



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 м'яких лікарських форм

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 87 - М

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

Сірчана мазь проста, мазь, 33 %, по 25 г у тубах
1 г мазі містить: сірки 0,333 г

Реєстраційне посвідчення:

UA/8407/01/01 (термін дії необмежений з 30.11.2018 р.)

Номер серії:

10326

Назва країни призначення:

Україна

Кількість в серії (уп.):

16 550

Дата виробництва:

24.03.2026 р.

Аналіз виконаний згідно:

МКЯ до РП № UA/8407/01/01

(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Мазь жовтого або світло-жовтого кольору, без запаху. За зовнішнім виглядом мазь повинна бути однорідною.	Відповідає
2.	Ідентифікація	Осад сірки, внесений в полум'я горілки горить синім полум'ям, розповсюджуючи запах сірчаного ангідриду.	Відповідає
3.	pH	6,0-8,0	6,8
4.	Розмір часток	Основна маса часток має бути розміром не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток від 90 до 120 мкм. Проводять 5 паралельних визначень.	Відповідає
5.	Маса вмісту препарату в контейнері, г	Маса вмісту однієї туби повинна бути не менше 25 г.	В нормі 25.4
6.	Герметичність контейнера	Не повинні спостерігатись патьоки з перших 10 туб або спостерігаються патьоки лише для однієї з 30 туб.	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: загальна кількість життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г	Відповідає
	загальна кількість 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
8.	Вміст сірки, г в 1 г препарату	Від 0,316 до 0,350	0,334
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування.	Відповідає
11.	Термін придатності	2 роки	До: 03.2028 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8407/01/01.

Начальник ВТК:

03.04.2026
(дата)



Ірина СИНІЦИНА
(п.п.б.)

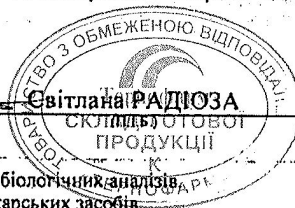
Заява про сертифікацію: Яким підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в Фінансовій установі з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

03.04.2026
(дата)

(підпис)



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.

Вх. акт. № 0463 від 15.04.26



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 м'яких лікарських форм

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 87 - М

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

Сірчана мазь проста, мазь, 33 %, по 25 г у тубах
1 г мазі містить: сірки 0,333 г

Реєстраційне посвідчення:

UA/8407/01/01 (термін дії необмежений з 30.11.2018 р.)

Номер серії:

10326

Назва країни призначення:

Україна

Кількість в серії (уп.):

16 550

Дата виробництва:

24.03.2026 р.

Аналіз виконаний згідно:

МКЯ до РП № UA/8407/01/01

(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Мазь жовтого або світло-жовтого кольору, без запаху. За зовнішнім виглядом мазь повинна бути однорідною.	Відповідає
2.	Ідентифікація	Осад сірки, внесений в полум'я горілки горить синім полум'ям, розповсюджуючи запах сірчаного ангідриду.	Відповідає
3.	pH	6,0-8,0	6,8
4.	Розмір часток	Основна маса часток має бути розміром не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток від 90 до 120 мкм. Проводять 5 паралельних визначень.	Відповідає
5.	Маса вмісту препарату в контейнері, г	Маса вмісту однієї туби повинна бути не менше 25 г.	В нормі 25.4
6.	Герметичність контейнера	Не повинні спостерігатись патьоки з перших 10 туб або спостерігаються патьоки лише для однієї з 30 туб.	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: загальна кількість життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г	Відповідає
	загальна кількість 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
8.	Вміст сірки, г в 1 г препарату	Від 0,316 до 0,350	0,334
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування.	Відповідає
11.	Термін придатності	2 роки	До: 03.2028 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8407/01/01.

Начальник ВТК:

03.04.2026
(дата)



(підпис)

Ірина СИНІЦИНА

(п.п.б.)

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

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

03.04.2026
(дата)

(підпис)



Світлана РАДЮЗА

СКЛАДОВА ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

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.

Вх. акт. № 0463 від 15.04.26



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 м'яких лікарських форм

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 301 - М

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:

Сірчана мазь проста, мазь, 33 %, по 25 г у тубах
1 г мазі містить: сірки 0,333 г

UA/8407/01/01 (термін дії необмежений з 30.11.2018 р.)

21225

Україна

16650

19.12.2025 р.

МКЯ до РП № UA/8407/01/01

(нормативна документація, згідно якої виконано контроль якості)

№ п/п	Назва показників	Норма по МКЯ	Результати досліджень
1.	Опис	Мазь жовтого або світло-жовтого кольору, без запаху. За зовнішнім виглядом мазь повинна бути однорідною.	Відповідає
2.	Ідентифікація	Осад сірки, внесений в полум'я горілки горить синім полум'ям, розповсюджуючи запах сірчаного ангідриду.	Відповідає
3.	pH	6,0-8,0	7,0
4.	Розмір часток	Основна маса часток має бути розміром не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток від 90 до 120 мкм. Проводять 5 паралельних визначень.	Відповідає
5.	Маса вмісту препарату в контейнері, г	Маса вмісту однієї туби повинна бути не менше 25 г.	В нормі 25,7
6.	Герметичність контейнера	Не повинні спостерігатись патьохки з перших 10 туб або спостерігаються патьохки лише для однієї з 30 туб.	Відповідає
7.	Мікробіологічна чистота: загальна кількість життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	10 ² КУО/г	Відповідає
	загальна кількість 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
8.	Вміст сірки, г в 1 г препарату	Від 0,316 до 0,350	0,338
9.	Упаковка	МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	2 роки	До: 12.2027 р.

Зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

ЗАКЛЮЧЕННЯ ВТК: препарат відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8407/01/01

Начальник ВТК:

31.12.2025

(підпис)

Ірина СИНІЦИНА

(п.і.б.)

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 дозволу країни призначення.

Серію дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості:

31.12.2025

(підпис)

Світлана РАДЦОВА

(п.і.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.

Вх. ак. № 933
20.01.26