

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 153-23 від 06.07.2023 р. Крушини кора по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/6049/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010623  
 Дата виробництва: 27.06.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 20 244 шт.  
 Термін придатності: 5 років  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми сірувато-коричневого, темно-коричневого, оранжево-коричневого, червонувато-коричневого, темно-червоного кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст глюкофрангулінів у перерахунку на глюкофрангулін А і суху сировину, %	не менше 6,0	6,93
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	6,5 <sup>e</sup>
7	Золи загальної, %	не більше 6	4,25
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,8
10	Інші види Rhamnus; антрони	згідно МКЯ	відповідає
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,19
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	130 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	600
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 600	113
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,52
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 06.2028 р.

**ВИСНОВОК:** відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“06” *РФ* 20/23р. 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 розробки  
 Уповноважена особа


“06” *OF* 20/23р. Нежувака В.В.