



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

**Сертифікат серії лікарського засобу № 16540**

1. Назва продукції: **ГЛОД-ВІШФА**  
 2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**  
 3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16720/01/01**  
 4. Сила дії/активність: **настойка глоду плодів (Crataegi fructus) (1:10) (екстрагент - етанол 70%)**

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

7. Номер серії: **131223** **Розмір серії: 24678 шт**

8. Дата виробництва: **12.2023**

9. Дата закінчення терміну придатності: **12.2027**

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, 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:

12. Результати аналізів:

| Показники                    | Вимоги НТД   | Результати            |
|------------------------------|--|-----------------------|
| Опис                         | Прозора рідина від жовто-червоного до червонувато-бурого кольору, гіркувата на смак, зі слабким ароматним запахом; допускається утворення осаду при зберіганні | Відповідає            |
| Ідентифікація                | Згідно МКЯ ЛЗ  | Відповідає            |
| Вміст етанолу                | Не менше 65 %  | Відповідає            |
| Метанол і 2-пропанол         | Згідно МКЯ ЛЗ  | Відповідає            |
| Важкі метали                 | Не більше 0,001%   | Відповідає            |
| Мікробіологічна чистота      | Згідно МКЯ ЛЗ  | Відповідає            |
| Об'єм вмісту упаковки        | Не менше зазначеного на етикетці   | Відповідає            |
| Упаковка                     | Згідно МКЯ ЛЗ  | Відповідає            |
| Графічне оформлення упаковки | Згідно МКЯ ЛЗ  | Відповідає            |
| Густина                      | Від 0,879 г/см <sup>3</sup> до 0,907 г/см <sup>3</sup>   | 0.9 г/см <sup>3</sup> |
| Сухий залишок                | Не менше 0,1 %   | 2.0 %                 |
| Кількісне визначення         | Вміст суми флавоноїдів в 1 мл препарату, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0,04 мг   | 0.06 мг               |

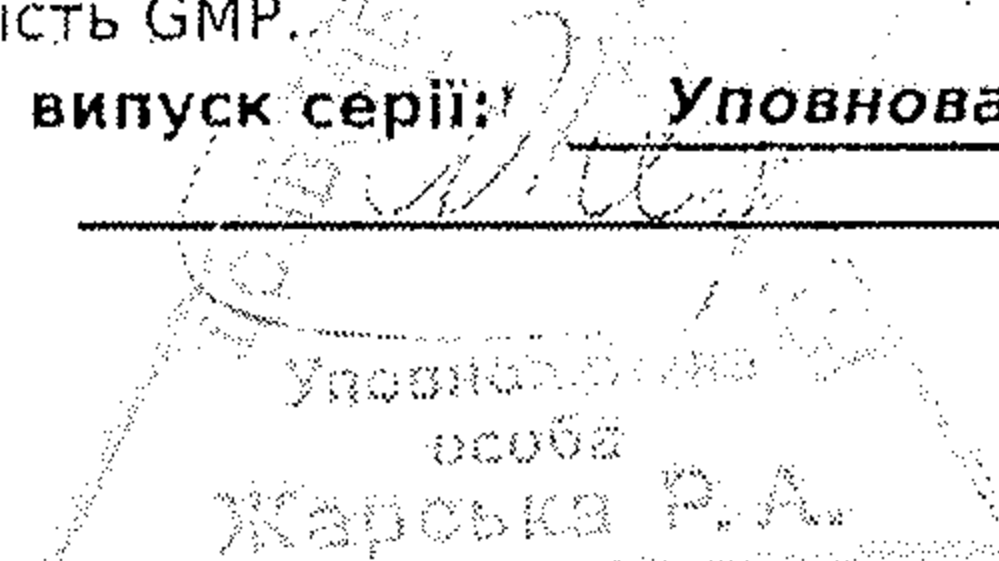
13. Коментарі:

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 вимог, що містяться у реєстраційному досягненні. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

15. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

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

17. Дата підписання: **01.02.2024**



*Handwritten signatures and notes:*  
 Жароська Р.А.  
 № 0603249