

**Vishpha**<sup>®</sup>  
 фабрика ліків  
 Сучасні формули здоров'я



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 № 17665**

1. Назва продукції: СПИРТ МУРАШИНИЙ  
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА  
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/8562/01/01  
 4. Сила дії/активність: 100 г розчину містять: кислоти мурашиної 1,4 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий  
 6. Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах. Маркування українською мовою

7. Номер серії: 20324  
 8. Дата виробництва: 03.2024  
 Розмір серії: 37770 шт

9. Дата закінчення терміну придатності: 03.2027

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 із специфічним різким запахом	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67 % до 72 % об/об	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Кількісне визначення	Мурашина кислота вільна - не менше 6.0 мг/г	12.38 мг/г
Кількісне визначення	Мурашина кислота загальна - від 11.90 мг/г до 12.60 мг/г	12.45 мг/г

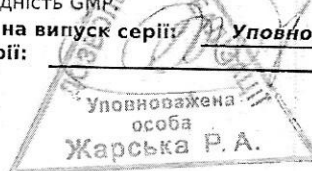
13. Коментарі:

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: 19.08.2024



Bx AMN0178  
 02.08.24