577

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 30924
8. Дата виробництва: 09.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 09.2029
Розмір серії: 19 090 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, 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, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.885

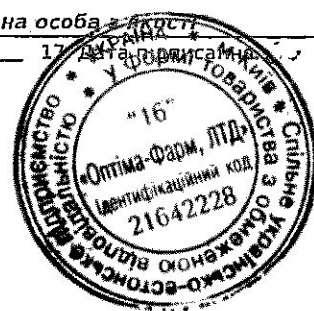
13. Коментарі:

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

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

Уповноважена особа
Жарська Р. П.





Сертифікат серії лікарського засобу № 22493

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 20924 Розмір серії: 19 090 шт

8. Дата виробництва: 09.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 09.2029

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:

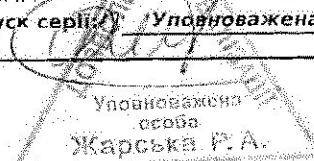
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, легка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.888

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: 17. Дата підписання: 02.10.2024



Вх. ан. 50914
17.10.24

Сертифікат серії лікарського засобу № 22492

1. Назва продукції: СЕПТИЛ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6211/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 10924 Розмір серії: 19 090 шт
8. Дата виробництва: 09.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 09.2029

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, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.889

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. Директор
16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: Жарська Р. А.
17. Дата підписання: 02.10.2024





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

Сертифікат серії лікарського засобу № 23973

1. Назва продукції: **СЕПТИЛ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/6211/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **21124** **Розмір серії: 19090 шт**

8. Дата виробництва: **11.2024**

9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2029**

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, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.885

13. Коментарі:

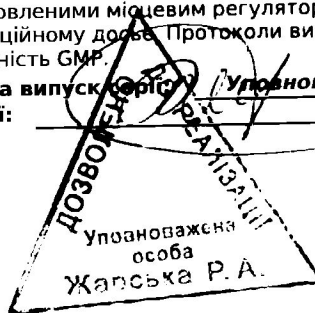
14. Заява про сертифікацію:

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:



Сертифікат серії лікарського засобу № 26160

1. Назва продукції: **СЕПТИЛ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/6211/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: не менше 69,3% об/об і не більше 70,7% об/об етанолу**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 70%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **20225** **Розмір серії: 19090 шт**
8. Дата виробництва: **02.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2030**

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: **015/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора, безбарвна, летка, легкозаймиста рідина. Гігроскопічна	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність або лужність	Не більше 0.003 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.883 до 0.890	0.885

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 Міністерством регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційній карті. 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: **04.03.2025**

Уповноважена особа
Жарська Р.А.