

**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 № 24700

1. Назва продукції: ПУСТИРНИК-ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16833/01/01
4. Сила дії/активність: настойка собачої кропиви трави (Leonuri cardiaceae herba) (1:5) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма: настойка для орального застосування
6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 31224 Розмір серії: 15400 шт
8. Дата виробництва: 12.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 12.2028

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 рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0.880 г/см ³ до 0.912 г/см ³	0.898 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	2.6 %
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів. Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.041 %

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: 08.01.2025





Сертифікат серії лікарського засобу № 25685



1. Назва продукції: ПУСТИРНИК-ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16833/01/01
4. Сила дії/активність: настойка собачої кропиви трави (Leonuri cardiacaе herba) (1 5) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма: настойка для орального застосування
6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 51224
8. Дата виробництва: 12.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 12.2028
10. Назви, адреси та номери ліцензії: Розмір серії: 52760 шт

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 зеленувато-коричневого кольору При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Густина	Від 0.880 г/см ³ до 0.912 г/см ³	0.897 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	2.56 %
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів. Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.0356 %

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 10.02.25



Вх од № 0166
21.02.25

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

Сертифікат серії лікарського засобу № 26239

1. Назва продукції:
2. Країна-виробник:
3. Номер реєстраційного посвідчення:
4. Сила дії/активність:

ПУСТИРНИК-ВІШФА

УКРАЇНА

UA/16833/01/01

настойка собачої кропиви трави (Leonuri cardiacaе herba) (1:5) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма:
6. Розмір та тип пакування:

настойка для орального застосування
по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

Розмір серії: 26180 шт

7. Номер серії:
8. Дата виробництва:
9. Дата закінчення терміну придатності:
10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості:

20125
01.2025

01.2029

Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільницях 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 рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	0.895 г/см ³
Густина	Від 0.880 г/см ³ до 0.912 г/см ³	1.98 %
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	0.029 %
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів. Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	

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 аналізу 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: 28.04.25

Вх. ак. № 0539 від 28.04.25