



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585
46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4
Тел./факс +38 (0352) 52-41-30
Ліцензія №501313 серія АВ
Цех виробництва ТЛФ/Дільниця виробництва таблеток

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ №342 - Т

Назва препарату, лікарська форма, розмір упаковки, сила дії/активність: **Фурацилін-Тернофарм, порошок для приготування розчину для зовнішнього застосування, по 0,94 г порошку в саше; по 30 саше у паці**
Реєстраційне посвідчення: **1 саше містить нітрофуралу (нітрофуразону) – 20 мг**
Номер серії: **UA/17847/01/01 (термін дії необмежений з 16.09.2024 р.)**
Назва країни призначення: **10226**
Кількість в серії (уп.): **Україна**
Дата виробництва: **9975**
Аналіз виконаний згідно: **18.03.2026 р.**
МКЯ до РП №UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.
(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ		Результати досліджень
		При випуску	У період терміну придатності	
1.	Опис	Порошок жовтого кольору.		Відповідає
2.	Ідентифікація: <i>Нітрофуралу</i>	Спектр поглинання випробовуваного розчину, приготовленого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимума за довжини хвиль (260±2) нм і (375±2) нм.		Відповідає
3.	Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ДФУ*, 2.9.40.		Відповідає
4.	Середня маса, г	Від 0,893 до 0,987		0,935
5.	Кількісне визначення: вміст нітрофуралу, мг в 0,94 г лікарського засобу	Від 0,019 до 0,021	Від 0,018 до 0,022	0,0198
6.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г		Відповідає
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	10 ¹ КУО/г		Відповідає
	<i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутність в 1 г		Відсутні
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутність в 1 г		Відсутні
7.	Упаковка	МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування.		Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки		До: 02.2030 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.

Начальник ВТК:

16.03.2026
(дата)

Тернофарм
(підпис)

Ірина СИНІЦІНА
(підпис)

Заява про сертифікацію: Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досяє країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

16.03.2026
(дата)

(підпис)

Світлана РАДЮЗА
(П.Л.Б.)

Контрольно-аналітичну лабораторію ВТК атестовано на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свідоцтво про атестацію № 100 від 03.03.2012 р., видано Державною службою України з лікарських засобів.

Маєр 0008619 21.03.26 Тел



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585
46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4
Тел./факс +38 (0352) 52-41-30
Ліцензія №501313 серія АВ
Цех виробництва ТЛФ/Дільниця виробництва таблеток

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1078-Т

Назва препарату,
лікарська форма, розмір упаковки, сила
дії/активність:
Реєстраційне посвідчення:
Номер серії:
Назва країни призначення:
Кількість в серії (уп.):
Дата виробництва:
Аналіз виконаний згідно:

Фурацилін-Тернофарм, порошок для приготування розчину для зовнішнього застосування, по 0,94 г порошку в саше; по 30 саше у пачці
1 саше містить нітрофуралу (нітрофуразону) – 20 мг
UA/17847/01/01 (термін дії необмежений з 16.09.2024 р.)
91125
Україна
9891
03.12.2025 р.
МКЯ до РП №UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.
(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ		Результати досліджень
		При випуску	У період терміну придатності	
1.	Опис	Порошок жовтого кольору.		Відповідає
2.	Ідентифікація: Нітрофурал	Спектр поглинання випробовуваного розчину, приготовленого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимум за довжин хвиль (260 ± 2) нм і (375 ± 2) нм.		Відповідає
3.	Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ДФУ*, 2.9.40.		Відповідає
4.	Середня маса, г	Від 0,893 до 0,987		0,946
5.	Кількісне визначення: вміст нітрофуралу, мг в 0,94 г лікарського засобу	Від 0,019 до 0,021	Від 0,018 до 0,022	0,020
6.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10^2 КУО/г		Відповідає
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	10^1 КУО/г		Відповідає
	<i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутність в 1 г		Відсутній
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутність в 1 г		Відсутній
		МКЯ		Відповідає
7.	Упаковка	Відповідно до затвердженого тексту маркування.		Відповідає
8.	Маркування	4 роки		До: 11.2029 р.
9.	Термін придатності			

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.

Начальник ВТК:

11.12.2025

Ірина СИНІЦИНА

Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

11.12.2025

Світлана РАДЮЗА

Контрольно-аналітичну лабораторію ВТК атестовано на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свідцтво про атестацію № 100 від 03.03.2012 р. видано Державною службою України з лікарських засобів.

