



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

**Сертифікат серії лікарського засобу № 12932**

1. Назва продукції: **ДИМЕКСИД-ЖФФ**  
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**  
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/5357/01/01**  
4. Сила дії/активність: **1 флакон містить: диметилсульфоксиду 100 мл**

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

7. Номер серії: **10823** **Розмір серії: 18790 шт**

8. Дата виробництва: **08.2023**

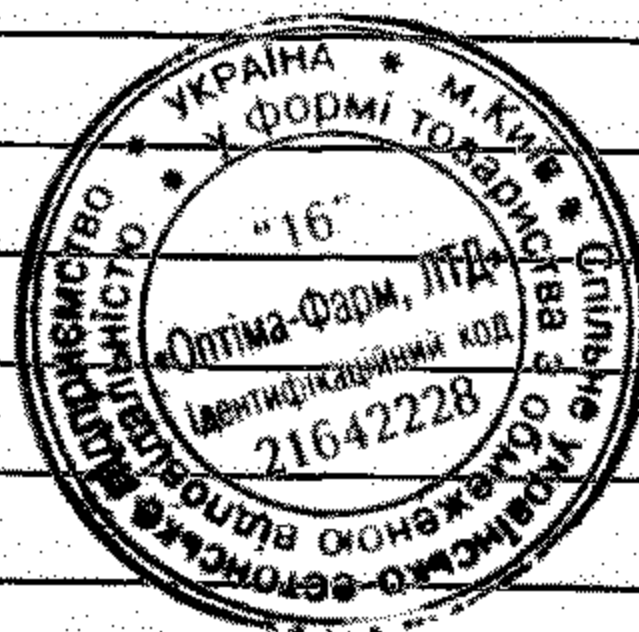
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2026**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх дільниць з виробництва та контролю якості: **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: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Безбарвна рідина або безбарвні кристали. Гігроскопічний	Відповідає
Оптична густина	275 нм Не більше 0,30 285, 295 нм Не більше 0,20 270-350 нм Відсутність максимумів	Відповідає
Кислотність	Рожеве забарвлення має з'явитися при додаванні не більше 5,0 мл 0,01 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розчинність	Змішується з водою Р, етанолом (96 %) Р	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 100 мл	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Температура тверднення	Не менше 18,3 °С	18,4
Показник заломлення	Від 1,478 до 1,479	1,478
Вода	Не більше 0,2 %	0,1 %
Відносна густина	Від 1,100 до 1,104	1,102
Супровідні домішки	Не більше 0,1 %	0,05 %



13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: **Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є повною 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: **Управління** **Уповноважена особа з якості**

16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Жарська Р. А.**

17. Дата підписання: **07.09.2023**

*Вказані 189107 10мг 28*