

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 167-23 від 14.07.2023 р.

Меліси трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/8919/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10723
 Дата виробництва: 07.07.2023 р.
 Розмір серії (партії): 532 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки стебел, листя зі шматочками квіток, окремими квітками або без них, які проходять крізь сито 5600 мкм. Колір стебел зелений, листя – від світло- або сіро-зеленого до темно-зеленого, віночка – білий, рідше рожевий або жовтий. Запах приємний. Смак гіркувато-пряний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А		відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Сума похідних гідроксикоричних кислот у перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину, %	згідно МКЯ	відповідає
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не менше 5	8,2
6	Золи загальної, %	не більше 12,0	9,5
7	Золи, нерозчинної у кислоті хлористоводневій, %	не більше 12,0	9,9
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 5,0	2,85
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Частин рослини, що втратили нормальне забарвлення, %	не більше 10	5,2
11	Органічної домішки, %	не більше 5	1,0
12	Мінеральної домішки, %	не більше 2	0,6
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 1	0,4
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 10 000 000	110 000
15	Escherichia coli, КУО/г	не більше 100 000	7 000
16	Salmonella в 25 г	не більше 1 000	менше 10
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 500	47
19	Маса вмісту упаковки, г	не більше 200	41
20	Середня маса вмісту 10 упаковок	не менше 47,5	відповідає
21	Упаковка	не менше 49,2	50,1
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності	згідно МКЯ	відповідає до 07.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“14” Ковеня Л.М. 2023р.

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



“14” Нежувака В.В. 2023р.