

**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 № 30781

1. Назва продукції: **ЖИВОКОСТ АРТОЛІЯ**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/6235/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 г мазі містить живокосту настійки (Symphyti tinctura (1:10), екстрагент - етанол 40%)
- 100 мг, вітаміну Е масляного розчину 98% (у перерахуванні на 100% вміст вітаміну Е)
- 10 мг**

5. Лікарська форма: **мазь**
6. Розмір та тип пакування: **по 50 г у банці; по 1 банці в пачці з картону з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **030825** **Розмір серії: 4146 шт**
8. Дата виробництва: **08.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2029**

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:

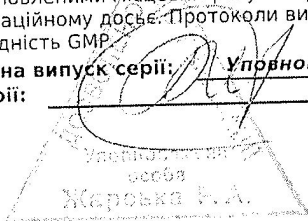
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Мазь від кремового до світло-коричневого кольору з характерним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність	Препарат має бути однорідним	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 50 г	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
pH	Від 6.0 до 8.0	6.4
Кількісне визначення	Алantoїн - не менше 0.06 мг в 1 г препарату	0.09 мг
Кількісне визначення	Токоферолу ацетат - від 9.5 мг до 10.5 мг в 1 г препарату	9.88 мг
Кількісне визначення	Метилпарагідроксibenzoат (ніпагін) - від 0.9 мг до 1.1 мг в 1 г препарату	1.0 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 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: **Жаровська Р.А.**

17. Дата підписання: **09.09.2025**



Вх. ак. № 192
26.12.25