

АТ «ЛІВЕНІОФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубин, вул. Барвікова, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про акредитацію ВКБ № 312 від 28.09.2016



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: ЦИНКУ МАЗЬ
Сила дієвості: 1 г мазі містить: цинку оксиду 100 мг
Лікарська форма: мазь, по 10%
Розмір і тип упаковки: по 25 г у банках зі скла
Номер серії: 31224
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1610

ЦИНКУ МАЗЬ,

мазь 10 % по 25 г у банках

Рестраційне посвідчення № UA5724/01/01, термін дії необмежений

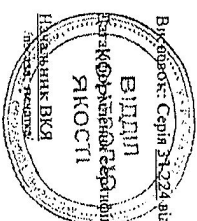
Номер серії: 31224
Кількість продукції в серії: 352 т. шт.

Дата виробництва: 12.2024 р.

Випробування проведені згідно МКБ до рестраційного посвідчення № UA5724/01/01, зі змінами

№	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Уста однорідна маса білого кольору	Уста однорідна маса білого кольору
2.	Ідентифікація	Реакція на цинк	Відповідає
3.	Розмір часток	Не більше 90 мкм	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту в кожній банці має бути – не менше 25 г	25,1 г
5.	Мікробіологічна чистота: - загальне число зародків мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ³ КУО/г 10 ¹ 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 МКБ	Відповідає
8.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки	до 12.28
10.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Висновок: Серія 31224 відповідає вимогам МКБ до рестраційного посвідчення № UA5724/01/01, зі змінами



Відомий ВКБ
Філія
Філія

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного довідку України.

Уповноважена особа
Ліцензія

Ліцензія

Кочерга Р.А.
Ліцензія

Ліцензія

В.О.С. N 0258
11.02.2025

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідцтво про атестацію ВКС № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу:	ПІНКЕТ МА3Ь
Сила дієвочинності:	1 г містить: цинку оксиду 100 мг
Лікарська форма:	мазь, по 10%
Розмір і тип упакування:	по 25 г у банках із скла
Номер серії:	31224
Країна-виробник:	Україна
Країна призначення:	Україна
результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості	

Сертифікат якості № 1610

ЦИНКУ МАЗЬ,
мазь 10 % по 25 г у банках

Рестрауційне посвідчення № UA/5724/0101, термін дії необмежений

Номер сериї: 31224

Кількість продукції в серії: 35,2 т. шт.

Дата виробництва: 12.2024 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA5724/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати виробувань
1.	Опис	Густа однорідна маса білого кольору	Густа однорідна маса білого кольору
2.	Ідентифікація	Реакція на цинк	Виповидає
3.	Розмір часток	Не більше 90 мкм	Виповидає
4.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту в кожній банці має бути – не менше 25 г	25,1 г
5.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	 10 ² КУО/г 10 ¹ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	 40 КУО/г Менше 10 КУО/г Виповидає Виповидає
6.	Кількісне визначення: вміст цинку оксиду	Від 9,5 до 10,5, %	9,9 %
7.	Упаковка	У відповідності вимог МКХ	Виповидає
8.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Виповидає
9.	Термін придатності	4 роки	до 12.28
10.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Вибірком. Серія 31-224 відповідає виногам МКМ до рестраційного посвідчення № УА/5724/01/01, зі змінами

Видан
Доплатен сертификат 30.12.2024 р.
ЯКОСТИ

~~ИЗДАТЕЛЬСТВО БКЯ~~
~~ПОСЛЕД. ПЕЧАТКА~~

Chloris

Філоненко І.І.
МІІБ

Цим підтверджує, що всі виробничі стадії для цієї серії продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з виключенням доступного досвіду України.

Уповидажена особа
/Име, презиме, печатка/

[Signature]

Кочерга Р.А.
71.15/

31.12.2016
12:30

Box N 0248
M. 02.2024