



**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 № 31960**

1. Назва продукції: **ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА**  
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**  
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3425/01/01**  
4. Сила дії/активність: **настойка собачої кропиви трави (Leonuri cardiacaе herba) (1:5) екстрагент - етанол 70%**

5. Лікарська форма: **настойка для орального застосування**  
6. Розмір та тип пакування: **по 50 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11025** Розмір серії: **13375 шт**

8. Дата виробництва: **10.2025**

9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії: **Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з всіх 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

12. Результати аналізів:

| Показники               | Вимоги НТД                                                                                 | Результати              |
|-------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------|
| Опис                    | Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду | Відповідає              |
| Ідентифікація           | Згідно МКЯ ЛЗ                                                                              | Відповідає              |
| Етанол                  | Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)                                                           | Відповідає              |
| Метанол і 2-пропанол    | Не більше 0.05 % (об/об) метанолу<br>Не більше 0.05 % (об/об) 2-пропанолу                  | Відповідає              |
| Важкі метали            | Не більше 0.001 %                                                                          | Відповідає              |
| Мікробіологічна чистота | Згідно МКЯ ЛЗ                                                                              | Відповідає              |
| Упаковка                | Згідно МКЯ ЛЗ                                                                              | Відповідає              |
| Об'єм вмісту флакона    | Не менше 50 мл                                                                             | Відповідає              |
| Маркування              | Згідно МКЯ ЛЗ                                                                              | Відповідає              |
| Відносна густина        | Від 0.880 до 0.912                                                                         | 0.894 г/см <sup>3</sup> |
| Сухий залишок           | Не менше 1.5 %                                                                             | 1.8 %                   |
| Кількісне визначення    | Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %               | 0.012 %                 |

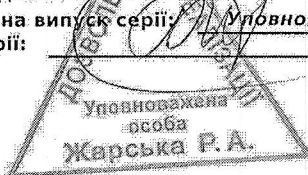
13. Коментарі:

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: **14.10.2025**



*Вх. Ан. № 0365 15.10.2025*