



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-01417 від 10 квітня 2026 р.

САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА

Назва продукції: паста
Лікарська форма: по 25 г у контейнерах
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/6398/01/01
Реєстраційне посвідчення: 100 г пасту містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Сила дії/активності: 060426
Номер серії: 9 315 шт.
Розмір серії: 1 квітня 2026 р.
Дата виробництва: Квітень 2030 р.
Дата закінчення терміну придатності: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Назва та номер ліцензії: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Адреса дільниці з виробництва: МКЯ до РП №UA/6398/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	6,5
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2474 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.04.2026

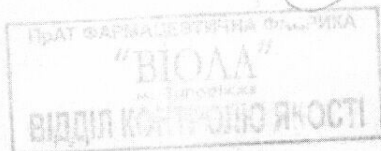
Заява про сертифікацію.

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Каллер І.В. 10.04.2026



Підлісний В.А.
ВХ.АН. № 2228 від 01.05.2026



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

СМДП/УО про атестацію фармацевтичної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Підписано: служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
СМДП/УО про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.09.2017 р.
Підписано: служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(067)754-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-01108 від 23 березня 2026 р.

Назва продукції: **САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА**
Лікарська форма: паста
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна виробника: Україна
Регістраційне посвідчення: UA/6388/01/01
Сила дієвості: 100 г паста містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Номер серії: 040326
Розмір серії: 9 435 шт.
Дата виробництва: 15 березня 2026 р.
Дата закінчення терміну придатності: Березень 2030 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії АЗ № 501369
Адреса фізичної та виробничої: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКБ до РП №UA/6388/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з легким жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивно
	Крохмаль	Позитивно
	Цукор	Позитивно
	Гідроскопія оксиду	Позитивно
pH	Від 6,0 до 7,5	7,0
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, від розсіююють розмір 125 мкм	Відповідає
Маса змісту упаковки	Маса змісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикеті	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число бактеріальних мікроорганізмів (ТМБ): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТМГ): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2625 г
Упаковка	По 25 г у контейнері 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 заморозкування.
Висновок: Відповідає вимогам МКБ до РП №UA/6388/01/01, зі змінами

Начальник ВКП

Каллер І.В. 23.03.2026

Заявлю про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції буде вироблена (включючи пакування/маркування) та проведена контролю. В разі не відповідності дійшли у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідало до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізація) серії дозволено.

Уповноважена особа з якості
підпис

Корж Н.А. 23.03.2026



В. А. 23.03.2026





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідцтво 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-04026 від 29 вересня 2025 р.

САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА

Назва продукції: паста
Лікарська форма: по 25 г у контейнерах
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/6398/01/01
Регістраційне посвідчення: 100 г пасти містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Сила дії/активності: 160925
Номер серії: 9 435 шт.
Розмір серії: 20 вересня 2025 р.
Дата виробництва: Вересень 2029 р.
Дата закінчення терміну придатності: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Назва та номер ліцензії: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Адреса дільниці з виробництва: МКЯ до РП №UA/6398/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6398/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	6,9
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2468 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 29.09.2025

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 реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

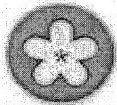
Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 29.09.2025



Вх. аналіз № 2025 Вік 02.10.2025р.



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення 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-03774 від 12 вересня 2025 р.

Назва продукції: **САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА**
Лікарська форма: паста
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6398/01/01
Сила дії/активності: 100 г пасту містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Номер серії: 150925
Розмір серії: 9 255 шт.
Дата виробництва: 5 вересня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Вересень 2029 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса ділянки з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6398/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	6,6
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ³ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2432 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 12.09.2025

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 ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 12.09.2025

Штамп



Вх. Ан. №1385 29.09.2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Ф-06-017

Свідство про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 211 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідство про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 08.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69053, вул. Академіка Аммосова, 75, м. Запоріжжя

(051) 764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04384 від 17 жовтня 2025 р.

САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА

Назва продукції: паста
Лікарська форма: по 25 г у контейнерах
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA63580101
Регістраційне посвідчення: 100 г паста містить саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Сила дієвочності: 171025
Номер серії: 9 435 шт.
Розмір серії: 9 жовтня 2025 р.
Дата виробництва: Жовтень 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Підлягає на виробництво лікарських засобів серії АБ № 501365
Назва та номер ліцензії: м. Запоріжжя, вул. Академіка Аммосова, 75
Адреса ділення з виробництва: МКР до РП UA63580101, ліцензія
Аналіз виконано згідно: Результати аналізу:

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Спис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна осявка	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	7,1
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більше 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC): не більше 10 ⁶ КУ/Одм	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TUMC): не більше 10 ⁴ КУ/Одм	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2487 г/г
Упаковка	По 25 г у контейнери літєвості 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 МКР до РП UA63580101, ліцензія

Начальник ВКЛ

Коллар І.В. 17.10.2025

Земля про сертифікацію

Цей атестаційний протокол має інформаційно-документальне та технічне значення. Ця серія продукції була вироблена (включючи пакування/маркування) та проведена контроль якості на аналітичній ділянці у повній відповідності з умовами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу були затверджені та постійно перевіряються відповідними умовами.

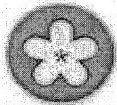
Випуск (реалізація) серії дозволено

Уповноважена особа з якості
Віола

Корж І.А. 17.10.2025



Вх. аналіз № 2118 від 29.10.2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення 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-03774 від 12 вересня 2025 р.

Назва продукції: САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА
Лікарська форма: паста
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6398/01/01
Сила дії/активності: 100 г пасту містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Номер серії: 150925
Розмір серії: 9 255 шт.
Дата виробництва: 5 вересня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Вересень 2029 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса ділянки з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6398/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	6,6
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ³ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2432 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 12.09.2025

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 ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було передано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 12.09.2025

Штамп



Вх. Ак. №1385 29.09.2025



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-03246 від 11 серпня 2025 р.

Назва продукції: САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА
Лікарська форма: паста
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6398/01/01
Сила дії/активність: 100 г пасту містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Номер серії: 120825
Розмір серії: 9 135 шт.
Дата виробництва: 2 серпня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Серпень 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/6398/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	6,5
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2478 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 11.08.2025

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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 11.08.2025

Штамп



Вк.ан. №1294 від 13-08-2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідцтво 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-04386 від 20 жовтня 2025 р.

Назва продукції: **САЛІЦИЛОВО-ЦИНКОВА ПАСТА**
Лікарська форма: паста
Розмір та тип пакування: по 25 г у контейнерах
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6398/01/01
Сила дії/активність: 100 г пасту містять: саліцилової кислоти - 2 г, цинку оксиду - 25 г
Номер серії: 181025
Розмір серії: 9 555 шт.
Дата виробництва: 9 жовтня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Жовтень 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/6398/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Однорідна паста білого або білого з ледь помітним жовтуватим відтінком кольору.	Відповідає
Ідентифікація	Кислота саліцилова	Позитивна
	Крохмаль	Позитивна
	Цинк	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
pH	Від 6,0 до 7,5	7,0
Однорідність	Паста повинна бути однорідною	Відповідає
Розмір частинок	Не більш 125 мкм. Допускається не більше 5% частинок, які перевищують розмір 125 мкм	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту контейнера повинна бути не менше зазначеної на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/змив	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст кислоти саліцилової у 1 г препарату повинно бути від 0,019 до 0,021 г	0,020 г/г
	Вміст цинку оксиду у 1 г препарату повинно бути від 0,2375 г до 0,2625 г	0,2525 г/г
Упаковка	По 25 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/6398/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 20.10.2025

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 20.10.2025

Штамп



Handwritten signature: Н.А. Корж