

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 2557

Хлорофілітт, розчин спиртовий 10 мг/мл по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці
 Діюча речовина 1 мл розчину містить: хлорофіліпту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент - етанол 93%) - 10,0 мг

Росст. посвідчення UA/1556/05/01 від 23.01.2017

№ серії 40824

Загальна кількість в серії 9807 уп

Дата виробництва 08.2024

Країна призначення Україна

Дата видачі результату 29.08.24

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Придатний до 08/2029

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/1556/05/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода № УЯ-3-К від 01.05.24

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина зеленого кольору	Прозора рідина зеленого кольору
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 600нм до 700нм повинен мати максимум за довжини хвилі (652±3)нм (хлорофілі)	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 600нм до 700нм має максимум за довжини хвилі 652 нм (хлорофілі)
3	Етанол	Не менше 94,0%	94,7%
4	Прозорість	Повинен бути прозорим	Прозорий
5	Антибактеріальна активність	Препарат повинен затримувати ріст тест-мікроорганізму Staphylococcus aureus у концентрації не більше 12,5мкг у 1мл рідкого середовища №1	12,5мкг/мл
6	Об'єм вмісту упаковки	Не менше 100мл	102,5мл
7	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів: 10 КУО/мл. Відсутність Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli в 1мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів: менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів: 10 КУО/мл. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli: відсутні в 1мл
8	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ
Рикова Г.І.

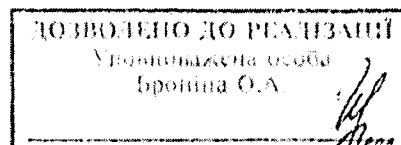
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, отриманою відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 29 » 08 2024 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнич дільниця: Фітохімічний цех; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



29.08.24

15.08.2024