В.м.ас. №793
13.01.26



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585
46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4
Тел./факс +38 (0352) 52-41-30
Ліцензія №501313 серія АВ
Цех виробництва ТЛФ/Дільниця виробництва таблеток

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 547- Т

Назва препарату,
лікарська форма, розмір упаковки, сила
дії/активність:

Фурацилін-Тернофарм, порошок для приготування розчину для зовнішнього застосування, по 0,94 г порошку в саше; по 30 саше у паці
1 саше містить нітрофуралу (нітрофуразолу) – 20 мг

Реєстраційне посвідчення:

UA/17847/01/01 (термін дії необмежений з 16.09.2024 р.)

Номер серії:

20426

Назва країни призначення:

Україна

Кількість в серії (уп.):

9933

Дата виробництва:

08.05.2026 р.

Аналіз виконаний згідно:

МКЯ до РП №UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.
(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ		Результати досліджень
		При випуску	У період терміну придатності	
1.	Опис	Порошок жовтого кольору.		Відповідає
2.	<u>Ідентифікація:</u> <u>Нітрофуралу</u>	Спектр поглинання випробовуваного розчину, приготовленого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (260±2) нм і (375±2) нм.		Відповідає
3.	Однорідність дозованих одиниць	Мас відповідати вимогам ДФУ*, 2.9.40.		Відповідає
4.	Середня маса, г	Від 0.893 до 0.987		0,940
5.	<u>Кількісне визначення:</u> вміст нітрофуралу, мг в 0,94 г лікарського засобу	Від 0,019 до 0,021	Від 0,018 до 0,022	0,020
6.	Мікробіологічна чистота:* загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г		Контроль не проводиться
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	10 ¹ КУО/г		Контроль не проводиться
	<i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутність в 1 г		Контроль не проводиться
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутність в 1 г		Контроль не проводиться
7.	Упаковка	МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування.		Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки		До: 04.2030 р.

*Контролю підлягає кожна п'ята серія препарату.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/17847/01/01 та змін до МКЯ.

Начальник ВТК:

Тернофарм

Ірина СИНІЦІНА

Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

18.05.2026

Світлана РАДЮЗА

Контрольно-аналітичну лабораторію ВТК атестовано на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свідчення про атестацію № 100 від 03.03.2012 р., видано Державною службою України з лікарських засобів.

В.о.н. 50434

Віг 28.05.2026.



ТОВ "ТЕРНОФАРМ"

Код ЄДРПОУ 35414585
46010, Україна, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4
Тел./факс +38 (0352) 52-41-30
Ліцензія №501313 серія АВ
Цех виробництва ТЛФ/Дільниця виробництва таблеток

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 511-Т

Назва препарату, лікарська форма, розмір упаковки, сила дії/активність: **Фурацилін-Тернофарм, порошок для приготування розчину для зовнішнього застосування, по 0,94 г порошку в саше; по 30 саше у пачці**
Реєстраційне посвідчення: **1 саше містить нітрофуралу (нітрофуразону) – 20 мг**
Номер серії: **UA/17847/01/01 (термін дії необмежений з 16.09.2024 р.)**
Назва країни призначення: **40625**
Кількість в серії (уп.): **Україна**
Дата виробництва: **9891**
Аналіз виконаний згідно: **20.06.2025 р.**
МКЯ до РП №UA/17847/01/01
(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ		Результати досліджень
		При випуску	У період терміну придатності	
1.	Опис	Порошок жовтого кольору.		Відповідає
2.	Ідентифікація: Нітрофурал	Спектр поглинання випробовуваного розчину, приготовленого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 400 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (260±2) нм і (375±2) нм.		Відповідає
3.	Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ДФУ*, 2.9.40.		Відповідає
4.	Середня маса, г	Від 0,893 до 0,987		0,945
5.	Кількісне визначення: вміст нітрофуралу, мг в 0,94 г лікарського засобу	Від 0,019 до 0,021	Від 0,018 до 0,022	0,0200
6.	Мікробіологічна чистота:* загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г		Контроль не проводився
	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	10 ¹ КУО/г		Контроль не проводився
	<i>Staphylococcus aureus</i>	Відсутність в 1 г		Контроль не проводився
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Відсутність в 1 г		Контроль не проводився
7.	Упаковка	МКЯ		Відповідає
8.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування.		Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки		До: 06.2029 р.

*Контролю підлягає кожна п'ята серія препарату.
Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/17847/01/01

Начальник ВТК:

24.06.2025
(дата)

Ірина ВОЖАК
(п.п.б.)

Заява про сертифікацію: Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного дос'є країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

27.06.2025
(дата)

Світлана РАДЮЗА
(п.п.б.)

Контрольно-аналітичну лабораторію ВТК атестовано на проведення фізико-хімічних та мікробіологічних аналізів.
Свідчення про атестацію № 100 від 03.03.2012 р., видано Державною службою України з лікарських засобів.

Має ч. 001 від 09.09.25 Терно