

АТ «ЛУБНИФАРМ»,
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Баринкова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідоцтво про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ЦИНКУ МАЗЬ**
Основа діяльності: 1 г мазі містить: цинку оксиду 100 мг
Лікарська форма: мазь по 10%
Розмір і тип упаковок: по 25 г у тубі; по 1 тубі в паці з картоном
Номер серії: 10325
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 319

ЦИНКУ МАЗЬ,

мазь 10% по 25 г тубі; по 1 тубі в паці з картоном

Рестраційне посвідчення № UA/5724/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 10325

Кількість продукції в серії: 35,36 т. шт.

Дата виробництва: 03.2025 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/5724/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Густа однорідна маса білого кольору	Густа однорідна маса білого кольору
2.	Ідентифікація	Реакція на цинк	Відповідає
3.	Розмір часток	Не більше 90 мкм	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковок	Маса вмісту в кожній тубі має бути – не менше 25 г	25,1 г
5.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТЛМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ³ КУО/г 10 ⁴ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	40 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає Відповідає
6.	Кількісне визначення: вміст цинку оксиду	Від 9,5 до 10,5 %	9,9 %
7.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
8.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки	До 03.29
10.	Характер зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Висновок: Цинку мазь 10325 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/5724/01/01, зі змінами
Дир. офісу:

Наказник ВКЯ

Філоненко І.І.
ПЛБ

Цим підтверджуємо, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГНП, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозволу України.

Уповноважена особа

особа, яка видає дозвіл на випуск серії

Кочерга Р.А.
ПЛБ

01.04.2025
Дата

Вр. сер. № 0834 Вр. 16.04.25