

АТ «ЛУБНИФАРМ»  
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Баранівка, 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: ЦИНКУ МАЗЬ  
Сила дії/активність: 1 г мазі містить: цинк  
Лікарська форма: мазь по 10%  
Розмір і тип упаковок: по 25 г у банках  
Номер серії: 10123  
Країна-виробник: Україна  
Країна призначення: Україна  
Результати виробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

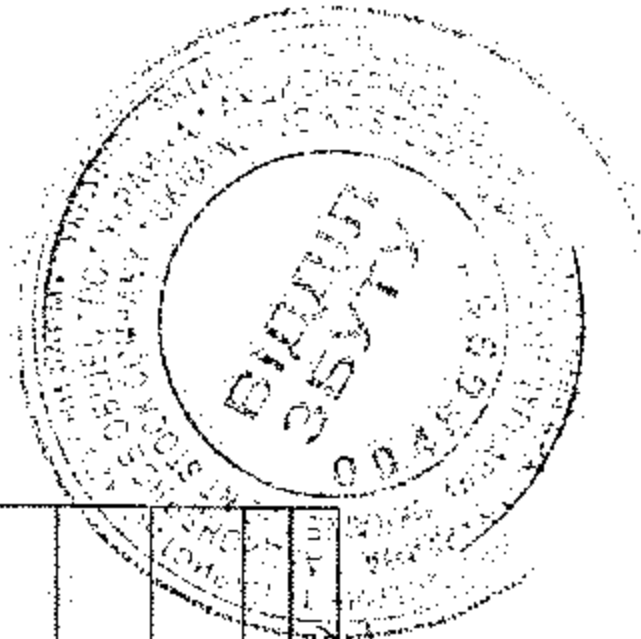


мазь 10% (у виробуваннях)  
Регстраційне посвідчення № UA/5724/01/01, термін дії не обмежений

Номер серії: 10123  
Кількість продукції в серії: 35,0 т. шт.  
Дата виробництва: 01.2023 р.

Виробування проведено згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5724/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати виробувань
1.	Опис	Густа однорідна маса білого кольору	Густа однорідна маса білого кольору
2.	Ідентифікація	Реакція на цинк	Відповідає
3.	Розмір часток	Не більше 90 мкм	Відповідає
4.	Маса вмісту упаковок	Маса вмісту в кожній банці має бути – не менше 25 г	25,1 г
5.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 <sup>2</sup> КУО/г 10 <sup>1</sup> КУО/г Не допускається наявність в 1 г Не допускається наявність в 1 г	40 КУО/г Менше 10 КУО/г Відповідає Відповідає
6.	Кількісне визначення: вміст цинку оксиду	Від 9,5 до 10,5 %	9,9 %
7.	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ та листа МОЗ України 24-04/5926/2-22 від 12.03.2022	Відповідає
8.	Маркування лікарського засобу	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
9.	Термін придатності	4 роки	До 01.27
10.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.	Відповідає



Висновок: Серія 10123 відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/5724/01/01, зі змінами

Дата оформлення сертифікату 09.01.2023 р.

ВІДДІЛ  
КОНТРОЛЮ  
НАЦІОНАЛЬНОЇ  
ЛІКАРСЬКОЇ  
СЛУЖБИ  
Лікарка

Шепельчук С.В.  
Лікарка

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

Уповноважена особа  
Лікарка

Шульц М.Г.  
Лікарка

09.01.2023  
Лікарка

Ваша особа 01.01.23