

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 147-24 від 03.10.2024 р.
Евкалипта прутовидного листа по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5756/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 20924
 Дата виробництва: 25.09.2024 р.
 Розмір серії (партії): 9 940 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5756/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листа різної форми з домішками бутонів, плодів, шматочків гілочок, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм. Колір від світло-зеленого до сірувато-зеленого, іноді з фіолетовим відтінком і слабим сизуватим нальотом. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ефірної олії, мл/кг	не менше 8	17,7
4	Вода, мл/кг	не більше 140	69,7
5	Золи загальної, %	не більше 5	3,88
6	Інших частин евкалипту (шматочків гілочок, бутонів, плодів), %	не більше 6	2,2
7	Потемнілих і побурілих шматочків листа, %	не більше 3	0,1
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм, %	не більше 10	0,2
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 250 мкм, %	не більше 10	4,0
10	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,26
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,20
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	40 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	300
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	89
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	45
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,2
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2026 р.

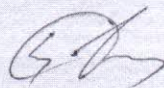
ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5756/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 "03" 10 2024 р.
 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 досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

 Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа



 "03" 10 2024 р.
 Нежувака В.В.

Вх. акція № 147-24 від 30.10.2024 р.

