

**ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир**

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

Сертифікат серії лікарського засобу № 28012

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16887/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять водню пероксиду (30 %) 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах полімерних з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30525** **Розмір серії: 9425 шт**
8. Дата виробництва: **05.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2028**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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: 015/2025/GMP

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	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 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0.025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2.5 % до 3.5 %	3.0 %

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 з якості**

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

17. Дата підписання: **05.2025**





Сертифікат серії лікарського засобу № 29320

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС - ВІШФА
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16887/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню пероксиду (30 %) 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3 %
6. Розмір та тип пакування: по 200 мл у флаконах полімерних з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 20725
8. Дата виробництва: 07.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 07.2028
Розмір серії: 9425 шт

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: 015/2025/GMP
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	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 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0.025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2.5 % до 3.5 %	3.1 %

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:

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

Жарська Р. А.

Повноважена особа з якості

17. Дата підписання: 10.07.2025

Вх. ам № 0533
04.09.25 Інст

**ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир**

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

Сертифікат серії лікарського засобу № 30210

1. Назва продукції: **ПЕРЕКИС - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/16887/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл розчину містять водню пероксиду (30 %) 10 г**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 3 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 200 мл у флаконах полімерних з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10825** **Розмір серії: 9454 шт**
8. Дата виробництва: **08.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2028**

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: **015/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	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 200 мл	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0.025 %	0.01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0.4 г/л
Кількісне визначення	Від 2.5 % до 3.5 %	2.95 %

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 довіднику. Протоколи виробництва, пакування та аналізів 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: **Жарська Р. А.**

17. Дата підписання: **07.08.2025**

