



Сертифікат серії лікарського засобу № 9761

1. Назва продукції: **АЦИКЛОВІР**
 2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
 3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/11566/01/01**
 4. Сила дії/активність: **1 г мазі містить ацикловіру 25 мг**
5. Лікарська форма: **мазь 2,5%**
 6. Розмір та тип пакування: **по 10 г у тубі; по 1 тубі в пачці з маркуванням українською та російською мовами**
7. Номер серії: **20423**
 8. Дата виробництва: **04.2023**
 9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2026**
 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: **020/2022/GMP**
 12. Результати аналізів:

Розмір серії: 15440 шт

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Мазь білого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Препарат має бути однорідним	Відповідає
Розмір часток	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Має бути не менше 10 г	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 6,0 до 7,5	7,0
Кількісне визначення	Вміст ацикловіру в 1 г препарату має бути при випуску: від 23,75 мг до 26,25 мг; протягом терміну придатності: від 22,5 мг до 27,5 мг	24,1 мг

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

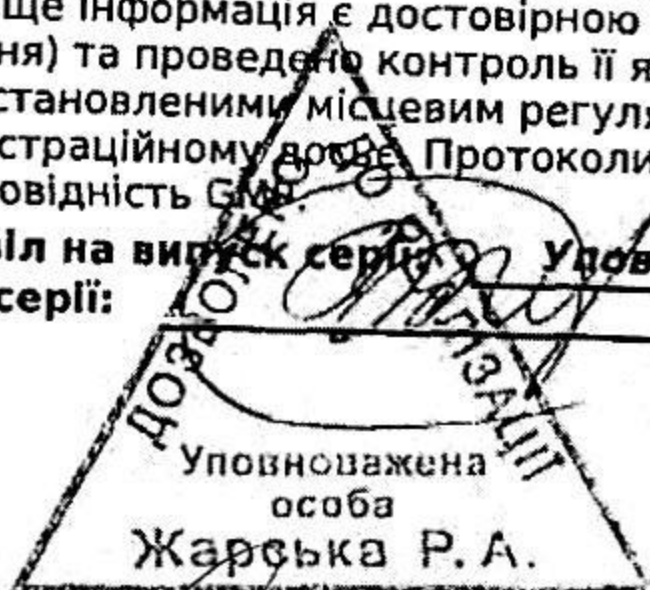
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до 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

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

Уповноважена особа



Вулиця 0514

26 09 23