



# 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-00016 від 14 січня 2026 р.

Назва продукції: **БОМ-БЕНГЕ МАЗЬ**  
Лікарська форма: мазь  
Розмір та тип пакування: по 30 г у тубах ламінатних  
Країна-виробник: Україна  
Регістраційне посвідчення: UA7622/01/01  
Сила дії/активність: 1 г мазі містить: левоментолу 39 мг, метилсаліцилату 202 мг  
Номер серії: 010126  
Розмір серії: 7 766 шт.  
Дата виробництва: 6 січня 2026 р.  
Дата закінчення терміну придатності: Січень 2029 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/7622/01/01, зі змінами  
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь білого або жовтого кольору із запахом ментолу та метилсаліцилату	Відповідає
Ідентифікація	Левоментол	Позитивна
	Метилсаліцилат	Позитивна
Однорідність	Мазь повинна бути однорідною	Відповідає
pH	6,0 - 8,5	7,6
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби повинна бути не менше зазначеної на упаковці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 <sup>2</sup> КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 <sup>1</sup> КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісні визначення	Метилсаліцилат (титрування) від 19,0 до 21,5 %	20,5%
	Левоментол (спектрофотометрія) від 3,75 до 4,05 %	3,78%
Упаковка	По 30 г у туби ламінатні з бушонками; туби без пачок з відповідною кількістю інструкцій для мед-го застосування препарату вкладають у групову упаковку	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °С не допускається заморожування. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/7622/01/01, зі змінами

Заступник начальника ВКЯ

Білозуб А.С. 14.01.2026

Заява про сертифікацію.

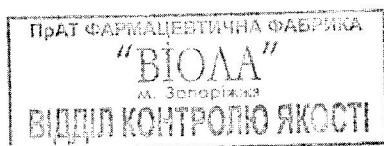
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 14.01.2026

Штамп



В.п. Ан. в 2026/1 20.01.2026