



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-00800 від 2 березня 2026 р.

Назва продукції: **ВАЗЕЛІН**
Лікарська форма: **мазь**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у контейнерах**
Країна-виробник: **Україна**
Ресстраційне посвідчення: **UA/6520/01/01**
Сила дії/активність: **вазелін**
Номер серії: **030226**
Розмір серії: **10 365 шт.**
Дата виробництва: **20 лютого 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Лютий 2031 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/6520/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Напівпрозора, м'яка на дотик маса білого або майже білого кольору. у розплавленному стані злегка флуоресцююча в денному світлі	Відповідає
Розчинність	Практично не розчинний у воді Р, розчинний у метиленхлориді Р, практично не розчинний у 96% спирті Р і гліцерині Р	Відповідає
Ідентифікація	А. Температура краплепадіння від 35°C до 70°C В. Інфрачервоний спектр має відповідати інфрачервоному спектру ФСЗ на вазелін С. Розплавлена суміш вазеліну та води Р після охолодження дає фіолетово-рожеве забарвлення з 0,05 М розчином йоду D. Препарат має відповідати вимогам щодо кольоровості, зазначеним у розділі "Випробування на чистоту"	59°C Позитивна Позитивна Позитивна
Кольоровість	Має бути білим. Забарвлення розплаву не повинно перевищувати еталон	Відповідає
Кислотність або лужність	Водяний шар повинний бути безбарвним: при додаванні до нього не більше 0,5 мл 0,01 М розчину гідроксиду натрію повинне з'явитися червоне забарвлення	Відповідає
В'язкість	Не менше 16 мм ² х с ⁻¹	17,1 мм ² х с ⁻¹
Поліциклічні ароматичні вуглеводи	Не більше 0,03% (300ppm)	Відповідає
Сульфатна зола	Не більше 0,05%	0,02%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера не повинна бути менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
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/6520/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 02.03.2026

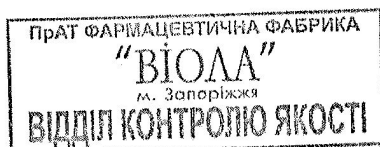
Заява про сертифікацію.

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 специфікації, що містяться у ресстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 02.03.2026



Вх.ан. 00049
09.03.26