



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-00620 від 18 лютого 2026 р.

Назва продукції: СПИРТ МУРАШИНИЙ
Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування спиртовий
Розмір та тип пакування: по 50 мл у флаконах полімерних
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6546/01/01
Сила дії/активність: 100 мл препарату містять: кислоти мурашиної 1,4 г
Номер серії: 010226
Розмір серії: 24 714 шт.
Дата виробництва: 9 лютого 2026 р.
Дата закінчення терміну придатності: Лютий 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/6546/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина із специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Мурашина кислота	Позитивна
	Етанол	Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67 % до 72 % об/об	69,2% об/об
Об'єм вмісту упаковки	Середнє значення об'єму вмісту флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл	Відповідає
	Відсутність толерантних до жовчі грамнегативних бактерій в 1 мл	Відповідає
Кількісне визначення	Мурашина кислота вільна не менше 6,0 мг/г	11,5 мг/г
	Мурашина кислота загальна від 11,9 мг/г до 12,6 мг/г	12,4 мг/г
Упаковка	По 50 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6546/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 18.02.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
штамп

Корж Н.А. 18.02.2026



Вн. ам. № 563 від 17.03.2026



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

(061)764-43-37

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00449 від 31 січня 2025 р.

Спирт мурашиний

Назва продукції:
Лікарська форма:
Розмір та тип пакування:
Країна-виробник:
Регістраційне посвідчення:
Сила дії/активність:
Номер серії:
Розмір серії:
Дата виробництва:
Дата закінчення терміну придатності:
Назва та номер ліцензії:
Адреса дільниці з виробництва:
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу.

розчин для зовнішнього застосування, спиртовий
по 50 мл у флаконах полімерних
Україна
UA/6546/01/01
100 мл препарату містять: кислоти мурашиної 1,4 г
010125
24 120 шт.
23 січня 2025 р.
Січень 2028 р.
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
МКЯ до РП № UA/6546/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина із специфічним запахом	Відповідає
Ідентифікація	Мурашина кислота Етанол	Позитивна Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Вміст етанолу	Від 67 % до 72 % об/об	68,1%
Об'єм вмісту упаковки	Середнє значення об'єму вмісту флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): не більше 10 ¹ КУО/г Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл Відсутність толерантних до жовчі грамнегативних бактерій в 1 мл	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Кількісне визначення	Мурашина кислота вільна не менше 6,0 мг/г Мурашина кислота загальна від 11,9 мг/г до 12,6 мг/г	11,5 мг/г 12,5 мг/г
Упаковка	По 50 мл у флаконах полімерних, укупорених кришками з контролем першого розкриття	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6546/01/01, зі змінами

Начальник ВКА

Заява про сертифікацію

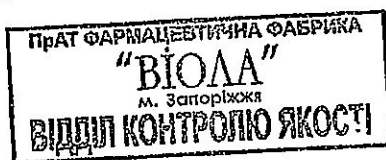
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Каллер І.В. 31.01.2025

Корж Н.А. 31.01.2025



Вх. ак. № 1134
28.04.25