



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

**Сертифікат серії лікарського засобу № 23187**

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: 21024  
 8. Дата виробництва: 10.2024  
 9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2028  
 Розмір серії: 26160 шт
10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, 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:

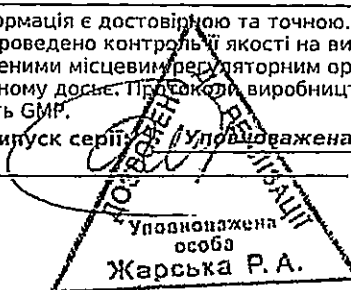
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.001 %	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 <sup>3</sup> до 0.912 г/см <sup>3</sup>	0.889 г/см <sup>3</sup>
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	2.8 %
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів. Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.048 %

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 дощі. 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: 05.11.2024



Вх. ам. б 0339  
 08.11.24