



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

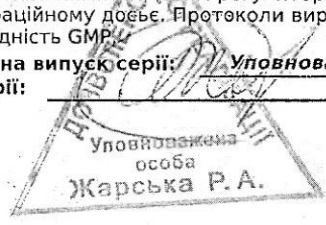
Сертифікат серії лікарського засобу № 16543

- 1. Назва продукції: ЖИВОКОСТ АРТОЛІЯ
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/6235/01/01
4. Сила дії/активність: 1 г мазі містить живокосту настойки (Symphyti tinctura (1:10), екстрагент - етанол 40%) 100 мг, вітаміну Е масляного розчину 98% (у перерахуванні на 100% вміст вітаміну Е) 10 мг
5. Лікарська форма: мазь
6. Розмір та тип пакування: по 40 г тубі; по 1 тубі в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами
7. Номер серії: 10124 Розмір серії: 8633 шт
8. Дата виробництва: 01.2024
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2028
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, б.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:

Table with 4 columns: Показники, Вимоги НТД, Результати. Rows include: Опис, ідентифікація, Однорідність, Мікробіологічна чистота, Маса вмісту упаковки, Упаковка, Маркування, рН, Кількісне визначення (Алантаїн, Живокосту настойка, Токоферолу ацетат, Метилпарагідроксibenзоат).

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 доєбе. 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: 05.02.2024



Вх. ак. № 1378
03.10.24