



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

Сертифікат серії лікарського засобу № 11191

1. Назва продукції: АМІАК
2. Країна-виробник: УКРАЇНА
3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/3179/01/01
4. Сила дії/активність: 100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10 %
6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 240623 **Розмір серії:** 17660 шт

8. Дата виробництва: 06.2023

9. Дата закінчення терміну придатності: 06.2026

10. Назви, адреси та номери ліцензії вироблення, 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: 020/2022/GMP

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % мас	9.9 %

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: 29.06.2023



**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 № 11555

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **10723** **Розмір серії: 17660 шт**
8. Дата виробництва: **07.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **07.2026**

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: **020/2022/GMP**
12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий. На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.8 %

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 встановлено відповідність GMP.**

15. Прізвище та посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії: **Уповноважена особа з якості**

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

17. Дата підписання: **12.07.2023**



Уповноважена особа
Жарська Р.А.

Р.А. Жарська
12.07.2023

**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 № 10695

1. Назва продукції: **АМІАК**
2. Країна-виробник: **УКРАЇНА**
3. Номер реєстраційного посвідчення: **UA/3179/01/01**
4. Сила дії/активність: **100 мл препарату містить: аміаку розчину концентрованого (у вигляді 25 % розчину) 44 мл**

5. Лікарська форма: **розчин для зовнішнього застосування 10 %**
6. Розмір та тип пакування: **по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою**

7. Номер серії: **150623** **Розмір серії: 17680 шт**
8. Дата виробництва: **06.2023**
9. Дата закінчення терміну придатності: **06.2026**

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: **020/2022/GMP**

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	На момент випуску: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом На термін придатності: прозора, безбарвна, летка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Прозорість	На момент випуску: прозорий На термін придатності: препарат має бути прозорим або його каламутність не має перевищувати каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Важкі метали	Не більше 0.0001 %	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає
Пакування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Сухий залишок	На момент випуску: не більше 0.02 г/л На термін придатності: не більше 0.2 г/л	0.01 г/л
Кількісне визначення	Від 9.5 % до 10.5 % м/м	9.7 %

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. Підприємство виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідності 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: **15.06.2023**

