

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-00897 від 9 березня 2026 р.

МЕНОВАЗИН
розчин для зовнішнього застосування, спиртовий
по 40 мл у флаконах
Україна
UA/7484/01/01
100 мл розчину містять: ментолу - 2,5 г, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) - 1 г, анестезину (бензокаїну) - 1 г
020326
30 639 шт.
3 березня 2026 р.
Березень 2028 р.
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
МКЯ до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина із запахом ментолу	Відповідає
Ідентифікація	Ментол	Позитивна
	Прокаїну гідрохлорид	Позитивна
	Бензокаїн	Позитивна
	Етанол	Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 40 мл	Відповідає
Вміст етанолу	Від 66,5% до 67,9% об/об	67,0% об/об
Кількісне визначення	Ментол від 22,5 мг/мл до 27,5 мг/мл	24,2 мг/мл
	Прокаїну гідрохлорид від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,9 мг/мл
	Бензокаїн від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,6 мг/мл
Упаковка	По 40 мл у флакони скляні, укупорені пробками і кришками	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 09.03.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

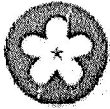
Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 09.03.2026



Вх. акт. № 1416
25.03.26





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-00897 від 9 березня 2026 р.

МЕНОВАЗИН
розчин для зовнішнього застосування, спиртовий
по 40 мл у флаконах
Україна
UA/7484/01/01
100 мл розчину містять: ментолу - 2,5 г, новокаїну (прокаїну гідрохлориду) - 1 г, анестезину (бензокаїну) - 1 г
020326
30 639 шт.
3 березня 2026 р.
Березень 2028 р.
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
МКЯ до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина із запахом ментолу	Відповідає
Ідентифікація	Ментол	Позитивна
	Прокаїну гідрохлорид	Позитивна
	Бензокаїн	Позитивна
	Етанол	Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 40 мл	Відповідає
Вміст етанолу	Від 66,5% до 67,9% об/об	67,0% об/об
Кількісне визначення	Ментол від 22,5 мг/мл до 27,5 мг/мл	24,2 мг/мл
	Прокаїну гідрохлорид від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,9 мг/мл
	Бензокаїн від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,6 мг/мл
Упаковка	По 40 мл у флакони скляні, укупорені пробками і кришками	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 09.03.2026

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 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. 09.03.2026



Вх. акт. № 1416
25.03.26





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Сертифікат про якість фармацевтичної фабрики відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарняних засобів та контролю за наркотиками
Сертифікат про якість фармацевтичної фабрики відділу контролю якості № 338 від 09.09.2017 р.
Державна служба України з лікарняних засобів та контролю за наркотиками

061)764-43-37

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04778 від 7 листопада 2025 р.

МЕНОВАЗИН

Назва продукції:
Підприємство:
Розмір та тип пакування:
Країна виробника:
Регістраційне посвідчення:
Сила дієсубстанції:
Менер серії:
Розмір серії:
Дата виробництва:
Дата закінчення терміну придатності:
Назва та номер пакування:
Адреса дільниці виробництва:
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

розчин для зовнішнього застосування, спиртовий
по 40 мл у флаконах
Україна
UA/7484/01/01
100 мл розчину містять: ментолу - 2,5 г, прокаїну гідрохлориду - 1 г, бензокаїну (Бензокаїн) - 1 г
151025
30 065 шт.
31 жовтня 2025 р.
Жовтень 2027 р.
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501368
м. Запоріжжя, вул. Академіка Аммосова, 75
МКП до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опіс ідентифікація	Прозора безбарвна рідина з запахом ментолу	Відповідає
	Ментол	Позитивна
	Прокаїну гідрохлорид	Позитивна
	Бензокаїн	Позитивна
	Етажол	Відповідає
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кількість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 40 мл	68,7%
Вміст етикету	Від 68,5% до 67,9% об/об	24,8 мг/мл
Кількість визначення	Ментол від 22,5 мг/мл до 27,5 мг/мл	10,2 мг/мл
	Прокаїну гідрохлорид від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	10,4 мг/мл
	Бензокаїн від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	Відповідає
Упаковка	По 40 мл у флаконі скляні, укуповані пробками і кришками	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Напава 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 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці

Випуск: Відповідає вимогам МКП до РП №UA/7484/01/01, зі змінами

Накази ВКЯ

Заява про сертифікацію:
Цей сертифікат, що надає певну інформацію про якість продукції, що є результатом випробування (включення пакування/маркування) та перевірки контролю. Точність наведення даних у цьому сертифікаті є гарантією. Також відзначається, що цей сертифікат не є гарантією на якість продукції, що є результатом випробування. Проте, якщо виробництво, пакування та аналіз були виконані та встановлено відповідність пакуванню/маркуванню.

Виток (випуск) серії позитивний.

Уповноважена особа з якості
Діяти

Катинь І.В. 07.11.2025

Корж Н.А. 07.11.2025



lv masina n 4343 big 12.11.25 L Tsvetkov



ПрАТ Фармацевтична фабрика «БІОЛА»

Сертифікат про адекватність фізико-хімічних лабораторій відділу контролю якості № 011 від 02.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Сертифікат про адекватність мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 038 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

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

☎ (061) 754-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-01622 від 20 квітня 2026 р.

МЕНОВАЗИН

Назва препарату: розчин для зовнішнього застосування, спиртовий
Формула/форма: по 40 мл у флаконі
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: UA/2484/01/01
Сила дієвості: 100 мл розчину містять: ментолу – 2,5 г, проквіну (проквіну гідрохлорид) – 1 г, бензокаїн (бензокаїн) – 1 г
Номер серії: 040426
Розмір серії: 30 079 шт.
Дата виробництва: 13 квітня 2026 р.
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2028 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса фізичної та виробничої: м. Запоріжжя, вул. Академіка Аммосова, 75
Аналіз зазначеного збірка: МКА до РП №UA/7484/01/01, зі збіркою

Найменування показників	Діагностичні норми	Результат випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина із запахом ментолу	Відповідає
Ідентифікація	Ментол	Позитивна
	Проквіну гідрохлорид	Позитивна
	Бензокаїн	Позитивна
	Етанол	Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Колірність	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 40 мл	Відповідає
Вміст етанолу	Від 66,5% до 67,9% об/об	67,0% об/об
Кількісне визначення	Ментол від 22,5 мг/мл до 27,5 мг/мл	23,5 мг/мл
	Проквіну гідрохлорид від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,7 мг/мл
	Бензокаїн від 9,0 мг/мл до 11,0 мг/мл	9,5 мг/мл
	Етанол від 66,5% до 67,9% об/об	67,0% об/об
Упаковка	По 40 мл у флаконі скляні, укупорені пробками і кришками	Відповідає
Маркування	Відповідає до затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Висновок: Відповідає вимогам МКА до РП №UA/7484/01/01, зі збіркою

Накази: МКА

Копія І.В. 20.04.2026

Заказ про сертифікацію:

Ім'я та посада: що зазначено в цих документах є дійсними та повноваженнями. Цей сертифікат було вироблено (включено) (підписано/маркувати) та проведено контроль з метою підтвердження відповідності у повній відповідності з вимогами стандартів, згідно з специфікацією, що міститься у реєстраційній справі. Протоколи виробництва, пакування та випуску було порівняно та встановлено відповідність. Підписаний уповноважений.

Випуск (розповсюдження) своїй власністю:

Копія І.В. 20.04.2026

Уповноважений особа з якості:

В.І.М.



В.І.М. 20.04.2026

