



МИНИСТЕРСТВА АХОВЫ ЗДAROУЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

РЭСПУБЛІКАНСКАЕ УНІТАРНАЕ ПРАДПРЫЕМСТВА
"КІРУЮЧАЯ КАМПАНІЯ ХОЛДЫНГУ
"БЕЛФАРМПРАМ"

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

вул.Фабрыцыуса, 30, 220007, г.Мінск, 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.Мінск,
р/рах. ВУ09АКВВ30122006090606000000
БІК АКВВВУ2Х, ОКПО 05799746, УНН 100049731
ОКОНХ 19310, СООУ 09140, СОАТО 5270
medic@belmedpreparaty.com
www.belmedpreparaty.com



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕСПУБЛИКАНСКОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
"УПРАВЛЯЮЩАЯ КОМПАНИЯ ХОЛДИНГА
"БЕЛФАРМПРОМ"

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

ул.Фабрициуса, 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 ВУ09АКВВ30122006090606000000
БИК АКВВВУ2Х, ОКПО 05799746, УНН 100049731
ОКОНХ 19310, СООУ 09140, СОАТО 5270
medic@belmedpreparaty.com
www.belmedpreparaty.com

СЕРТИФИКАТ № 015908.1451225

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

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

(производственное подразделение, индекс, адрес)

Номер серии 1451225

Количество в серии 13160 уп №1

Дата производства 12.2025

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; 25,6 г Масса содержимого каждой отдельной упаковки не менее 90 % от указанной на этикетке
6	pH	От 4,5 до 6,5	ГФ РФ	5,5
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	96 МЕ/г 40,2 мг/г 1,47 мг/г 0,49 мг/г 0,80 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	<p>1) Первичная упаковка лекарственного препарата. 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. 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>1) Первичная упаковка лекарственного препарата. 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. 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	12.2028

Дата, Ф.И.О. и подпись ответственного за внесенные результаты 17.12.2025 / 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 1451225 соответствует требованиям ЛС-001434-061119

Начальник ОКК

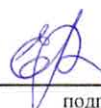
Дата 17.12.2025

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 17.12.2025

Уполномоченное лицо



Грушевич Е.В.

подпись, Ф.И.О.