



Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу: **ЕВКАЛІПТ**
 Сила дієвочності: **настойка листя евкаліпта (Еукаліпти бобі гіпсипа) (1:5) (екстракт – станол 70% (об'єм))**
 Лікарська форма: **настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування**
 Розмір і тип упакування: **по 100 мл у флаконах**
 Номер серії: **31124**
 Країна-виробник: **Україна**
 Країна призначення: **Україна**
 Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1458

ЕВКАЛІПТ, настойка для зовнішнього та внутрішнього застосування по 100 мл у флаконах

Рестраційне повідомлення № УА/7019/01/01, термін дії необмежений

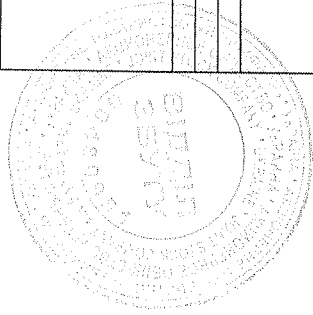
Номер серії: 31124
 Кількість продукції в серії: 9,307 т. шт.

Дата виробництва: 11.2024 р.

Випробування проведені згідно МКЯ до рестраційного повідомлення № УА/7019/01/01, зі змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати випробувань
1.	Опис	Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору, зі специфічним запахом. При зберіганні допускається утворення осадку розчину, одержаний у методичі «Кількісне визначення» має виявлятися тільки час утримування якого співпадає з часом утримування піна винолю на хромотограмі розчину порівняння	Прозора рідина зеленувато-коричневого кольору, зі специфічним запахом
2.	Ідентифікація	ІХ: на хромотограмі випробовуваного розчину, одержаний у методичі «Кількісне визначення» має виявлятися тільки час утримування якого співпадає з часом утримування піна винолю на хромотограмі розчину порівняння	Відповідає
3.	Відносна густина	Від 0,898 до 0,908	0,905
4.	Вікст етапону	Від 64,0 до 66,0% (об'єм)	65,5% (об'єм)
5.	Об'єм вмісту флакону	Не менше 100 мл	102 мл
6.	Мікробіологічна чистота: - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТММС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТТМС) - Escherichia coli - Staphylococcus aureus - Pseudomonas aeruginosa	10 ² КУО/мл 10 КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	30 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає Відповідає
7.	Кількісне визначення:	Не менше 0,07%	0,09%
8.	Вікст винолю	У відповідності вимог МКЯ та листя МОЗ України 24-04/9262-22 від 12.03.2022	Відповідає
9.	Упаковка	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
10.	Маркування	Умови зберігання	До 11.29

Умови зберігання: **Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С**
 Термін придатності: **5 років**
 Дата оформлення Сертифікату: 26.11.2024 р.
 Підпис: *[Signature]*
 Підпис: *[Signature]*
 Підпис: *[Signature]*



for ea nr 0506
03.12.2024

Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії товарної продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинних настановах з GMP, затверджених Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами Рестраційного дозволу України.
 Уповноважена особа: *[Signature]* **Кочерга Р.А.**
 Підпис: *[Signature]* **Підпис: [Signature]**