

Сертификат соответствия

Наименование: ...
 Место: ...
 Дата: ...

ДЛЯ ОБЩЕСТВЕННОГО ПОЛЬЗОВАНИЯ

ИЗВЕЩЕНИЕ, № ...

№	Наименование	Единица измерения	Значение
1.	Объем	м³	...
2.	Длина	м	...
3.	Ширина	м	...
4.	Высота	м	...
5.	Объем	м³	...
6.	Масса	кг	...
7.	Средняя температура	°C	...
8.	Средняя влажность	%	...
9.	Средняя скорость	м/с	...
10.	Средняя плотность	кг/м³	...
11.	Средняя температура	°C	...
12.	Средняя влажность	%	...



ИЗВЕЩЕНИЕ, № ...
 Дата: ...



by an expert ...

ИЗВЕЩЕНИЕ, № ...
 Дата: ...

ТЕБОВИКОЉ
ОСТАВЉАЈ ИЛИ

МЗСБ ИО 4017564; ИО 17617; ИАУИ

ЖЕВОНЕКОЖИ

Серифікат № 1898

машы по 40 и 60 рублей на человека.

Рестраційне посвідчення № ДА/2647/01/01, термін дії необмежений

Expiry date: 31.2025

Виробничана придбали зброю МКС до розслідування № UA/26470/01, з зброєю

№ дп	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Однорідна маса білого або білого з жовтуватим білківним кошуру зі слабким специфічним запахом	Однорідна маса білого кошуру зі слабким специфічним запахом
2.	Ідентифікація	РХ: на хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній при кількісному визначенні, час утримування піків метилуранітилу і хлорафеніколу (також метилуранітилу) має відповідати часу утримування піків на хроматограмі розчину порівняння метилуранітилу і хлорафеніколу (левометилу)	Відповідає
3.	Розмір часток	Не більше 100 мкм	Відповідає
4.	pH	Від 7,0 до 9,5	8,3
5.	Сухорезані домішки	РХ: будьяка домішка - не більше 1,0 %; сушка домішок - не більше 3,0 %	Менше 1,0 % Менше 3,0 %
6.	Маса вмісту у флаконі	Маса вмісту препарату в кожній тубі має бути не менше 40 г	40,1 г
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікробіологічних (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ⁵ КУО/г 10 ⁵ КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Класичне визначення: вміст хлорафеніколу (левометилу) в 1 г препарату	На момент виробництва: від 7,1 мг до 7,9 мг Протягом терміну придатності: від 6,7 мг до 8,3 мг	7,3 мг
	вміст метилуранітилу в 1 г препарату	На момент виробництва: від 38 мг до 42 мг Протягом терміну придатності: від 36 мг до 44 мг	40 мг
9.	Упаковка	У відповідності з вимог МКХ	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	3 роки	до 11.28

КОНТРОЛНО

Филиппов И.И.
Министр

Ім'я підзахисного, що всі виробничі етапи для цієї серії готових продуктів були здійснені в певній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з СМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з виконаним дослідницьким досвідом України.

УПОМОЖЕНА ОСОБА
Особа, яка підлягає догляду на вилучення епі-

Кочерга Р.А.
М.Л.В.

10/1/78

Dr. M. L. Vassar
10.03.26 JF

АКТИВНОСТИ
в течение 1985 года
по состоянию на 31.12.85



Министерство обороны СССР
Управление боевой подготовки
Управление боевой подготовки

Сводный отчет о выполнении работ

Исполнитель: **ИЗООПРЕДМЕТ**
1. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
2. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
3. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
4. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
5. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
6. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
7. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
8. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
9. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
10. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
11. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**
12. Вид работ: **исполнение работ по выполнению работ**

ИЗООПРЕДМЕТ
наименование работ по выполнению работ
по выполнению работ

№	Наименование работ	Вид работ	Результаты работ
1	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
2	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
3	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
4	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
5	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
6	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
7	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
8	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
9	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
10	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
11	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет
12	Сводный отчет	Сводный отчет	Сводный отчет



ИЗООПРЕДМЕТ
наименование работ по выполнению работ
по выполнению работ



ИЗООПРЕДМЕТ
наименование работ по выполнению работ
по выполнению работ

for all necessary by 16.02.86



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ДЕВОМЕКОЛЬ**
 1 г мазі місцями: хлорамфенікол (левоментин) 7,5 мг, метилурацил - 40 мг
 Форма лікарського засобу: **мазь**
 Розмір і тип упаковки: **по 40 г у тубах, по 1 тубі у паці**
 Номер серії: **230925**
 Країна-виробник: **Україна**
 Країна призначення: **Україна**
 Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1391

ДЕВОМЕКОЛЬ,
мазь по 40 г у тубах; по 1 тубі у паці

Рестраційне посвідчення № УА/2647/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 230925
 Кількість продукції в серії: 17,96 т. шт.

Дата виробництва: 09.2025 р.

Випробування проведені згідно МКД до рестраційного посвідчення № УА/2647/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Викоти методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Опорилина мазь білого або білого з жовтуватим відтінком кольору зі слабким специфічним запахом	Опорилина мазь білого кольору зі слабким специфічним запахом
2.	Ідентифікація	РХ: на хроматограмі виробованого розчину, одержаній при кількісному визначенні, час утримування піків метилурацилу і хлорамфеніколу (левоментину) має відповідати часу утримування піків на хроматограмі розчину порівняння метилурацилу і хлорамфеніколу (левоментину)	Відповідає
3.	Розмір часток	Не більше 100 мкм	Відповідає
4.	pH	Від 7,0 до 9,5	7,4
5.	Супровідні домішки	РХ: будь-яка домішка - не більше 1,0 %; сума домішок - не більше 3,0 %	Менше 1,0 % Менше 3,0 %
6.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту препарату в кожній тубі має бути не менше 40 г	40,1 г
7.	Мікробіологічна чистота: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТМЦ) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ² КУО/г 10 КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	Не проводився Не проводився Не проводився
8.	Кількісне визначення: вміст хлорамфеніколу (левоментину) в 1 г препарату	На момент виробництва: від 7,1 мг до 7,9 мг Протягом терміну придатності: від 6,7 мг до 8,3 мг	7,4 мг
	вміст метилурацилу в 1 г препарату	На момент виробництва: від 38 мг до 42 мг Протягом терміну придатності: від 36 мг до 44 мг	40 мг
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКД	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	3 роки	до 09.28
12.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

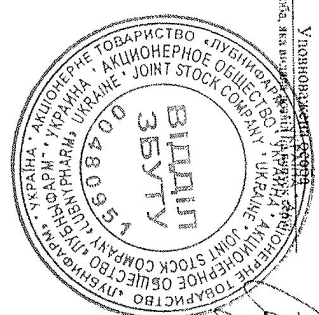
ДЕВОМЕКОЛЬ,
мазь по 40 г у тубах; по 1 тубі у паці

* - виробування проводиться першою та кожною десятих частин серії, але не більше ніж 1 серії в рік

Ідентифікаційний код серії: 230925

Відомості про ідентифікацію ЖКО № 312 від 28.09.2016

Цим підтверджується, що всі вироблені статті для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ЄОМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з виконанням рестраційного доки України.



Уповноважена особа

Кочерга Р.А.

17.09.2025

Handwritten signature and date: 17.09.25