

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 33-24 від 08.02.2024 р.
Елекасол, збір по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: причепи трави 0,1 г, ромашки квіток 0,1 г, солодки коренів 0,2 г, шавлії листя 0,2 г, евкаліпта прутовидного листя 0,2 г, календули квіток 0,2 г.

Реєстраційне посвідчення №: UA/5757/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 20124

Дата виробництва: 31.01.2024 року

Розмір серії (партії): 20 160 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5757/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Зовнішні ознаки: Суміш шматочків різної форми сіро-зеленого кольору з оранжево-жовтими, білими та коричневими крапками, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С (УФ-спектр)	згідно МКЯ	відповідає
4	Ефірної олії, в перерахунку на суху сировину, %	не менше 0,25	0,577
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,9
6	Золи загальної, %	не більше 11	7,7
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,75
8	Часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	2,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,8
10	Органічної домішки, %	не більше 2	0,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	530 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	18 000
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	94
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	49
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 57,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок	не менше 59,04	59,8
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5757/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“RP” Ковеня Л.М. 20/24р.

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

“08” Нежувака В.В. 20/24р.

Вхалив обцуб обознач