

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 22-24 від 23.01.2024 р.
Калган, кореневища по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/7179/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10124
 Дата виробництва: 16.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 2 940 шт.
 Термін придатності: 4 роки

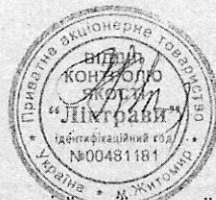
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміна № 2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми від темно-червоного до коричнево-жовтого кольору з червонувато-коричневими та коричневими включеннями, що проходять крізь сито з отворами 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	Танинів в перерахунку на пірагалол і суху сировину, %	не менше 7	9,4
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	10,5
6	Золи загальної, %	не більше 5	3,25
7	Шматочків коренів, стебел, кореневищ, почорнілих на зламі, %	не більше 3	0,6
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	3,2
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 10	3,0
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,5
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	120 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	9 000
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Важкі метали: Кадмій, ppm	не більше 2,0	0,21
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	349
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	47
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,1
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміни № 2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 "23" 01 2024р.
 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.

 Начальник Служби якості та розвитку
 Уповноважена особа



 "23" 01 2024р.
 Нежувака В.В.