



**Сертифікат серії лікарського засобу**

Назва лікарського засобу: **ПОДОРОЖНИКА СІК**  
 Сила дієвості: 1 флакон містить: соку подорожника блоніного (Ріпалео рувіліум) 50 мг, соку подорожника великого (Ріпалео майор) 50 мг  
 лікарська форма: рідина оральна  
 Розмір і тип упаковки: по 100 мл у флаконі скляному; по 1 флакону в паціці з картону  
 Номер серії: 10824  
 Країна виробник: Україна  
 Країна призначення: Україна  
 Результати виробування лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

**ПОДОРОЖНИКА СІК,  
 рідина оральна по 100 мл у флаконі скляному;  
 по 1 флакону в паціці**

Регстраційне посвідчення № УА/4624/01/01, термін дії необмежений

Номер серії: 10824  
 Кількість продукції в серії: 317 т. шт.

Дата виробництва: 08.2024 р.

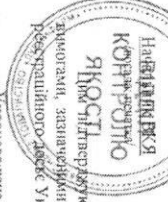
Виробування проводиться згідно МКЯ до регстраційного посвідчення № УА/4624/01/01

№ п/п	Найменування показника	Вимоги методів контролю якості	Результати виробування
1.	Опис	Рідина темно-коричневого специфічного запаху. При зберіганні допускється утворення осадку. Перец застосування зберігати	Рідина темно-коричневого специфічного запаху. При зберіганні осадку немає
2.	Ідентифікація	1. 10 мл препарату помістити в хімічний стакан, додати 10 мл води, 45 мл 96 % спирту, перемішують і нагрівають у водяній бані до температури 30 °С, зважуються прасціцеїдолоїні зусітки (подсахариди) 2. ТПХ: на хроматограмі виробуваного розчину мають виявлятися пикви, які розташовані на рівні пикви на хроматограмі розчину порівняння (глюкоза і арабіноза)	Відповідає
3.	Вміст станолу	Від 18,0 до 20,0 % (об'єм)	Відповідає
4.	Сухий залишок	Не менше 3,7 %	4,1 % (об'єм)
5.	Запах	Не більше 0,01 % (100 ppm)	Менше 0,01 %
6.	Вага м'єстив	Не більше 0,001 % (10 ppm)	Менше 0,001 %
7.	Об'єм вмісту флакона	Не менше 100 мл	100 мл
8.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - термостійні до жовті прамієтативні бактерії - <i>Escherichia coli</i> - <i>Salmonella</i>	Не більше 10 <sup>4</sup> КУО/мл Не більше 10 <sup>2</sup> КУО/мл Не більше 10 <sup>2</sup> КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 25 мл	80 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає Відповідає
9.	Кількісне визначення: вміст відновлюючих моносахаридів, у перерахунок на глюкозу вміст натрію метабісульфіту	Не менше 0,05 % Від 0,135 до 0,165 %	0,056 % 0,145 %

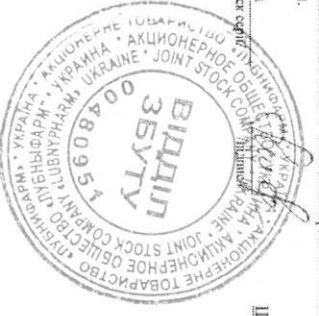
№	Упаковка	У відповідності вміст МКЯ	Відповідає
10.	Упаковка	У відповідності вміст МКЯ	Відповідає
11.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
12.	Термін придатності	3 роки	До 08.27
13.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	Відповідає

Висновок: Серія 10824 відповідає вимогам МКЯ до регстраційного посвідчення № УА/4624/01/01

Дата оформлення сертифікату: 02.09.2024 р.



Шепельчук С.В.  
 Директор  
 ДЛІВ



Шуць М.Г.  
 ДЛІВ

02.09.2024  
 Заст.

*В. О. 10931 09 12009.2024*