



Сертифікат серії лікарського засобу № 21451

1. Назва продукції: **ЙОДАДІН**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/18716/02/01**
4. Сила дії/активність: **1 г мазі містить повідон-йоду 100 мг**

5. Лікарська форма: **мазь 10%**
6. Розмір та тип пакування: **по 20 г у тубі; по 1 тубі в паці з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **30824** **Розмір серії: 7407 шт**
8. Дата виробництва: **08.2024**
9. Дата закінчення терміну придатності: **08.2027**

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, б.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	Однорідна мазь коричневого кольору зі специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Не менше 20 г	Відповідає
pH	При випуску: від 2.5 до 5.0 Протягом терміну зберігання: від 1.5 до 6.5	4.92
Кількісне визначення	Вміст активного йоду в 1 г препарату при випуску має бути від 9.0 мг до 12.0 мг; протягом терміну зберігання: від 8.5 мг до 12.0 мг	9.74 мг

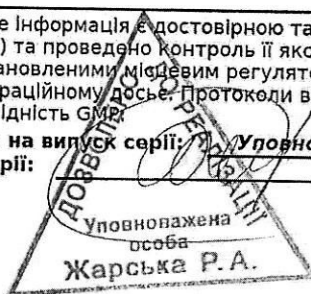
13. Коментарі:

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: **Жарська Р.А.**

17. Дата підписання: **26.08.2024**



*Вх ан. 50196
30.08.24*