

**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 № 36591

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 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10426** **Розмір серії: 26520 шт**

8. Дата виробництва: **04.2026**

9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2030**

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

12. Результати аналізів:

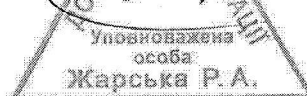
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору. При зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Етанол	Від 64 % (об/об) до 69 % (об/об)	Відповідає
Метанол і 2-пропанол	Не більше 0.05 % (об/об) метанолу Не більше 0.05 % (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 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.880 до 0.912	0.896 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	1.6 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.02 %

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: **04.05.2026**



Вх. Ак. № 1797 26.05.2026

Vishpha
Сучасні формули здоров'я



Діяє на території України
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 № 33614

1. Назва продукції
2. Країна-виробник
3. Номер реєстраційного посвідчення
4. Сила дії/активності

ПУСТИРНИКА НАСТОЙКА
УКРАЇНА
UA/3425/01/01
настойка собоючої кропиви трави (*Leonuri cardiacae herba*) (1:5) (екстракт - етанол 70%)

5. Лікарська форма
6. Розмір та тип пакування

настойка для орального застосування
по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

Розмір серії: 15360 шт

7. Номер серії
8. Дата виробництва
9. Дата закінчення терміну придатності
10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості

21125
11.2025
11.2029

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 ФХП № 127, свідоцтво про атестацію МБЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх дільниць, наведених у п. 10: 106/2023/GMP
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 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 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	0,896 г/см ³
Відносна густина	Від 0,880 до 0,912	2,0 %
Сухий залишок	Не менше 1,5 %	0,013 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в порівнянні з г'перозидом, має бути не менше 0,01 %	

13. Коментарі
14. Заява про сертифікацію

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія 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. Підпис 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: 21.02.2025



Handwritten signature and date: 21.02.2025



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 28253

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 cardiaceae herba) (1:5) (екстрагент - етанол 70%)**

5. Лікарська форма: **настойка для орального застосування**
6. Розмір та тип пакування: **по 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

Розмір серії: 21300 шт

7. Номер серії: **20425**
8. Дата виробництва: **04.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **04.2029**

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: **015/2025/GMP**

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 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 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.880 до 0.912	0.897 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	1.6 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.021 %

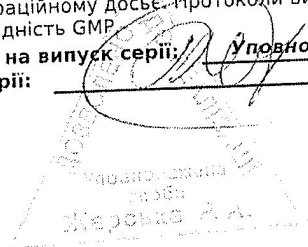
13. Коментарі:

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 доось. 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: **[Підпис]**

17. Дата підписання: **06.06.2025**



Ваша особа з якості 2025.06.06

**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 № 32508

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 25 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **41025** **Розмір серії: 26280 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: **106/2025/GMP**

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 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 25 мл	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 0.880 до 0.912	0.899 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 1.5 %	1.6 %
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на гіперозид, має бути не менше 0.01 %	0.014 %

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: **12.10.2025**

(Підпис)
Уповноважена особа з якості
Жарська Г.А.

(Підпис)
В.А.Н. 10042
07.01.26