



Сертифікат якості № 040000121060

Молексін , мазь 0,1 % по 15 г у тубі, по 1 тубі у пачці

100 г МАЗІ МІСТЯТЬ МОМЕТАЗОНУ ФУРОАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ - 0,1г

Номер серії:	20325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	21.645 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/7002/02/01
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/7002/02/01, зміни від 29.12.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Мазь білого або майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація		
мометазону фуруат	На хроматограмах випробовуваного розчину, одержаних у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка мометазону фуруату має співпадати з часом утримування піка мометазону фуруату на хроматограмах розчину порівняння (с) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Маса вмісту контейнера	Не менше 15 г	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 10 КУО/г	*
Staphylococcus aureus *	Відсутність в 1 г	*
Pseudomonas aeruginosa *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
мометазону фуруат	Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 г препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 г препарату	1,02 мг/г
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 03.2028

Умови зберігання: При температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД Дозвіл Держлікслужби України №145-001.3/002.0/17-25 від 04.03.2025

Заява про сертифікацію:

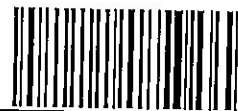
Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000121060

Стор. 1 з 2

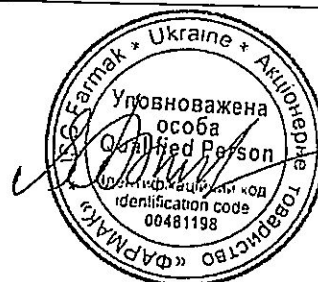
Вх. ам. №0489
21.04.25



досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження
Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



16.04.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000119262

Молескін , мазь 0,1 % по 15 г у тубі, по 1 тубі у пачці

100 Г МАЗІ МІСТЯТЬ МОМЕТАЗОНУ ФУРОАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ - 0,1Г

Номер серії:	91224	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	9.935 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/7002/02/01
Дата виробництва:	12.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/7002/02/01, зміни від 29.12.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Мазь білого або майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація		
мометазону фураат	На хроматограмах випробовуваного розчину, одержаних у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка мометазону фураату має співпадати з часом утримування піка мометазону фураату на хроматограмах розчину порівняння (с) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Маса вмісту контейнера	Не менше 15 г	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 10 КУО/г	*
Staphylococcus aureus *	Відсутність в 1 г	*
Pseudomonas aeruginosa *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
мометазону фураат	Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 г препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 г препарату	0,98 мг/г
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 12.2027

Умови зберігання: При температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.



Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



19.12.2024

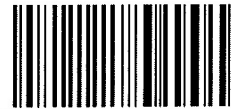
Виробнича діляниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;
GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000117943

Молескін , мазь 0,1 % по 15 г у тубі, по 1 тубі у пачці

100 Г МАЗІ МІСТЯТЬ МОМЕТАЗОНУ ФУРОАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% РЕЧОВИНУ - 0,1Г

Номер серії:	80924	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	21.950 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/7002/02/01
Дата виробництва:	09.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/7002/02/01, зміни від 29.12.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Мазь білого або майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація		
мометазону фуруат	На хроматограмах випробовуваного розчину, одержаних у розділі "Кількісне визначення", час утримування піка мометазону фуруату має співпадати з часом утримування піка мометазону фуруату на хроматограмах розчину порівняння (с) з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Маса вмісту контейнера	Не менше 15 г	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 10 КУО/г	*
Staphylococcus aureus *	Відсутність в 1 г	*
Pseudomonas aeruginosa *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
мометазону фуруат	Від 0,95 мг до 1,05 мг в 1 г препарату (На момент випуску). Від 0,90 мг до 1,10 мг в 1 г препарату	1,00 мг/г
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 3 роки До 09.2027

Умови зберігання: При температурі не вище 25 °С.

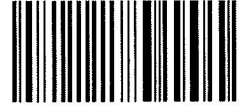
Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

В. О. О. 09.08.24
01.09.2024



Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



09.10.2024

Виробнича ділянка:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019