
Сертифікат якості № 040000110067
Пектолван® фіто ІСЛАНДСЬКИЙ МОХ, екстракт рідкий по 50 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці

1мл препарату містить спиртовий екстракт кореня оману 0,27г; спиртовий екстракт цетрарії ісландської 0,18г; настойку кореня мильнянки 0,09г; настойку трави 0,18г; настойку трави тим'яну 0,18г

Номер серії:	20923	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	41.162 Тис.флак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/8259/01/01
Дата виробництва:	12.2022	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/8259/01/01, зміни від 07.10.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Прозора рідина коричнево-жовтого кольору із специфічним запахом. При зберіганні допускається утворення пластівчастого осаду або каламуті	Відповідає
Ідентифікація		
тимол	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піку тимолу на хроматограмі розчину порівняння $\pm 2\%$	Відповідає
геленін	Має витримувати вимоги тесту "Кількісне визначення"	Відповідає
Етанол	Від 57,0 % до 63,0 % (об/об)	58,1 %
Густина	Від 0,925 г/см ³ до 0,955 г/см ³	0,934 г/см ³
Сухий залишок	Не менше 8 %	9 %
Важкі метали	Не більше 0,01% (100 ppm)	Відповідає
Об'єм вмісту упаковки	Не менше 50 мл	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 10000 КУО/мл	0 (не виявлено)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/мл	0 (не виявлено)
Escherichia coli	Відсутність в 1 мл	Відсутні
Salmonella	Відсутність в 25 мл	Відсутні
Толерантних до жовчі грамнегативних бактерій	Критерій прийнятності	0 (менше 10)
Кількісне визначення		



Вх.ак. 52750 від 01.11.23 [Signature]



геленін	Не менше 400мг/100мл препарату в перерахунку на суму лактонів	617 мг/100 мл
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 12.2025
Умови зберігання:	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.	
Коментарі:		

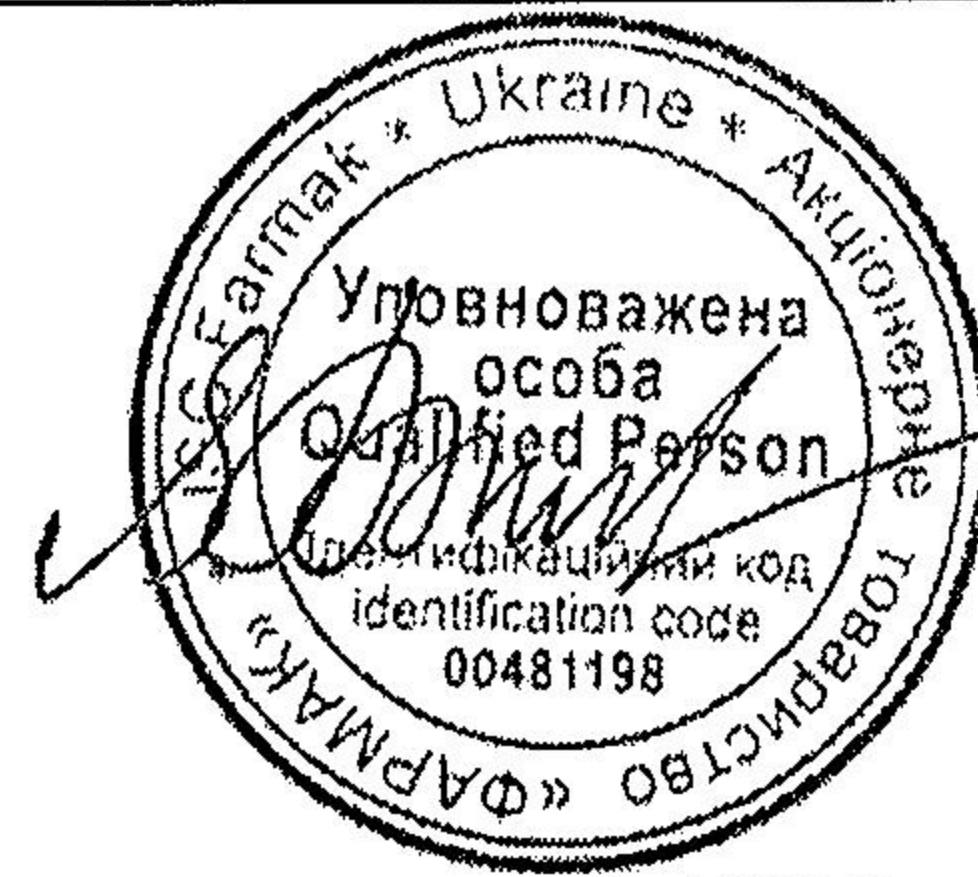
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



29.09.2023

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP GMP № 035/2022/GMP від 03.08.2022; GMP/EAEU/BY/0045-2021 від 25.02.2021; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

