



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 14889

1. Назва продукції: **КАЛЕНДУЛА-ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16870/01/01**
4. Сила дії/активність: **настойка нагідок квіток та квіткових кошиків (Calendula officinalis L.) (1:10) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка**
6. Розмір та тип пакування: **по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **21023** **Розмір серії: 25650 шт**

8. Дата виробництва: **10.2023**

9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2027**

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: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина жовтаво-коричневого кольору, зі слабким специфічним запахом, гіркувата на смак. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту у паковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Сухий залишок	Не менше 2 %	3.22 %
Кількісна визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.04 %	0.046 %

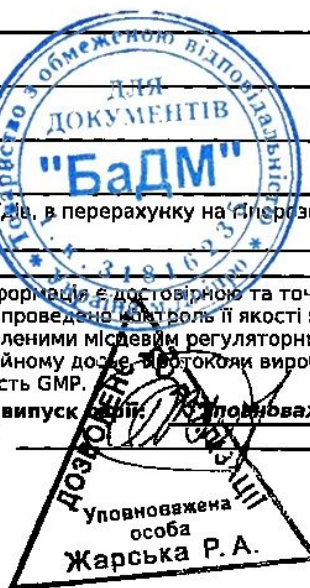
13. Коментарі:

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 дозвілі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Дозволено випуск** **Уповноважена особа з якості**

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

17. Дата підписання: **30.11.2023**



97

Vishpha
фабрика ліків
Сучасні формули здоров'я



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 № 22306

1. Назва продукції: КАЛЕНДУЛА-ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16870/01/01
4. Сила дії/активність: настойка нагідок квіток та квіткових кошиків (Calendula officinalis L.) (1 10) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма: настойка
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 10824
8. Дата виробництва: 08.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 08.2028
Розмір серії: 26 400 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	Рідина жовтаво-коричневого кольору, зі слабким специфічним запахом, гіркувата на смак. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0 001 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Сухий залишок	Не менше 2 %	2 2 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.04 %	0 055 %

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: 19.12.24

(Handwritten signature and stamp)
Відповідно до
ГОСТ

*Вх.ам. 50309
19.12.24*

44

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 № 23067

1. Назва продукції: КАЛЕНДУЛА-ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16870/01/01
4. Сила дії/активність: настойка нагідок квіток та квіткових кошиків (Calendula officinalis L.) (1 10) (екстрагент - етанол 70%)

5. Лікарська форма: настойка
6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 10924
8. Дата виробництва: 09.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 09.2028
Розмір серії: 25550 шт

10. Назви, адреси та номери ліцензії: Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці, з якої ділянки 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:
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина жовтаво-коричневого кольору, зі слабким специфічним запахом, гіркувата на смак. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Сухий залишок	Не менше 2 %	3 23 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.04 %	0.059 %

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 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: [Підпис]

17. Дата підписання 15.10.2024

Вх ак № 0213
20.02.25