



АТ «ЛУБНИФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Баранківка, 16
тел. (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідоцтво про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016
Сертифікат відповідності GMP 083/2021/GMP

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **РИЦИНОВА ОЛІЯ**
Сила дієвості: ричинова олія
Лікарська форма: олія
Розмір і тип упаковок: по 30 мл у флаконах
Номер серії: 80723
Країна-виробник: Україна
Країна призначення: Україна
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Шелестчук Є.В.
П.І.Б.

Дата оформлення сертифікату 05.07.2023 р.



Цим підтверджуємо, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ОМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України.

Уповноважена особа
Шуць М.Г.
П.І.Б.

05.07.2023
Дата

Сертифікат якості № 785

РИЦИНОВА ОЛІЯ, олія по 30 мл у флаконах

Рестраційне посвідчення № UA/8737/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 80723
Кількість продукції в серії: 10,0 т. шт.
Дата виробництва: 07.2023 р.
Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № UA/8737/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Рідина прозора, густа і в'язка, безбарвна або злегка жовтувата зі слабким запахом і спокійним, неприємним смаком. На повітрі в тонкому шарі повільно густішає, але не утворює шльохі або твердої плівки	Рідина прозора, густа і в'язка, злегка жовтувата зі слабким запахом і спокійним, неприємним смаком. На повітрі в тонкому шарі повільно густішає, але не утворює шльохі або твердої плівки
2.	Розчинність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
3.	Ідентифікація	20 мл препарату змішують з 10 мл ефіру петролейного; утворюється прозорий розчин; при подальшому додаванні надлишку ефіру петролейного відбувається помутніння розчину	Відповідає
4.	Об'єм вмісту упаковок	Об'єм вмісту флакону – не менше 30 мл	30,5 мл
5.	Температура твердіння	При охолодженні препарату до температури -16 °С він застигає в блувагу маселодібну масу	Відповідає
6.	Сторонні олії	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
7.	Відносна густина	Від 0,93 до 0,97	0,96
8.	Показник заломлення	Від 1,475 до 1,480	1,478
9.	Кислотне число	Не більше 0,8	0,6
10.	Число омилення	Від 176 до 187	179
11.	Йодне число	Від 82 до 90	84
12.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТММС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i> - <i>Escherichia coli</i>	10 ⁷ КУО/мл 10 КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Не проводився Не проводився Не проводився Не проводився Відповідає
13.	Упаковка	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
14.	Маркування		Відповідає
15.	Термін придатності	5 років	До 07.28
16.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Вх. ш. № 0320
12.12.23

