

АТ «ЛІВНИФАРМ»
Потасєвська обл., м. Лівбунь, вул. Баранівська, 16
тел. (05301) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 512 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ПРИСІПКА ДИТЯЧА**
Сила дієвості: **1 г порошку містить цинку оксиду – 0,1 г**
Лікарська форма: **порошок напшкрийний по 0,1 г/г**
Розмір і тип упакування: **по 40 г у банках**
Номер серії: **291224**
Країна-виробник: **Україна**
Країна призначення: **Україна**
Результати випробувань лікарського засобу, наведено в сертифікаті якості

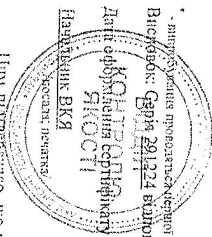
Сертифікат якості № 1574
ПРИСІПКА ДИТЯЧА,
порошок напшкрийний 0,1 г/г по 40 г у банках
Рестраційне посвідчення № UA3599/01/01, термін дії необмежений

№ п/п	Найменування показників	Виконані методи контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Порошок білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик	Порошок білого кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик
2.	Ідентифікація	1. Колорова реакція: реакція з 0,05 М розчином йоду, з являється інтенсивне синє забарвлення (крохмаль) 2. Якісна реакція: характерна реакція а) або б) на цинк (цинк) 3. Колорова реакція: пляма на фільтрувальному папері в парах аміаку забарвлюється в синій колір (талк)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	РН	Від 6,0 до 8,0	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту кожної банки має бути не менше 40 г	40,2 г
5.	Розмір часток	Не більше 180 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток, які мають розміри від 180 до 200 мкм	Відповідає
6.	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2,0 %	1,0 %
7.	Затіо	Не більше 0,38 %	Менше 0,38 %
8.	Мікробіологічна чистота* - загальне число зародків мікроорганізмів (ТАМО) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМО) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ³ КУО/г Не більше 10 ¹ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісна визначення: вміст в 1 г препарату цинку оксиду	Від 95 до 105 мкг	101 мкг
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	5 років	Відповідає до 12.29

13. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

ПРИСІПКА ДИТЯЧА,
порошок напшкрийний 0,1 г/г по 40 г у банках



Випуск Серія 291224 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA3599/01/01, зі зніманням
Даті оформлення сертифікату 19.12.2024 р.
Назва ВКЯ
Філія
Філія

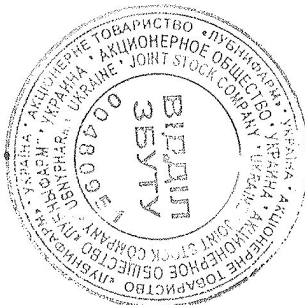
Цим підтверджується, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного посвідчення України.

Уповноважена особа

Підпис

Кочерга Р.А.

19.12.2024



Всесвіт

АТ «ЛІВНІФАРМ»
Полтавська обл., м. Лівні, вул. Барвінова, 16
тєл. (05361) 771-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АД № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ПРИСИПКА ДІТЯЧА**
Сила дієвості: ІІ порошок містить цинку оксиду – 0,1 г
лікарська форма: порошок нашірний по 0,1 г/г
Розмір і тип упаковки: по 40 г у банках
Номер серії: 271224
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1341

ПРИСИПКА ДІТЯЧА, порошок нашірний 0,1 г/г по 40 г у банках

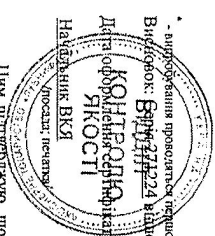
Рестраційне посвідчення № UA/3599/01/01, термін дії необмежений

