

АТ «ЛІВНИФАРМ»
 Подгалева обл., м. Лубин, вул. Барвінківка, 16
 тел. (05361) 777-01, 709-26, факс 777-31



Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
 Свідоцтво про атестацію БКД № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

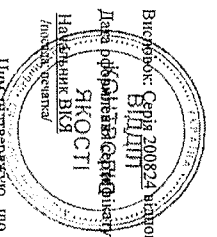
Назва лікарського засобу: **ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА**
 Сила дієвочності: 1 флакон містить прополісу настою (прополісі тисичи) (1:10) (екстракт - етанол 80% (об/об)) - 25 мл настояча
 Лікарська форма: по 25 мл у флаконах скляних
 Розмір і тип упакування: 200824
 Номер серії: У країна
 Країна виробник: Україна
 Країна призначення: Україна
 Регулятор виробування лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат якості № 1178
ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА,
настойка по 25 мл у флаконах скляних

Рестраційне посвідчення № УА/19030/01/01, термін дії до 28.10.2026 р.

№	Найменування показників	Вимоги методів контролю якості	Результати виробування
1.	Опис	Прозора рідина від жовтувато-коричневого до червоножовто-коричневого кольору з характерним запахом прополісу. При зберіганні допускається утворення осаду	Прозора рідина червоножовто-коричневого кольору з характерним запахом прополісу
2.	Ідентифікація	1. У Ф-спектр поглинання розчину прополісу, приготуваного для кількісного визначення, в області від 220 нм до 320 нм повинен мати максимум поглинання при довжині хвилі 290 ± 2 нм (фенольні сполуки) 2. До 2 мл настою додають 0,25 мл свинцю (II) ацетату розчину Р; випадає осад жовтого кольору (пролфеноні) 3. До 2 мл настою додають 0,1 мл розчину 50 г/л заліза (III) хлориду Р в етанолу (96%) Р; з'являється темно-коричневе забарвлення (фенольні сполуки з незаміщеною гідроксильною групою)	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	Вміст етанолу	Не менше 65,0% (об/об)	Відповідає
4.	Сухий залишок	Не менше 3,0%	4,0%
5.	Об'єм вмісту флакону	Об'єм вмісту флакону має бути не менше 25 мл	26 мл
6.	Мікробіологічна чистота: - загальне число зеробних мікроорганізмів (ТМЦ) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ПМГ) - <i>Staphylococcus aureus</i> - <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	10 ² КУО/мл 10 ¹ КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	20 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає
7.	Кількісне визначення вмісту сухих фенольних сполук	Не менше 2,0%	3,0%
8.	Упаковка	У відповідності вимог МКД та листа МОЗ України 24-04-59262-22 від 12.03.2022	Відповідає
9.	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
10.	Термін придатності	3 роки	До 08.27
11.	Умови зберігання	Зберігати в оргінальній упаковці при температурі не вище 25 °С	

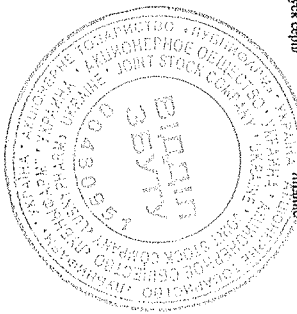
[Signature]
 підпис



Висновок: Серія 200824 відповідає вимогам МКД до рестраційного посвідчення № УА/19030/01/01, зі змінами
 Дата оформлення Сертифікату: 13.09.2024 р.
 Надійшли БКД
 Підпис: *[Signature]* Філіппенко ІІ
 Підпис: *[Signature]* ПІІВ

Ця інформація, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами рестраційного дозв. України.

Уповноважена особа *[Signature]* ПІІВ М.Г. *[Signature]*
 ПІІВ М.Г. ПІІВ
 Дата: 13.09.2024



[Handwritten signature]
 13.09.2024