



ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 757-0-777, 727-57-19, 727-57-15, 700-97-28
Email: okk@zt.com.ua; http://www.zt.com.ua



Ф50-РП-КК-20-018

«Здоров'я - якість Твого життя!»

Ліцензія АВ №598066
термін дії з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 термін дії з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1059

Проалор, таблетки №20 (10x2) у блістерах в коробці

Діюча речовина 1 таблетка містить: фенольного гідрофобного препарату прополісу у перерахуванні на 100% вміст суми фенольних сполук - 17,5 мг, кислоти аскорбінової - 31,5 мг

Ресст. посвідчення UA/7974/01/01 від 17.01.2018

Загальна кількість в серії 1811 уп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №157 від 22.02.13 РП №UA/7974/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5

№ серії 10424

Дата виробництва 04.2024

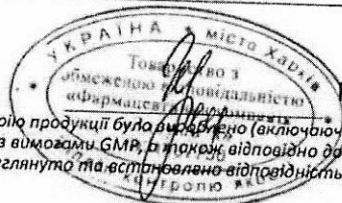
Дата видачі результату 03.05.24

Придатний до 04/2026

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-коричневого до світло-коричневого з зеленуватим або сіруватим відтінком кольору, з вкрапленнями та специфічним запахом, з ризикою та фаскою	Таблетки світло-коричневого з зеленуватим відтінком кольору, з вкрапленнями та специфічним запахом, з ризикою та фаскою
2	Ідентифікація	Кольорова реакція з розчином заліза (III) хлориду: буро-зелене забарвлення	Кольорова реакція з розчином заліза (III) хлориду: буро-зелене забарвлення
		Кольорова реакція з магнієм Р і кислотою хлористоводневою Р: забарвлення від жовто-оранжевого до червоного кольору	Кольорова реакція з магнієм Р і кислотою хлористоводневою Р: забарвлення жовто-оранжевого кольору
		Кольорова реакція з розчином дихлорфеноліндофенолу: зникнення синього забарвлення розчину дихлорфеноліндофенолу	Кольорова реакція з розчином дихлорфеноліндофенолу: зникнення синього забарвлення розчину дихлорфеноліндофенолу
		УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 320нм повинен мати максимум за довжини хвилі (244±2)нм	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220нм до 320нм має максимум за довжини хвилі 243,0нм
3	Середня маса	Від 475,0мг до 525,0мг	488,8мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15	8,7
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 25 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутні в 1г
6	Кількісне визначення	Фенольних сполук: не менше 16,0 мг	26,83мг
		Кислоти аскорбінової: від 29,0мг до 34,0мг	33,88мг
7	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
8	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ



Рикова Г.І.

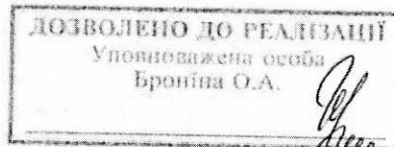
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 03 » 05 2024р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26



Вх. ак. № 0597
15.05.24