



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА**
Сила діяльності: **1 г мазі містить: сірня для зовнішнього застосування 333 мг**
лікарська форма: **мазь по 33,3%**
Розмір і тип упаковки: **по 25 г у банках**
Номер серії: **50924**
Країна-виробник: **Україна**
Країна призначення: **Україна**
Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1224
СІРЧАНА МАЗЬ ПРОСТА,
мазь 33,3% по 25 г у банках

Рестраційне посвідчення № УА/7192/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 50924
Кількість продукції в серії: 25,1 т. шт.
Дата виробництва: 09.2024 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного посвідчення № УА/7192/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Уста однорідна м'яса жовтуватого із зеленуватим відтінком кольору	Уста однорідна м'яса жовтуватого із зеленуватим відтінком кольору
2.	Ідентифікація	1. Кольорова реакція: осад горить синім полум'ям із виділенням сірки дioxиду, яка забарвлює вологий синій лакмусовий папір у червоний колір (сірчя) 2. До 5 г препарату додають 25 мл води і нагрівають у водній бані до повного розплавлення основи, потім охолоджують – на поверхні утворюється щільний жировий шар або грудки (парафін білий м'який)	Відповідає
3.	Кислотність або лужність	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
4.	Однорідність	Препарат має бути однорідним	Відповідає
5.	Розмір часток	Не більше 90 мкм. Допускається наявність не більше 10 часток розміром від 90 до 120 мкм з п'яти випробувань	Відповідає
6.	Маса вмісту упаковки	Маса вмісту в кожній банці має бути не менше 25 г	25,1 г
7.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТМАС) - загальне число дріжджених та плісневих грибів (ТММС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Не більше 10 ³ КУО/г Не більше 10 КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	10 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає Відповідає
8.	Кількісне визначення: вміст S (сірчя) в 1 г препарату	Від 316 до 350 мг	334 мг
9.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
10.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
11.	Термін придатності	2 роки	До 09.26

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

Відомості про серію: Серія 50924 відповідає вимогам МКЯ до рестраційного посвідчення № УА/7192/01/01, зі змінами

Дата офіційного виходу в світ: 23.09.2024 р.



Наказник ВКЯ
Директор
Філоненко П.
ДП

Цим підтверджується, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в ліцензійних умовах, затверджених Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного посвідчення України.

Учиняювачка особа: *Вікторія* ДП
Підпис: *Вікторія* ДП
Штамп: ДП
Дата: 23.09.2024

Автоматично вивести дописи на вихід серії

Вікторія ВКЯ
15.10.2024