

# 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-00208 від 19 січня 2024 р.

Назва продукції: **Перекису водню розчин 3%**  
Лікарська форма: розчин для зовнішнього застосування, водний 3%  
Розмір та тип пакування: по 40 мл у флаконах  
Країна-виробник: Україна  
Реєстраційне посвідчення: UA/7655/01/01  
Сила дії/активність: 100 мл розчину містять водню перекису (30 %) 10,0 г  
Номер серії: 010124  
Розмір серії: 32 110 шт.  
Дата виробництва: 13 січня 2024 р.  
Дата закінчення терміну придатності: Січень 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/7655/01/01, зі змінами  
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Прозора безбарвна рідина	Відповідає
Ідентифікація	Перекис водню. Знебарвлення розчину після додавання 0,02М розчину калію перманганату	Позитивна
	Перекис водню. Забарвлення ефірного шару у синій колір	Позитивна
Прозорість	Препарат має бути прозорим	Відповідає
Кольоровість	Препарат має бути безбарвним	Відповідає
Кислотність	Забарвлення розчину має змінитися при додаванні не менше 0,05 мл і не більше 1,0 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду	Відповідає
Стабілізатор	Маса залишку не повинна перевищувати 5 мг (0,025%)	1,7 мг (0,009%)
Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Сухий залишок	Маса сухого залишку не повинна перевищувати 20 мг (2 r/n)	2,2 мг (0,22 r/n)
Кількісне визначення	Перекис водню від 2,5% до 3,5% м/м	2,9%
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 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7655/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ  Каллер І.В. 19.01.2024

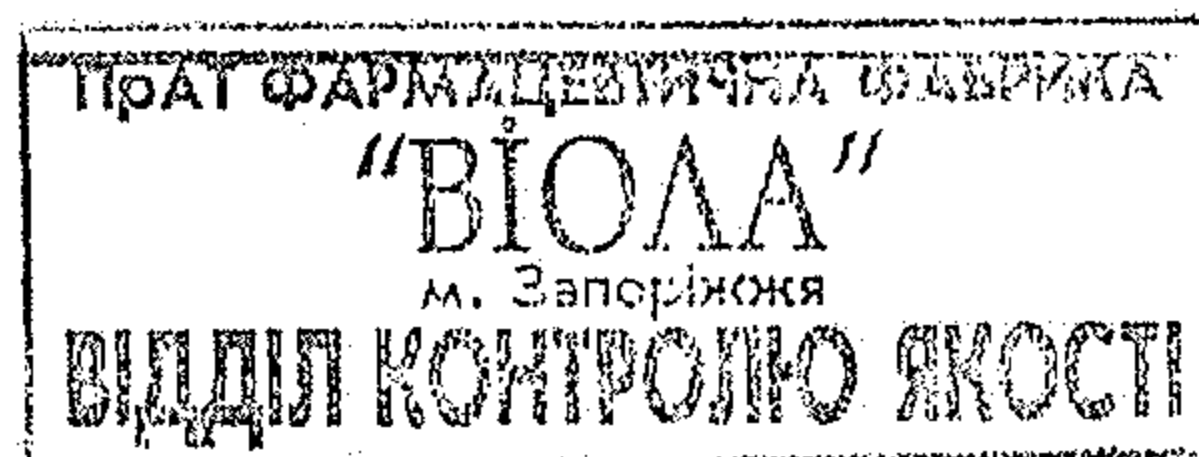
Заява про сертифікацію.

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. 19.01.2024

Штамп



в.о.п. N 1879  
29.01.24.