



Сертифікат серії лікарського засобу № 25278

1. Назва продукції: ІНОЗИН ПРАНОБЕКС
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/19055/01/01
4. Сила дії/активність: 1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг

5. Лікарська форма: сироп, 50 мг/мл
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пачці з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 10125
8. Дата виробництва: 01.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2027
Розмір серії: 6228 шт

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, 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	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.2553
pH	Від 5.8 до 7.0	6.4
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	48.84 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксibenзоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2 176 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксibenзоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.222 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: 12.01.2025

Жарська Р. А.

Вх ад 10099
16.05.25

Vishpha
фабрика ліків

сучасні формули здоров'я



Дійсний 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 № 31977

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в.пачці з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **11025** **Розмір серії: 10230 шт**
8. Дата виробництва: **10.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2027**

10. Назви, адреси та номери ліцензії 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	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.258
pH	Від 5.8 до 7.0	6.47
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	49.11 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксибензоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2.15 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксибензоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.23 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 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: **Жарська Р.А.**

17. Дата підписання: **15.10.2025**

Маю право від 14.10.25



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 32440

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пацці з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **31025**
8. Дата виробництва: **10.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2027**
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, 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	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.256
pH	Від 5.8 до 7.0	6.5
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	50.94 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксibenзоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2.1 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксibenзоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.23 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 довіднику протоколів 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: **14.11.2025**

(Підпис)
Жарська Р. А.

В. Я. М. Н. О. Ч. Ч. від 13.01.2026

**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 № 33342

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **11225** **Розмір серії: 10140 шт**
8. Дата виробництва: **12.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **12.2027**

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, 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	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.2552
pH	Від 5.8 до 7.0	6.4
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	48.7 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксибензоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2.129 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксибензоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.223 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 досє. 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: **18.12.2025**

Маєтнік м. Ж. 20.01.26



**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 № 32167

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в паці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **21025** **Розмір серії: 10230 шт**
8. Дата виробництва: **10.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **10.2027**

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:

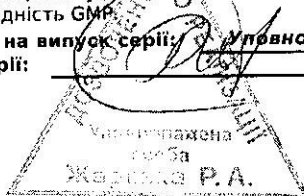
Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1,257
pH	Від 5,8 до 7,0	6,55
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	51,18 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксибензоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2,1 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксибензоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0,23 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: **[Підпис]** 17. Дата підписання: **03.11.2025**



0936 17.12.2025

Vishpha
фармація

Сучасна фармація здоров'я



Дійсний 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 № 31741**

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активності: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозувальним пристроєм з пенці з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **20925** **Розмір серії: 10200 шт**
8. Дата виробництва: **09.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2027**

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на ділянці з усіх ділянок з виробництва та виробництва рідких та м'яких лікарських засобів ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика" за адресою Житомирська обл. Житомирський район, с. Станіславка, вул. Корольова, 5.4; ліцензія № АВ 598036; свідоцтво про атестацію ФХЛ № 227, свідоцтво про атестацію МСЛ № 227

11. Сертифікати відповідності GMP для всіх ділянок, наведених у п.10
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Сироп від бажаного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатордозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1,2558
pH	Від 5,8 до 7,0	6,32
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	49,2 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксibenзоат Від 1,993 мг/мл до 2,493 мг/мл	2,36 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксibenзоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0,23 мг/мл

13. Коментарі:

14. Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Що серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) та проведена контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими ліцензійним регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку Тресті/закладу виробництва, пакування та аналізу було порівнянута 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: 09.10.2025



Відданий оригінал № 1614 від 07.10.25р



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 31284

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пачці з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10925**
8. Дата виробництва: **09.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **09.2027**

Розмір серії: 10249 шт

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
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.2552
pH	Від 5.8 до 7.0	6.45
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	50.28 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксибензоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2.096 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксибензоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.229 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 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: **22.09.2025**

Вх. аналіз № 1963 від 23.09.2025р.



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 33075

1. Назва продукції: **ІНОЗИН ПРАНОБЕКС**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/19055/01/01**
4. Сила дії/активність: **1 мл сиропу містить інозину пранобексу 50 мг**

5. Лікарська форма: **сироп, 50 мг/мл**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконі; по 1 флакону у комплекті з дозуючим пристроєм в пацці з маркуванням українською мовою**
7. Номер серії: **11125**
8. Дата виробництва: **11.2025**
9. Дата закінчення терміну придатності: **11.2027**
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, 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:

Розмір серії: 10140 шт

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Сироп від безбарвного до жовтуватого кольору, з банановим запахом і ледь гірким смаком	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Однорідність маси доз, що витягається із багатодозового контейнера	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Відносна густина	Від 1,255 до 1,300	1.2566
pH	Від 5.8 до 7.0	6.52
Кількісне визначення	Інозину пранобекс При випуску: від 47,5 мг/мл до 52,5 мг/мл Під час зберігання: від 45,0 мг/мл до 55,0 мг/мл	49.59 мг/мл
Кількісне визначення	Метилпарагідроксибензоат Від 1,993 мг/мл до 2,435 мг/мл	2.131 мг/мл
Кількісне визначення	Пропілпарагідроксибензоат Від 0,221 мг/мл до 0,271 мг/мл	0.225 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 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: **11.12.2025**

Вк. ам. № 0612

Уповноважена особа
Жарська Р. А.
17-02-26