



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

**Сертифікат серії лікарського засобу № 21337**

1. Назва продукції: Йод-ВІШФА  
2. Країна-виробник: УКРАЇНА  
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16869/01/01  
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять йоду 5 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий 5 %  
6. Розмір та тип пакування: по 20 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 10824 Розмір серії: 49440 шт

8. Дата виробництва: 08.2024

9. Дата закінчення терміну придатності: 08.2027

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, 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	Рідина червоно-бурого кольору, прозора у тонкому шарі, з характерним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Вміст етанолу	Від 46 % об/об до 52 % об/об	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 20 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Йод - від 47.5 мг/мл до 52.5 мг/мл	47.58 мг/мл
Кількісне визначення	Калію йодид - від 19.0 мг/мл до 21.0 мг/мл	19.34 мг/мл

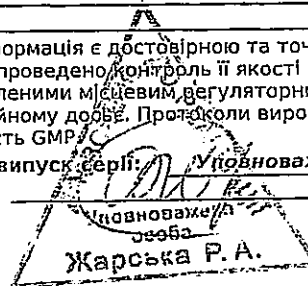
13. Коментарі:

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: Жарська Р. А. Уповноважена особа з якості

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

17. Дата підписання: 16.08.2024



Вн. Ан. 16.08.2024  
21.11.24