№ д/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Порошок білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик	Порошок білого кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик
2.	Ідентифікація	1. Кольорова реакція: реакція з 0,05 М розчином йоду; з являється інтенсивне синє забарвлення (крохмаль) 2. Якісна реакція: характерна реакція а) або б) на цинк (цинк) 3. Кольорова реакція: плавка на фільтрувальному папері в парях аміаку забарлюється в синій колір (тальк)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	pH	Від 6,0 до 8,0	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту кожної банки має бути не менше 40 г	40,1 г
5.	Розмір часток	Не більше 180 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток, які мають розміри від 180 до 200 мкм	Відповідає
6.	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2,0 %	1,0 %
7.	Залізо	Не більше 0,38 %	Менше 0,38 %
8.	Мікробіологічна чистота* - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМО) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ⁴ КУО/г Не більше 10 ⁴ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісне визначення: вміст в 1 г препарату	Від 95 до 105 мт	100 мт
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	5 років	До 12.29

ПРИСИПКА ДІТЯЧА, порошок нашірний 0,1 г/г по 40 г у банках

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

Філіпп



Випробування проводилися у серії та кожної лоту серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Видаток: Виробництво відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами
Дата оформлення: 13.12.2024 р.

Накладник ВКЯ
посвід. печатка
Філіпп
Філіпп

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з ОМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозв. України.

Уповноважена особа
/особа, яка видає дозвіл на випуск серії/
Кондрат Р.А.
підпис
13.12.2024
дата

Всесвітній
20.12.2024

АТ «ЛУВНІФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубин, вул. Баришкова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідомство про атестацію ВКС № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ПРИСИПКА ДИТЯЧА**
Сила дієвості: Іг порошок містить цинку оксиду – 0,1 г
Лікарська форма: порошок нашікриний по 0,1 г/г
Розмір і тип упаковки: по 40 г у банках
Номер серії: 301224
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1633

ПРИСИПКА ДИТЯЧА, порошок нашікриний 0,1 г/г по 40 г у банках

Рестраційне посвідчення № UA/3599/01/01, термін дії не обмежений

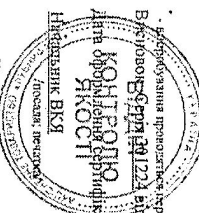
№	Найменування показників	Висота методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Порошок білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик, жирний на дотик	Порошок білого кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик
2.	Ідентифікація	1. Кольорова реакція: реакція з 0,05 М розчином йоду; з являється інтенсивне синє забарвлення (хромоаль) 2. Якісна реакція: характерна реакція а) або б) на цинк (цинк) 3. Кольорова реакція: пилка на фільтрувальному папері в парх аміаку зберігається в синій колір (тільки)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	pH	Від 6,0 до 8,0	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту кожної банки має бути не менше 40 г	40,1 г
5.	Розмір часток	Не більше 180 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток, які мають розміри від 180 до 200 мкм	Відповідає
6.	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2,0 %	1,1 %
7.	Зализо	Не більше 0,38 %	Менше 0,38 %
8.	Мікробіологічна чистота: * - затисне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ⁷ КУО/г Не більше 10 ⁶ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	60 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає Відповідає
9.	Кількісне визначення: вміст в 1 г препарату цинку оксиду	Від 95 до 105 мкг	100 мкг
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24.04/59262.22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	5 років	до 12.29

13. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

ПРИСИПКА ДИТЯЧА,
порошок нашікриний 0,1 г/г по 40 г у банках

С.О.Шинкарь
Головний



Відомство Серії 122 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами
Дата оформлення Сертифікату 06.01.2025 р.

Фіоноченко І.І.
ДЛІС

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з висновками рестраційного дозв. України.

Уповноважена особа

Конюга Р.А.
ДЛІС

Конюга Р.А.
ДЛІС

06.01.2025
Дата



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ПРИСИПКА ДИТЯЧА**
Сила дії/активність: 1г порошку містить цинку оксиду – 0,1 г
Лікарська форма: порошок нашкірний по 0,1 г/г
Розмір і тип упаковки: по 40 г у банках
Номер серії: 80725
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 897

ПРИСИПКА ДИТЯЧА, порошок нашкірний 0,1 г/г по 40 г у банках

Реєстраційне посвідчення № UA/3599/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 80725

Кількість продукції в серії: 3,933 т. шт.

