



# ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Ф-06-017

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-02308 від 3 травня 2024 р.

Назва продукції: **Аміаку розчин 10%**  
Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування 10%  
Розмір та тип пакування: по 40 мл у флаконах  
Країна-виробник: Україна  
Реєстраційне посвідчення: UA/0138/01/01  
Сила дії/активність: 100 мл розчину містять: аміаку 10 г  
Номер серії: 070424  
Розмір серії: 28 555 шт.  
Дата виробництва: 30 квітня 2024 р.  
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2026 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/0138/01/01, зі змінами  
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора, безбарвна, легка, дуже лужна рідина з різким запахом. Допускається, при зберіганні, наявність блискіток і/чи легкої каламуті	Відповідає
Ідентифікація	A. Сильнолужна реакція	Позитивна
	B. Утворення жовтого осаду при додаванні розчину натрію кобальтнітриту до суміші газу, що утворюється над препаратом з 0,1М хлористоводневою кислотою	Позитивна
Прозорість або каламутність	Препарат має бути прозорим. Допускається при зберіганні каламутність, яка не перевищує каламутності еталона I	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Сухий залишок	Маса сухого залишку не має перевищувати 1 мг (0,02 г/л). Допускається при зберіганні 10 мг (0,2 г/л)	0,6 мг (0,012%)
Важкі метали	Не більше 0,0001%	Відповідає
Речовини, що окислюються	Витримує випробування	Відповідає
Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше номінального	Відповідає
Кількісне визначення	Аміак 9,5 - 10,5% м/м	10,4%
Упаковка	По 40 мл у флакони	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/0138/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 03.05.2024

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 03.05.2024

Штамп

Вх. ор. 10251

Відп. 2406 24

