

МИНИСТЕРСТВА АХОВЫ ЗДAROУЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЭСПУБЛІКАНСКАЕ УНІТАРНАЕ ПРАДПРЫЕМСТВА  
"КІРУЮЧАЯ КАМПАНІЯ ХОЛДЫНГУ  
"БЕЛФАРМПРАМ"

РЭСПУБЛІКАНСКАЕ УНІТАРНАЕ  
ВЫТВОРЧАЕ ПРАДПРЫЕМСТВА  
**"БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ"**  
(РУП "БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ")

вул. Фабрыцыуса, 30, 220007, г. Минск, Рэспубліка Беларусь,  
факс (+375 17) 216 28 41,  
тэл. (+375 17) 228 10 12, (+375 17) 216 22 02  
ААТ "АСБ Беларусбанк" пр-т Дзяржынскага, 18, г. Минск,  
р/рах. BY09AKBB30122006090606000000  
БІК АКВВВУ2Х, ОКПО 05799746, УНН 100049731  
ОКОНХ 19310, СОЮУ 09140, СОАТО 5270  
medic@belmedpreparaty.com  
www.belmedpreparaty.com

РЕСПУБЛИКАНСКОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ  
"УПРАВЛЯЮЩАЯ КОМПАНИЯ ХОЛДИНГА  
"БЕЛФАРМПРОМ"

РЕСПУБЛИКАНСКОЕ УНИТАРНОЕ  
ПРОИЗВОДСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ  
**"БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ"**  
(РУП "БЕЛМЕДПРЕПАРАТЫ")

ул. Фабрицыуса, 30, 220007, г. Минск, Республика Беларусь,  
факс (+375 17) 216 28 41,  
тел. (+375 17) 228 10 12, (+375 17) 216 22 02  
ОАО "АСБ Беларусбанк" пр-т Дзержинского, 18,  
г. Минск, р/счет BY09AKBB30122006090606000000  
БИК АКВВВУ2Х, ОКПО 05799746, УНН 100049731  
ОКОНХ 19310, СОЮУ 09140, СОАТО 5270  
medic@belmedpreparaty.com  
www.belmedpreparaty.com

**СЕРТИФИКАТ № 015908.1351125**

**«Гепариновая мазь, мазь для наружного применения в тубах 25г в упаковке №1 пачка картонная»**

Место производства: Цех N03, 220007, Республика Беларусь, г. Минск, пер. Фабрицыуса, 3/11

(производственное подразделение. индекс. адрес)

Номер серии 1351125

Количество в серии 13169 уп №1

Дата производства 11.2025

Испытания выполнены по ЛС-001434-061119

Страна назначения РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

№ п/п	Наименование показателей	Требования ЛС-001434-061119	Метод контроля	Результаты испытаний
1	Описание	Мазь белого цвета с желтоватым оттенком.	Визуальный	Мазь белого цвета с желтоватым оттенком
2	Подлинность: - гепарин - метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, бензилникотинат, бензокаин	В течение 30 минут плазма крови не должна свернуться Метод ВЭЖХ	Биохимический ГФ РФ, ВЭЖХ	Подтверждается Подтверждается
3	Однородность	Препарат должен быть однородным	Визуальный	Однородный
4	Размер частиц	Не более 180 мкм	ГФ РФ	Менее 180 мкм
5	Масса содержимого упаковки	Среднее значение массы содержимого 10 упаковок не должно быть менее указанного на этикетке. Масса содержимого каждой отдельной упаковки должна быть не менее 90 % от указанной на этикетке.	ГФ РФ	Соответствует; 25,7 г Масса содержимого каждой отдельной упаковки не менее 90 % от указанной на этикетке.
6	pH	От 4,5 до 6,5	ГФ РФ	5,6
7	Микробиологическая чистота	Категория 2	ГФ РФ	Соответствует
8	Количественное определение: - гепарин - бензокаин - метилпарагидроксибензоат - пропилпарагидроксибензоат - бензилникотинат	От 85 до 115 МЕ/г От 36,0 до 44,0 мг/г От 1,10 до 1,65 мг/г От 0,37 до 0,60 мг/г От 0,60 до 0,88 мг/г	Биохимический ГФ РФ, ВЭЖХ ГФ РФ, ВЭЖХ ГФ РФ, ВЭЖХ ГФ РФ, ВЭЖХ	100 МЕ/г 38,5 мг/г 1,44 мг/г 0,48 мг/г 0,79 мг/г
9	Упаковка	По 25 г мази в тубы алюминиевые. Каждую тубу вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.		По 25 г мази в тубы алюминиевые. Каждая туба вместе с инструкцией по применению в пачке из картона.
10	Маркировка	1) Первичная упаковка лекарственного препарата.		1) Первичная упаковка лекарственного препарата.



		<p>На тубе на русском языке указывают наименование предприятия - производителя и его товарный знак, торговое наименование препарата, группировочное наименование препарата, лекарственную форму, массу препарата в граммах, условия хранения, номер серии (последние четыре цифры обозначают месяц и год изготовления), срок годности.</p> <p>2) Вторичная упаковка лекарственного препарата.</p> <p>На пачке на русском языке указывают наименование предприятия-производителя, его товарный знак, юридический почтовый адрес, адрес электронной почты, тел./факс, торговое наименование препарата, группировочное наименование препарата, лекарственную форму, наименование и количество действующих веществ, перечень вспомогательных веществ в 1 г, массу препарата в граммах, условия отпуска, «Применять по назначению врача», «Хранить в недоступном для детей месте», условия хранения, номер серии (последние четыре цифры обозначают месяц и год изготовления), срок годности, регистрационный номер, штриховой код и фармакод, допускается нанесение средств идентификации.</p>	<p>На тубе на русском языке указано наименование предприятия - производителя и его товарный знак, торговое наименование препарата, группировочное наименование препарата, лекарственная форма, масса препарата в граммах, условия хранения, номер серии (последние четыре цифры обозначают месяц и год изготовления), срок годности.</p> <p>2) Вторичная упаковка лекарственного препарата.</p> <p>На пачке на русском языке указано наименование предприятия-производителя, его товарный знак, юридический почтовый адрес, адрес электронной почты, тел./факс, торговое наименование препарата, группировочное наименование препарата, лекарственная форма, наименование и количество действующих веществ, перечень вспомогательных веществ в 1 г, массу препарата в граммах, условия отпуска, «Применять по назначению врача», «Хранить в недоступном для детей месте», условия хранения, номер серии (последние четыре цифры обозначают месяц и год изготовления), срок годности, регистрационный номер, штриховой код и фармакод, нанесены средства идентификации.</p>
11	Условия хранения	Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С	
12	Дата окончания срока годности	3 года	11.2028

Дата, Ф.И.О. и подпись ответственного за внесенные результаты 19.11.2025 / Машенко Л.П. /  
Дата Подпись Ф.И.О.

Заключение: качество "Гепариновая мазь, мазь для наружного применения в тубах 25г в упаковке №1 пачка картонная" серии 1351125 соответствует требованиям ЛС-001434-061119

Начальник ОКК Галейша Е.А.  
Подпись, Ф.И.О.

Дата 19.11.2025

*Я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке (площадках) в полном соответствии с лицензией на фармацевтическую деятельность, с требованиями Правил надлежащей производственной практики, требованиями контроля качества лекарственных средств, а также в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье или в досье спецификаций на лекарственный препарат в случае лекарственных препаратов для клинических исследований.*

*Записи по производству, упаковке и анализу проверены, и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики.*

Дата подписания 19.11.2025

Уполномоченное лицо Кугайдо О.Г.  
подпись, Ф.И.О.