Дата виробництва: 07.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Порошок білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик	Порошок білого кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик
2.	Ідентифікація	1. Кольорова реакція: реакція з 0,05 М розчином йоду; з'являється інтенсивне синє забарвлення (крохмаль) 2. Якісна реакція: характерна реакція а) або б) на цинк (цинк) 3. Кольорова реакція: пляма на фільтрувальному папері в парах аміаку забарвлюється в синій колір (тальк)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	pH	Від 6,0 до 8,0	7,0
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту кожної банки має бути не менше 40 г	40,1 г
5.	Розмір часток	Не більше 180 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток, які мають розміри від 180 до 200 мкм	Відповідає
6.	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2,0 %	1,0 %
7.	Залізо	Не більше 0,38 %	Менше 0,38 %
8.	Мікробіологічна чистота: * - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ² КУО/г Не більше 10 ¹ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісне визначення: вміст в 1 г препарату цинку оксиду	Від 95 до 105 мг	100 мг
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	5 років	До 07 30



**ПРИСИПКА ДИТЯЧА,
порошок нашкірний 0,1 г/г по 40 г у банках**

13. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при
температурі не вище 25 °C

О. Пухал
/підпис/

- виробництво проводиться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Висновок Серія 80725 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 08.07.2025 р.



Філоненко І.І.
/підпис/

Філоненко І.І.
/П.І.Б./

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дос'є України.

Уповноважена особа
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/

Кочерга Р.А.
/підпис/

Кочерга Р.А.
/П.І.Б./

08.07.2025
/дата/





Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ПРИСИПКА ДИТЯЧА**
Сила дії/активність: 1г порошку містить цинку оксиду – 0,1 г
Лікарська форма: порошок нашкірний по 0,1 г/г
Розмір і тип упаковки: по 40 г у банках
Номер серії: 90725
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 902

ПРИСИПКА ДИТЯЧА, порошок нашкірний 0,1 г/г по 40 г у банках

Реєстраційне посвідчення № UA/3599/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 90725

Кількість продукції в серії: 3,933 т. шт.

Дата виробництва: 07.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Порошок білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик	Порошок білого кольору, дрібний, м'який, жирний на дотик
2.	Ідентифікація	1. Кольорова реакція: реакція з 0,05 М розчином йоду; з'являється інтенсивне синє забарвлення (крохмаль) 2. Якісна реакція: характерна реакція а) або б) на цинк (цинк) 3. Кольорова реакція: пляма на фільтрувальному папері в парах аміаку забарвлюється в синій колір (талк)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	pH	Від 6,0 до 8,0	7,2
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту кожної банки має бути не менше 40 г	40,2 г
5.	Розмір часток	Не більше 180 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток, які мають розміри від 180 до 200 мкм.	Відповідає
6.	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 2,0 %	0,9 %
7.	Залізо	Не більше 0,38 %	Менше 0,38 %
8.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ² КУО/г Не більше 10 ¹ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
9.	Кількісне визначення: вміст в 1 г препарату цинку оксиду	Від 95 до 105 мг	100 мг
10.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	5 років	До 07 30

**ПРИСИПКА ДИТЯЧА,
порошок нашкірний 0,1 г/г по 40 г у банках**

13. Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при
температурі не вище 25 °C


/підпис/



випробування проводяться першої та кожної десятої наступної серії, але не рідше ніж 1 серії в рік
Висновок 90723 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/3599/01/01, зі змінами
Дата оформлення сертифікату 08.07.2025 р.


/підпис/

Філоненко І.І.
/П.І.Б./

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дос'є України.

Уповноважена особа
/особа, яка видала дозвіл на випуск серії/


/підпис/

Кочерга Р.А.
/П.І.Б./

08.07.2025
/дата/

