



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 33952

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блистері, по 2 блистери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10126** **Розмір серії: 9991 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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	344.52 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	202.35 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 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: **02.01.2026**

В.м.м. No 087
11.03.26. Jf

**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 № 35687

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **30326** **Розмір серії: 9981 шт**
8. Дата виробництва: **03.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2029**

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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	352.98 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	193.7 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 дощі. 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: **01.04.2026**



Вх. Ан. № 1267 12.05.2026 hf



Сертифікат серії лікарського засобу № 33299

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20177/01/01**
4. Сила дієвості: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістер, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **21125** **Розмір серії: 9690 шт**
8. Дата виробництва: **11.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2028**

10. Назва, адреси та номери ліцензій вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з усіх ділянок з виробництва та всіх ділянок з виробництва лічних та інших лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с/пос. Гостинийське, вул. Корольова, 5.4 ліцензія №46 588836, свідоцтво про атестацію ФХЛ №127, свідоцтво про атестацію МБЛ №727

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

12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул: порошок, гранулат або розчинна спрессована гранулат жовтого-коричневого кольору, який розпадається при легкому натисканні.	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дискантами)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Прийнятно число менше або дорівнює 15,0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 325,75 мг до 376,25 мг	351,08 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 210 мг, у перерахунок на середню масу вмісту капсули. Повинен терміну абсолютний: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунок на середню масу вмісту капсули.	194,6 мг

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

Цим я розповідаю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено, включаючи пакування/маркування, та підлядало контролю. Також на вищезгаданій ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, згідно з визначеннями міжнародних органів, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному довідку. Протягом виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність з 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 підпису: **15.12.2025**



РК м. Житомир 09.01.2016. 11/15



Сертифікат серії лікарського засобу № 35761

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **40326** **Розмір серії: 10010 шт**
8. Дата виробництва: **03.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2029**

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:

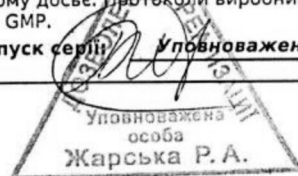
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	346.08 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	202.3 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 дос'є. 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: **08.04.2026**



Вх ак №2130

Вір

26-05-2026

[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 № 35812

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пацці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **50326** **Розмір серії: 9914 шт**
8. Дата виробництва: **03.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2029**

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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	344.88 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	195.8 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:

17. Дата підписання: **08.04.2026**



Vishpha
Сучасні формули здоров'я



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 № 36298

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активності: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма:
6. Розмір та тип пакування:

капсули по 200 мг
по 10 капсул у блистері, по 2 блистери в пачці з маркуванням українською мовою

Розмір серії: 9877 шт

7. Номер серії: **10426**
8. Дата виробництва: **04.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2029**
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: **106/2025/GMP**
12. Результати аналізу:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незліченно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймально число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	346.87 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	200.2 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. Процедури виробництва, пакування та аналізу 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:

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання: 20.04.2026



Вх. на № 1196 від 03.06.2026



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 35619

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в паці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **20326** **Розмір серії: 10049 шт**

8. Дата виробництва: **03.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2029**

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: **106/2025/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15,0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	342.28 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	192.4 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 дощі. 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: **30.03.2026**

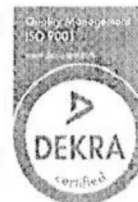


Вх. Ак. № 0868 14.04.2026



**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 № 33219

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в паці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11125** **Розмір серії: 9984 шт**
8. Дата виробництва: **11.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2028**

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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	351.96 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	199.02 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:

17. Дата підписання: **08.12.2025**



Вх. ак. № 1561 від 09-12-2025

**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 № 34867

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10226** **Розмір серії: 10436 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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	343.53 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	201.36 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: **04.03.2026**

Вх. акт № 2086 від 24.03.26

**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 № 34867

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10226** **Розмір серії: 10436 шт**
8. Дата виробництва: **02.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

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**

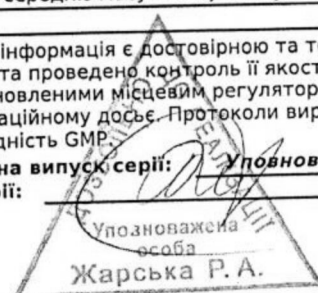
11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10: **106/2025/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	343.53 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	201.36 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: **04.03.2026**



Вх. акт. № 2086 від 24.03.26



Україна, 10014, м. Житомир, вул. Герасимовська, 5, т. 45-11-31, т.ф. 48-11-28

Сертифікат серії лікарського засобу № 36214

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/23977/02/01**
4. Сила дії/активності: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **60326** **Розмір серії: 9813 шт**
8. Дата виробництва: **03.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **03.2029**

10. Назви, адреси та номери ліцензії виробника, виконавця пакування/маркування та контролю якості на ділянці з усіх ділянок з виробництва та контролю якості: **Вироблено, виконано пакування/маркування та контроль якості на ділянці з виробництва підприємства "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл., Житомирський район, с.Станишівка, вул.Корольова, 6-4; ліцензія №48-298036; 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 аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з картусом жовтого кольору та кришкою коричнево-коринтового кольору. Зміст капсул - порошок, гранулят або пісківано-спресовані гранулат жовтого кольору, який злипається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дискантом)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Прийнятні з число менше або дорівнює 15,0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323,75 мг до 376,25 мг	351,77 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 1,80 мг до 2,10 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули. Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 1,60 мг до 2,30 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	198,86 мг

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію: **Ця заява засвідчує, що наведене вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено/допозовано в якості на відповідності ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими між іншим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що є частиною реєстраційного довідника. Додатково виробник, пакувальник та аналіз було передано до відповідних органів контролю якості.**

15. Прізвища та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Підприємство з якості**

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

17. Дата підписання: **16.04.2026**



Вх. в м. № 0803 від 18.06.2026. м. Житомир

**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 № 34867

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10226** **Розмір серії: 10436 шт**
8. Дата виробництва: **02.2026**
9. Дата закінчення терміну придатності: **02.2029**

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

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	343.53 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	201.36 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: **04.03.2026**

Вх. акт № 2086 від 24.03.26

**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 № 32555

1. Назва продукції: **НІФУРОКСАЗИД - ВІШФА**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/20977/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 капсула містить ніфуроксазиду 200 мг**

5. Лікарська форма: **капсули по 200 мг**
6. Розмір та тип пакування: **по 10 капсул у блістері, по 2 блістери в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11025** **Розмір серії: 10027 шт**

8. Дата виробництва: **10.2025**

9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2028**

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 №AB 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	Тверді желатинові капсули з корпусом жовтого кольору та кришкою червоно-коричневого кольору. Вміст капсул - порошок, гранулят або незначно спресований гранулят яскраво-жовтого кольору, який розпадається при легкому натисканні	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Розпадання	Не більше 30 хвилин (з дисками)	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15.0 %	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 323.75 мг до 376.25 мг	340.86 мг
Кількісне визначення	При випуску: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 190 мг до 210 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули Протягом терміну зберігання: Вміст ніфуроксазиду в одній капсулі має бути від 180 мг до 220 мг, у перерахунку на середню масу вмісту капсули	196.8 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 досьє. 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:

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання: 11.11.2025



Вх. Ін. № 2450 11.11.2025