

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 21-24 від 22.01.2024 р. Глуду листя і квітки по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/6040/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020124
 Дата виробництва: 15.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 2 100 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш шматочків листків, квіток, бутонів, пелюсток, квітконіжок, тичинок, черешків, гілочок різної форми зеленуватого, червоно-коричневого, коричнювато-червоного або бурувато-червоного, коричневого або сіро-коричневого, від яскраво-зеленого до темно-зеленого, сіро-зеленого, бурувато-білого або жовтувато-білого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, своєрідний.

№	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	Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %	не менше 1,3	2,09
5	Віграт в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,5
6	Золи загальної, %	не більше 12	7,8
7	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	1,5
9	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	20 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	300
12	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	від 10 до 100
13	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
14	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	77
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	36
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,44
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"11" 01 2024 р.

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.

 Начальник Служби якості та розвитку
 Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"11" 01 2024 р.

Ова. Ан. № 0752 06.06.2024