



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 34821

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці. Маркування українською мовою.**

7. Номер серії: **30226** **Розмір серії: 3983 шт**
8. Дата виробництва: **02.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.03
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.55
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	9.35 мг/мл

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: **03.03.2026**



**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 № 34733

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**

7. Номер серії: **20226** **Розмір серії: 4080 шт**
8. Дата виробництва: **02.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.029
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.55
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	9.68 мг/мл

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: **26.05.2026**



Вх. Ак. № 1784 26.05.2026



Сертифікат серії лікарського засобу № 34732

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пацці**

7. Номер серії: **10226** **Розмір серії: 4170 шт**

8. Дата виробництва: **02.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.029
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.55
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	11.25 мг/мл

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: **Жарська Р.А.** 17. Дата підписання: **26.04.2026**



вс. ан. № 1659 від 16.04.2026

**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 № 34733

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**

7. Номер серії: **20226** **Розмір серії: 4080 шт**
8. Дата виробництва: **02.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.029
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.55
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	9.68 мг/мл

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: **26.05.2026**



Вх. Ак. № 1784 26.05.2026

**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 № 32867

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**

7. Номер серії: **11125** Розмір серії: **4020 шт**
8. Дата виробництва: **11.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2028**

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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.026
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.83
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	11.66 мг/мл

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: **24.11.2025**

Уповноважена особа
Жарська Р. А.



**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 № 34732

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пацці**

7. Номер серії: **10226** **Розмір серії: 4170 шт**

8. Дата виробництва: **02.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.029
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.55
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	11.25 мг/мл

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: **Жарська Р.А.** 17. Дата підписання: **26.04.2026**



вс. ан. № 1659 від 16.04.2026



Сертифікат серії лікарського засобу № 33237

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/15716/01/01**
4. Склад ді/активності: **1 мл розчину містить: йоду доз. в сумі у перерахунку на 10% етилового йоду: 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачі**

7. Номер серії: **31125** Розмір серії: **4193 шт**

8. Дата виробництва: **11.2025**

9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2028**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, виключаючи покупу та/маркування та контроль якості на дільницях всіх дільниць з виробництва та виробництва, розливу та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою: Житомирська обл. Житомирський район, с. Істонишків, вул. Козьмьова, 64; ліцензія М-ВВ 598036 свідоцтво про атестацію ФЛД №127, свідоцтво про атестацію МБД №422

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п.10: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод. Розчин має забарвитись у темно-сіро-пурпуровий колір. Полініміалпролдон. Мас утвориться осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,020 до 1,040	1,025
pH	Після випуску: 3,4-5,5 до 8,0 Протягом терміну придатності: 3 до 8,0 до 8,0	5,7
Кількісне визначення	Активний йод. Від 8,5 мг/мл до 12,5 мг/мл	11,3 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація достовірна та точна. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пошту та/маркування) та проведено контроль якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також отримав ліцензійний результат органів, а також відповідно до специфікації. Це міститься в розділі 7-му цього Сертифікату виробництва, покупу та аналізу. Було проведено та встановлено відповідність до 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: **Г.В.Д.** 17. Дата підписання: **11.12.2025**



Handwritten signature



**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 № 33917

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**

7. Номер серії: **10126** **Розмір серії: 4110 шт**

8. Дата виробництва: **01.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **01.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.03
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.74
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	10.84 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

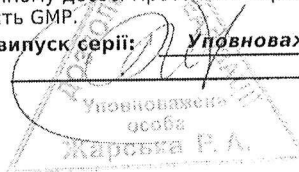
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. 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: **10.01.2026**



Вх. ан. № 1603 від 22.01.2026



**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 № 34015

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**
7. Номер серії: **20126** **Розмір серії: 4050 шт**
8. Дата виробництва: **01.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **01.2029**

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: **106/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.025
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.88
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	10.4 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

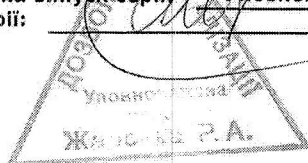
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до 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: **02.02.2026**



Вх. Ак. № 0191 08.04.2026

Vishpha
Сучасні формули здоров'я



Дійсний на території України

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

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



Сертифікат серії лікарського засобу № 37536

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці. Маркування українською мовою.**

7. Номер серії: **20526** **Розмір серії: 4135 шт**

8. Дата виробництва: **05.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробника, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с. Станішівка, вул. Корольова, 6.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх ділянок, наведених у п.10: **106/2025,GMP**

12. Результати аналізу:

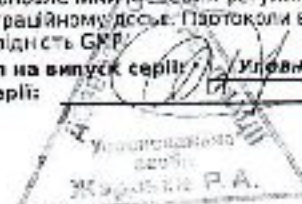
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіпілідон Має утворювати осад помаданчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.025
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.7
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	11.75 мг/мл

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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу 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: **[Підпис]** 17. Дата підписання: **10.06.2026**



Відомості 0607 09/16062026



**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 № 34015

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**
7. Номер серії: **20126** **Розмір серії: 4050 шт**
8. Дата виробництва: **01.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **01.2029**

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: **106/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.025
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.88
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	10.4 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

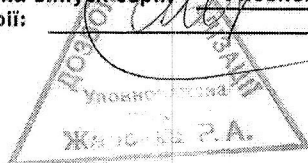
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до 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: **02.02.2026**



Вх. Ак. № 0191 08.04.2026

Сертифікат серії лікарського засобу № 28434

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл розчину містить повідон-йоду (у перерахунку на 10% вміст активного йоду) 100 мг**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього та місцевого застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 120 мл у флаконах, по 1 флакону в пачці**

7. Номер серії: **20525** **Розмір серії: 4065 шт**
8. Дата виробництва: **05.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **05.2028**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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: **015/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Йод Розчин має забарвитись у темно-синій колір Полівінілпіролідон Має утворитись осад помаранчево-бурого кольору	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1.020 до 1.040	1.024
pH	При випуску: Від 5.5 до 6.0 Протягом терміну придатності: Від 3.0 до 6.0	5.86
Кількісне визначення	Активний йод Від 8.5 мг/мл до 12.0 мг/мл	11.5 мг/мл

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: **12.06.2025**
17. Дата підписання: **12.06.2025**

Висновок від 10.10.2025



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

17. Дата підписання: 30.10.2018

the acc of 1840 by 21. 10. 20 each