

38

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 № 23267

1. Назва продукції: ПІКОСЕН
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/11154/01/01
 4. Сила дії/активність: 1 мл містить натрію пікосульфату 7,5 мг, касії листя екстракту сухого (Cassiae folium extractum siccum) (4-6:1) (екстрагент - метанол 60%, об/об) 10 мг
5. Лікарська форма: краплі оральні
 6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 21024
 8. Дата виробництва: 10.2024
 9. Дата закінчення терміну придатності: 10.2027
 Розмір серії: 11400 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, 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 НГД	Результати
Опис	Рідина оранжево-коричневого кольору з характерним ароматним запахом, солодкувата на смак; при зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Домішка А Не більше 2.0%	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
Густина	Від 1.010 г/см ³ до 1.050 г/см ³	1.042 г/см ³
pH	Від 5,3 до 6,7	6.01
Показник заломлення	Від 1,347 до 1,355	1.351
Кількісне визначення	Натрію пікосульфат Від 7,13 мг до 7,88 мг в 1 мл препарату	7.74 мг
Кількісне визначення	Гідроксиантраценові глікозиди Від 0,55 мг до 0,80 мг в 1 мл препарату	0.64 мг
Кількісне визначення	Натрію метилпарагідроксibenзоат Від 1,80 мг до 2,20 мг в 1 мл препарату	2.04 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: 06.11.2024



Вх.акт № 0728
 30.12.24

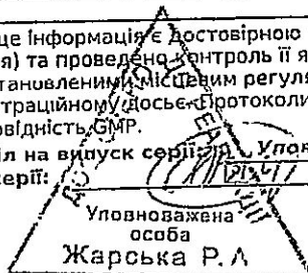


Сертифікат серії лікарського засобу № 24065

1. Назва продукції: ПІКОСЕН
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/11154/01/01
 4. Сила дії/активність: 1 мл містить натрію пікосульфату 7,5 мг; касії листя екстракту сухого (Cassiae folium extractum siccum) (4-6:1) (екстрагент - метанол 60%, об/об) 10 мг
5. Лікарська форма: краплі оральні
 6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 21124 **Розмір серії: 11400 шт**
 8. Дата виробництва: 11.2024
 9. Дата закінчення терміну придатності: 11.2027
10. Назви, адреси та номери ліцензії: Вироблено, включаючи пакування/маркування та контроль якості на дільниці з усіх дільниць з виробництва та контролю якості: 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	Рідина оранжево-коричневого кольору з характерним ароматним запахом, солодкувата на смак; при зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Домішка А Не більше 2.0%	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
Густина	Від 1,010 г/см ³ до 1,050 г/см ³	1.04 г/см ³
pH	Від 5,3 до 6,7	6.03
Показник заломлення	Від 1,347 до 1,355	1.351
Кількісне визначення	Натрію пікосульфат Від 7,13 мг до 7,88 мг в 1 мл препарату	7.62 мг
Кількісне визначення	Гідроксиантраценові глікозиди Від 0,55 мг до 0,80 мг в 1 мл препарату	0.73 мг
Кількісне визначення	Натрію метилпарагідроксibenзоат Від 1,80 мг до 2,20 мг в 1 мл препарату	2.02 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: Жарська Р.А. 17. Дата підписання: 06.12.2024



Вх оди 10168
21.09.25



**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 № 25881

1. Назва продукції: ПІКОСЕН
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/11154/01/01
 4. Сила дії/активність: 1 мл містить натрію пікосульфату 7,5 мг; касії листя екстракту сухого (Cassiae folium extractum siccum) (4-6:1) (екстрагенті - метанол 60%, об/об) 10 мг
5. Лікарська форма: краплі оральні
 6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 10125 Розмір серії: 11400 шт
 8. Дата виробництва: 01.2025
 9. Дата закінчення терміну придатності: 01.2028
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	Рідина оранжево-коричневого кольору з характерним ароматним запахом, солодкувата на смак; при зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Домішка А Не більше 2 0%	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
Густина	Від 1,010 г/см ³ до 1,050 г/см ³	1 039 г/см ³
pH	Від 5,3 до 6,7	5 72
Показник заломлення	Від 1,347 до 1,355	1 351
Кількісне визначення	Натрію пікосульфат Від 7,13 мг до 7,88 мг в 1 мл препарату	7 54 мг
Кількісне визначення	Гідроксиантраценіві глікозиди Від 0,55 мг до 0,80 мг в 1 мл препарату	0,75 мг
Кількісне визначення	Натрію метилпарагідроксibenзоат Від 1,80 мг до 2,20 мг в 1 мл препарату	1,95 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: Жарська Р.А. 17 Дата підписання: 14.05.2025
 16. Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії: [Підпис]

Жарська Р.А.

Вхад 10559
19.05.25

Vishpha
Фабрика ліків
Сучасні формули здоров'я



ТОВ "ДКП "ФАРМАЦЕВТИЧНА ФАБРИКА"
м. Житомир

Дійсний на території України



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 27098

1. Назва продукції: ПІКОСЕН
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/11154/01/01
4. Сила дії/активність: 1 мл містить натрію пікосульфату 7,5 мг; касії листя екстракту сухого (Cassiae folium extractum siccum) (4-6:1) (екстрагент - метанол 60%, об/об) 10 мг
5. Лікарська форма: краплі оральні
6. Розмір та тип пакування: по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці з маркуванням українською мовою
7. Номер серії: 10325
8. Дата виробництва: 03.2025
9. Дата закінчення терміну придатності: 03.2028
10. Назви, адреси та номери ліцензії всіх дільниць з виробництва та контролю якості: Розмір серії: 11340 шт
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 оранжево-коричневого кольору з характерним ароматним запахом, солодкувата на смак; при зберіганні допускається утворення осаду	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Супровідні домішки	Домішка А Не більше 2.0%	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
Густина	Від 1,010 г/см ³ до 1,050 г/см ³	1.042 г/см ³
pH	Від 5,3 до 6,7	5.8
Показник заломлення	Від 1,347 до 1,355	1.351
Кількісне визначення	Натрію пікосульфат Від 7,13 мг до 7,88 мг в 1 мл препарату	7.46 мг
Кількісне визначення	Гідроксиантраценові глікозиди Від 0,55 мг до 0,80 мг в 1 мл препарату	0.65 мг
Кількісне визначення	Натрію метилпарагідроксibenзоат Від 1,80 мг до 2,20 мг в 1 мл препарату	2.12 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:

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

Уповноважена особа з якості

17. Дата підписання: 10.04.2025

Уповноважена особа:
Жарська Р. А.

Вх ам № 0844
10.06.25