

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 51-24 від 22.02.2024 р.

Хвоща польового трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5699/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 20224
 Дата виробництва: 13.02.2024 р.
 Розмір серії (партії): 39 956 шт.
 Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки ребристих стебел та лінійних листків від світло-зеленого до зеленувато-сірого кольору, іноді з коричневими вкрапленнями, які проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм.

№	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 ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,3	0,59
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,7
6	Золи загальної, %	не менше 12 і не більше 27	21,2
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не менше 3 і не більше 15	6,5
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	5,9
10	Сторонні домішки, %	не більше 4	1,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,5
12	Equisetum palustre	згідно МКЯ	відповідає
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	395 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	29 000
15	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
16	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	88
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	41
19	Маса вмісту упаковок, г	не менше 47,5	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,7
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 02.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"12" 2024р.

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 досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"12" 2024р.

Вх. Ан. № 0854 21.03.2024