



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

☎(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-02292 від 7 травня 2024 р.

Назва продукції: **Сірчана мазь проста**
Лікарська форма: **мазь 33,3 %**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у контейнерах**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/6682/01/01**
Сила дії/активність: **1 г мазі містить: сірки 0,33 г**
Номер серії: **040424**
Розмір серії: **5 812 шт.**
Дата виробництва: **30 квітня 2024 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Квітень 2028 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса ділянки з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6682/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Сірка	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,0	6,4
Однорідність	Мазь повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток з розміром від 90 до 120 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁶ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
	Вміст сірки у 1 г препарату від 0,316 г до 0,350 г	0,325 г/г
Упаковка	По 50 г у контейнери пластмасові з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище +25 °С; не допускається заморожування
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6682/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Калпер І.В. 07.05.2024

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 ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 07.05.2024

Штамп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про втєстацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення про втєстацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 336 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

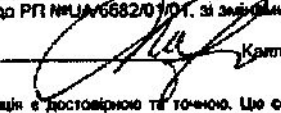
☎(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-03282 від 1 липня 2024 р.

Назва продукції: **Сірчана мазь проста**
Лікарська форма: **мазь 33,3 %**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у контейнерах**
Країна-виробник: **Україна**
Регістраційне посвідчення: **UA/6582/01/01**
Сила дієвктивності: **1 г мазі містить: сірки 0,33 г**
Номер серії: **050624**
Розмір серії: **5 812 шт.**
Дата виробництва: **23 червня 2024 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Червень 2026 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії АВ № 501369**
Адреса дільничі з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6582/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Сірка	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,0	6,9
Однорідність	Мазь повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток з розміром від 90 до 120 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст сірки у 1 г препарату від 0,316 г до 0,350 г	0,337 г/г
Упаковка	По 50 г у контейнери пластмасові з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище +25 °С; не допускається заморожування
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6582/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ  Катер І.В. 01.07.2024

Заява про сертифікацію.
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Що серію продукції було вироблено (включючи пакування/маркування) та проведено контроль з якості на вищезазначеній дільничі у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довіді. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було перекладено та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізація) серії дозволено.

Уповноважена особа з якості
Штемп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

☎ (061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-03715 від 26 липня 2024 р.

Назва продукції: **Сірчана мазь проста**
Лікарська форма: **мазь 33,3 %**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у контейнерах**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/6682/01/01**
Сила дії/активність: **1 г мазі містить: сірки 0,33 г**
Номер серії: **060724**
Розмір серії: **5 812 шт.**
Дата виробництва: **17 липня 2024 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Липень 2026 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса дільниці з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6682/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Сірка	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,0	6,4
Однорідність	Мазь повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток з розміром від 90 до 120 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^2 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^1 КУО/г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст сірки у 1 г препарату від 0,316 г до 0,350 г	0,323 г/г
Упаковка	По 50 г у контейнери пластмасові з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище +25 °C; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6682/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 26.07.2024

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 Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Штамп

Коржун А.

26.07.2024

