

ПАТ «Хіміфармацевт Червона Зірка»  
Україна, 61010, Харківська обл., м.Харків, вул.  
Горьківська, буд. 1  
телефакс (38057) 733-17-58  
e-mail: zvezda@itl.ua, www.zvezda.kharkov.ua



Ф01-КП-СС-000024

Ліцензія АЕ №637421 від 24.02.2015р.  
Свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ  
№95 від 24.02.2012р.  
Свідоцтво про атестацію МБ.І №281 від 20.01.2016р.

## СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2

**ЕВКАФІЛІНТ®**, настояшка по 100 мл у флаконах №1

Діюча речовина: 1 мл препарату містить: настояшка (1:10) евкаліпту листя (*Eucalypti folium*) (екстрагент-етанол 96%) - 1 мл, у перерахуванні на цинеол не менше 0,2 мг

Регистр посвідчення UA/15852/01/01 від 27.08.2021 № серії 020324  
Загальна кількість в серії 8000 флаконів Дата виробництва 03.2024  
Аналіз виконаний згідно: МКЯЛЗ до РП №UA/15852/01/01, зм.нак.№1925 від 30.08.19, зм.нак.№1637 від 20.07.20 Дата видачі результату 18.03.2024  
Термін придатності до 03.2026

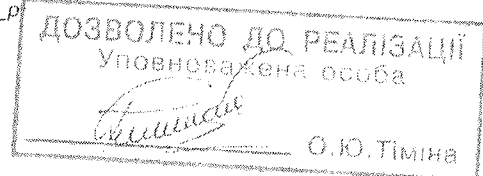
№	Найменування показників	Вимоги МКЯЛЗ	Результат аналізу
1	Опис	Рідина від зеленого до темно-зеленого кольору. При зберіганні допускається випадання осаду.	Рідина зеленого кольору.
2	Ідентифікація Хлориди	В При дод. до зал. отрим. при прож. випроб. р-ну з калію карбонатом Р. 1М р-ну азотної к-ти Р і р-ну срібла нітрату Р1 утвор. білий сирнистий осад. При дод. води Р і р-ну аміаку Р осад швидко розч. доп. наявність декількох крупних часток, які розч. повільно.	В. Утворюється білий сирнистий осад. Осад швидко розчиняється при додаванні води Р і р-ну аміаку Р.
3	Ідентифікація Хлорофіли	А. УФ-спектр поглинання в обл. від 600 нм до 700 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (659±3) нм.	А.УФ-спектр поглинання в обл. від 600 нм до 700 нм має максимум за довжини хвилі 659 нм.
4	Ідентифікація Цинк	С. При дод. до зал. отрим. при прож. випроб. р-ну з сірчаною кислотою Р. 1М розч. азотної к-ти Р і р-ну калію фероціаніду Р ута. білий осад. Осад не розчинний у хлористоводневій кислоті розв. Р.	С. Утворюється білий осад. Осад не розчинний у хлористоводневій кислоті розв. Р.
5	Об'єм вмісту упаковки	Об'єм вмісту одного флакону. Від 97 мл до 103 мл. Середній об'єм вмісту 5 флаконів має бути: Від 99 мл до 101 мл.	Відповідає
6	Сухий залишок	Не менше 1,0 %.	1,7 %
7	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10 <sup>7</sup> КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 <sup>7</sup> КУО/мл. Відсутність <i>St.aureus</i> в 1 мл. Відсутність <i>Ps.aeruginosa</i> в 1 мл.	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10. <i>St.aureus</i> , <i>Ps.aeruginosa</i> в 1 мл не виявл.
8	Антибактеріальна активність	Препарат повинен затримувати ріст тест-мікроорганізму <i>St.aureus</i> у концентрації не більш 12,5 мкг в 1 мл рідкого середовища.	Препарат затримує ріст тест-мікроорганізму <i>St.aureus</i> у концентрації 12,5 мкг в 1 мл рідкого середовища.
9	Етанол	Не менше 88,0 % (об/об)	93,2 % (об/об)
10	Кількісне визначення Цинеол	На момент випуску, не менше 0,3 мг/мл. Протягом терміну придатності, не менше 0,2 мг/мл.	На момент випуску: 0,45 мг/мл
11	Зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.	Відповідає
12	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
13	Упаковка	Відповідно до МКЯЛЗ	Відповідає

**Висновок** Відповідає вимогам МКЯЛЗ

Начальник ВКЯ *Григор'єва* Бантюкова С.В. <18> 03 2024р

Цим є засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та правильною. Ця серія продукції була вироблена (вк. починаючи з пакування/маркування) та протеконтрольована у повній відповідності з вимогами GMP та специфікаціями, що містяться у реєстраційному дозвілі.

Дата видачі дозволу до реалізації <18> 03 2024р



ва.ан. № 0275  
в.г. 8.05.24 *Розкош*