

Виробник: АТ «Галичфарм», ш.ф. (0122) 949907  
 Державна приписування та умовний річний виробничий запас хімічного сесу  
 Адреса виробничої діяльності: Україна, 79024, м. Львів, вул. Сирниківська, 6/8  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 79024, м. Львів, вул. Сирниківська, 6/8, Відділ контролю якості  
 Відділ на виробництві: АТ №637339  
 Свідоцтво про ідентифікацію: №191 від 19.09.2013 р.  
 Сертифікат відповідності ДБП №0022/2021/СМФ, дієвий до 16.04.2024

### Сертифікат якості № 149693

#### Хлорофілінт®

розчин олійний, 20 мг/мл, по 25 мл у флаконі; по 1 флакону в пачці

РН №UA/4551/01/01, діє безстроково

Серія: 0089884  
 Кількість серій: 19,396 чист. уа  
 Дата виробництва: 03.01.2024  
 Дата видачі сертифікату: 13.02.2024  
 Аналіз виконано у відповідності з: МКН № UA/4551/01/01, Інше "Маркування", "Склад на 1 мл лікарського засобу", "Маркування"

№	Найменування об'єкта контролю	Вимоги МІС/УАН/Д	Результат аналізу
1	Опис	Прозора масляниста рідина жовто-зеленого кольору. У процесі зберігання допускається утворення осадку.	Відповідає
2	Ідентифікація	Хлорофілін А. Спектр поглинання в області від 300 нм до 750 нм повинен мати максимум по довжині хвилі (653 ± 1) нм.	Відповідає
		Хлорофілін В. Лікарський засіб небуває рубіново-терапонного забарвлення.	Відповідає
3	Кислотне число	Не більше 5,5	1,2
4	Об'єм вмісту у флаконі	Не менше 25,0 мл.	25
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТЛМС) не більше 100 КУО в 1 мл.	Відповідає <10
		Загальне число дріждьових і плісневих грибів (ГУМС) не більше 10 КУО в 1 мл.	Відповідає <10
		Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 мл.	Відповідає
		Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 мл.	Відповідає
		Відсутність <i>Candida albicans</i> в 1 мл.	Відповідає
6	Антибактеріальна активність	Лікарський засіб виявляє активність, якщо спостерігається відсутність росту <i>Staphylococcus aureus</i> , ATCC 6538-P на чашках з лікарським засобом при розведенні не менше, ніж 1:400 (мілілітр хлорофіліну відповідає 50 мг/мл), в термостаті на суху речовину, при наявності росту <i>Staphylococcus aureus</i> ATCC 6538-P у контрольній.	Відповідає
7	Упаковка	Згідно МКН	Відповідає



Сертифікат якості № 149693

**Хлорофілінг®**

№	Найменування показника	Значення МКБ/АНД	Результат аналізу
8	Маркування	Збірка МКБ та тираж	Відповідає

Термін придатності: 3.00 р.

Примітки до: 12.3024

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

Висновок: Відповідає вимогам МКБ до УА/4551/01/01, збірка "Маркування", "Склад на 1 мл лікарського засобу", "Маркування"

Для реклами на ринку України

Національн. МКБ

*[Handwritten Signature]* Юлія Петрівна Дусмань  
14.02.2024

Додатково до реалізації

Цією заявою, на підставі отриманої інформації з достовірною та точною Цю серію препаратів було вироблено (включено до пакування) та проведено контроль її якості на відповідності вимогам у певній відповідності з вимогами державної місії регуляторним органом, а також відповідно до специфічних, які містяться в протоколі виробництва, пакування та аналізу було отримано та встановлено відповідність.

Уповноважена особа



*[Handwritten Signature]*  
14.02.2024



Вийшло з друку 10.02.24 біл 26.03.24 р.

*[Handwritten mark]*