

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 № 23004

1. Назва продукції: КАМФОРНИЙ СПИРТ-ВІШФА
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16903/01/01
 4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять камфори рацемічної 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 10 %
 6. Розмір та тип пакування: по 40 мл у флаконах з маркуванням українською мовою
 7. Номер серії: 11024
 8. Дата виробництва: 10.2024
 9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2029
 Розмір серії: 46995 шт

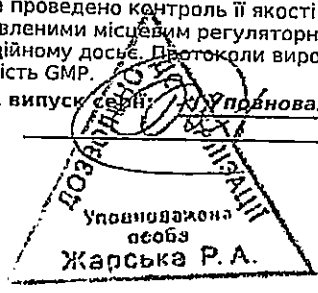
10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станишівка, вул. Корольова, 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	Прозора безбарвна рідина із специфічним запахом камфори	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Вміст етанолу	Від 60 % до 65 % об/об	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 40 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Кількісне визначення	Від 95.0 мг/мл до 105.0 мг/мл	99.3 мг/мл

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 доусь. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.
 15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: Жу Уповноважена особа з якості
 16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: _____

17. Дата підписання: 30.10.2024



Роз. ам. № 0110 від 20.11.24