



**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 № 23642**

1. Назва продукції: САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА  
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА  
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/18791/01/01  
 4. Сила дії/активність: 1 мл розчину містить саліцилової кислоти - 20 мг

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 2%  
 6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою  
 7. Номер серії: 11024  
 8. Дата виробництва: 10.2024  
 9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2027  
 Розмір серії: 74720 шт

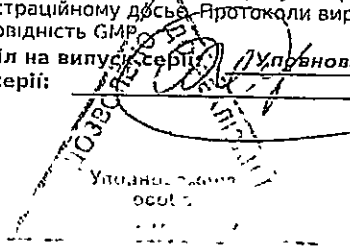
10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості: Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл, Житомирський район, с. Станишівка, 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:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 25 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67 % об/об до 73 % об/об	Відповідає
Кількісне визначення	Від 19,0 мг/мл до 21,0 мг/мл	19,3 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 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: 15.11.2024



*Вр.ам. 50710  
02.12.24 [Підпис]*