



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ТЕРЫНАФІН**
 І г крему містить терынафіну гідрохлориду 10 мг, то впаковіає 8,8 мг терынафіну
 Сила діятельності: крем по 1%
 Лікарська форма: по 15 г у тубі, по 1 тубі в паціці з картоноу
 Розмір і тип упаковок: 10126
 Номер серії: У країна
 Країна призначення: Україна
 Різу якість виробуваць: лікарського засобу наведено в сертифікаті якости

Сертифікат якости № 97

ТЕРЫНАФІН

крем 1% по 15 г у тубі, по 1 тубі в паціці з картоноу

Рестраційне посвідчення № UA/6688/02/01, терын ді до 05.03.2029 р.

| | | | |
|---|--|--|--|
| Номер серії: 10126 | | Кількість виробуваць в серії: 9,9 т. шт. | |
| Дата виробування: 01.01.2026 р. | | Дата рестраційного посвідчення: № UA/6688/02/01 | |
| Виробування повинно бути здійснено МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/6688/02/01 | | | |
| № т/п | Найменування показників | Виконані методи контролю якости | Результати виробування |
| 1 | Опис | Візит або мале Біліг односторонній крем зі складним стейнірним запахом | Візит односторонній крем зі складним стейнірним запахом |
| 2 | Візит-визаща | РХ: на хромотогранці виробуваного розчину, одержаній при кількісному визначенні, час утримування ліку бензидинового спирту має співпадати з часом утримування ліку терынафіну гідрохлориду, має співпадати з часом утримування ліку терынафіну гідрохлориду на хромотогранці розчину порівняння з точністю ± 2% (Терынафіну гідрохлорид) | Відповідає |
| 3 | РН | РХ: на хромотогранці виробуваного розчину, одержаній при кількісному визначенні, час утримування ліку бензидинового спирту має співпадати з часом утримування ліку бензидинового спирту на хромотогранці розчину порівняння з точністю ± 2% (Бензидиновий спирт) | Відповідає |
| 4 | Однорідність | У відповідності викон. МКЯ | Відповідає |
| 5 | Маса впаку у кожного упаковок | Маса впаку у кожній тубі має бути не менше 15 г | 15,1 г |
| 6 | Ступінь дії домішки | На могові виробування: домішка В – не більше 0,2% домішка Е – не більше 0,05% будь-яка інша домішка – не більше 0,2% сума домішок (не враховуючи домішки В та Е) – не більше 0,5% Промогат терынафіну тримолітосі: домішка В – не більше 0,2% домішка Е – не більше 0,05% будь-яка інша домішка – не більше 0,5% сума домішок (не враховуючи домішки В та Е) – не більше 0,5% | Менше 0,2% Менше 0,05% Менше 0,2% Менше 0,5% |
| 7 | Мікробіологічна чистота - загальне число аеробічних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджів та плісневих грибів (ТММС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> | 10 ⁷ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г | Менше 10 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає Відповідає |

ТЕРЫНАФІН
 крем 1% по 15 г у тубі, по 1 тубі в паціці з картоноу

| | | | |
|-----|---|--|------------|
| 8. | Кількість визначення: вагет терынафіну гідрохлориду (С ₂₁ H ₂₆ ClN ₂) в 1 г препарату | На могові виробування: від 9,5 мг до 10,5 мг Промогат терынафіну тримолітосі: від 9 мг до 11 мг | 9,9 мг |
| | вагет бензидинового спирту (С ₁₀ H ₁₀ O) в 1 г препарату | На могові виробування: від 9,5 мг до 10,5 мг Промогат терынафіну тримолітосі: від 9 мг до 11 мг | 10,4 мг |
| 9. | Упаковка | У відповідності викон. МКЯ | Відповідає |
| 10. | Маркування | Згідно затвердженого тексту маркування | Відповідає |
| 11. | Терын відповідності | 3 роки | Відповідає |
| 12. | Умови зберігання | Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. | Відповідає |

Виробуваць Серії 10126 відповідає виконан МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/6688/02/01

Дата оформлення сертифікату 21.01.2026 р.

Відповідає МКЯ
 Дітяк
 Фірма ІІІВ

Наям підтверджує, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в нинішій настанові з СМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я в Україні і з вимогами розрахованого до неї Україн.

Уповноважена особа

Кочерга ДА
 ДІІІВ

В.В.М.М.М.

21.01.2026

В.В.М.М.М.
 В.В.М.М.М.