

**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 № 11867

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **60723** **Розмір серії: 18720 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2026**

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 рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3.05 %

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 довіднику 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:

Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Україна
М. Київ
ТОВ "Оптіма-Фарм, ЛТД"
Ідентифікаційний код
21642228

Вх АННВ307
08.11.23

Vishpha
Фабрика ліків

Сучасні формули здоров'я



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 № 11218

Дійсний на території України



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

ПЕРЕКИС ВОДНЮ

УКРАЇНА

UA/2695/01/01

100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

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

розчин для зовнішнього застосування 3%

по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії:

350623

Розмір серії: 18702 шт

8. Дата виробництва:

06.2023

9. Дата закінчення терміну придатності:

06.2026

10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва 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: 020/2022/GMP
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.41 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.9 %

13. Коментарі:

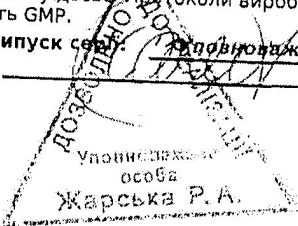
14. Заява про сертифікацію:

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:

Відповідає особа з якості

17. Дата підписання: 03.07.2023



Вх. акт. № 0203

вср 11.09.23

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 № 16443

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 70124 Розмір серії: 18738 шт
8. Дата виробництва: 01.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2027

10. Назви, адреси та номери ліцензії: Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та контролю якості: 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	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0,01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3,15 %

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:

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання: 25.04.2024



Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Вх. ак. № 930
Big 15.04.24 Joff



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 № 19209

- 1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
- 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
- 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
- 4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

- 5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
- 6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

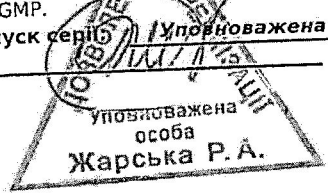
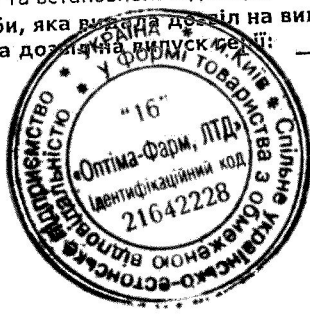
Розмір серії: 18732 шт

- 7. Номер серії: 50524
- 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 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	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.92 %

- 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 дощі. 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: Жарська Р.А.
- 17. Дата підписання: 21.05.2024



Вх. ак. 50684
28.06.24

**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 № 21329

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС ВОДНЮ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/2695/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3%**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **170824** **Розмір серії: 18900 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 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	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.9 %

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.

15.08.2024
ДЛЯ
ДОКУМЕНТІВ
"БадМ"
Товариство з обмеженою
відповідальністю
І.к. 31816235
Україна м. Київ



**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 № 25374

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 70125 Розмір серії: 13872 шт
8. Дата виробництва: 01.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2028

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, 64; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127
контролю якості: 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	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0 01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2 8 %

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

Вх. ам-0203
23.01.25



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 26823

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (30%) - 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 260325 Розмір серії: 18816 шт
8. Дата виробництва: 03.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 03.2028

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: 015/2025/GMP

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	По 100 мл у флакони полімерні	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2.97 %

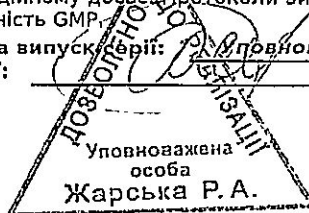
13. Коментарі:

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 02.04.2025



6х ан 10665
04 04 25