

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 149-24 зід 07.10.2024 р.
Подорожника великого листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5789/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10924
 Дата виробництва: 30.09.2024 р.
 Розмір серії (партії): 12 824 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, зеленого, коричнево-зеленого кольору.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Полісахаридів у перерахунку на суху сировину, %	не менше 12	13,2
5	Суми похідних орто-дигідроксикоричної кислоти у перерахунку на актеозид і суху сировину, %	не менше 1,5	3,95
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,6
7	Золи загальної, %	не більше 20	13,5
8	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	1,37
9	Шматочків листя іншого кольору, %	не більше 5	1,4
10	Шматочків квітконосних стрілок, %	не більше 1	0,6
11	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
12	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 250 мкм, %	не більше 10	2,7
13	Органічної домішки, %	не більше 1	0,4
14	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
15	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	410 000
16	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	20 500
17	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
18	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
19	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	78
20	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	39
21	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
22	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,6
23	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
24	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
25	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 "07" 10 2024 р.
 Ковеня Л.М.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

ачальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа



 "07" 10 2024 р.
 Нежувака В.В.

07.10.2024

07.10.2024