



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 № 90 712**

1. Назва продукції: ПЕРЕКИС-ВІШФА  
 2. Країна-виробник: УКРАЇНА  
 3. Номер реєстраційного посвідчення: UA/16887/01/01  
 4. Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню пероксиду (30%) 10 г

5. Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 3%  
 6. Розмір та тип пакування: по 100 мл у флаконах з маркуванням українською мовою

7. Номер серії: 40920 Розмір серії: 18 880 шт

8. Дата виробництва: вересень 2020

9. Дата закінчення терміну придатності: 09.2023

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, 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: 028/2018/GMP

12. Результати аналізів:

Показники	Вимоги НТД	Результати
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Знебарвлення розчину або слабо-рожеве забарвлення після додавання 0,02М розчину калію перманганату Забарвлення ефірного шару у синій колір	Відповідає
Прозорість	Прозорий	Відповідає
Кольоровість	Безбарвний	Відповідає
Кислотність	Витримує випробування	Відповідає
Стабілізатор	Не більше 0,025 %	0,01 %
Сухий залишок	Не більше 2 г/л	0,48 г/л
Кількісне визначення	Від 2,5% до 3,5%	3 %
Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає
Об'єм вмісту контейнера	Не менше 100 мл	Відповідає

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 специфікації, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

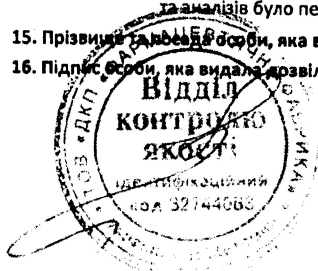
15. Прізвище особи, яка видала дозвіл на випуск серії:

Уповноважена особа  
 Жарська Р. А.

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

*Марсине Р. П.*

17. Дата підписання: 21.09.2020



*Всім по 10009 від 21.12.2020 СС*