

**Vishpha**  
Фабрика ліків

Сучасні формули здоров'я



Дійсний на території України

ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"  
м. Житомир



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

**Сертифікат серії лікарського засобу № 48**

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС ВОДНЮ  
2. Країна-виробник: УКРАЇНА  
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/2695/01/01  
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: водню перекису (3%) 10г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%  
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 181221 Розмір серії: 18800 шт

8. Дата виробництва: 12.2021

9. Дата закінчення терміну придатності: 12.2024

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з усіх 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, 6-4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: 017/2021/GMP

12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	А. Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Відповідає
Ідентифікація	В. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0,01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,43 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	2,9 %

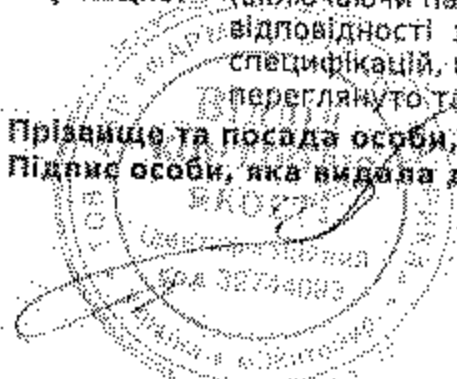
13. Коментарі:

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 дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу 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: 05.03.2022



Вх ач №0053 від 15.03.2022р.