

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 123-23 від 26.05.2023 р. Алтеї корені по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом

**Ресстраційне посвідчення №:** UA/7830/01/01, безстроково  
**Номер серії (партії):** 10523  
**Дата виробництва:** 19.05.2023 р.  
**Розмір серії (партії):** 6 776 шт.  
**Термін придатності:** 3 роки  
**Аналіз проведено згідно:** МКЯ до РП № UA/7830/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
**Зовнішні ознаки:** Шматочки коренів різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Колір білий, жовтувато-білий, від сірувато-білого до сірувато-коричневого, сіруватий.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Полісахариди в перерахунку на суху сировину, %	не менше 14,0	15,6
4	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	10,6
5	Золи загальної, %	не більше 8,0	7,2
6	Шматочків здерев'янілих коренів, %	не більше 3	0,8
7	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,10
8	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,32
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 15	1,4
10	Частин, що проходять крізь сито з отворами 1000 мкм, %	не більше 10	2,9
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 100 000	60 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 10 000	7 500
13	Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії, КУО/г	не більше 10 000	менше 10
14	Escherichia coli в 1 г	не допускається	не виявлено
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	45
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	21
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 57,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 59,4	59,8
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Термін придатності		до 05.2026 р.

**ВИСНОВОК:** відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7830/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
 "26" 05 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


Нежувака В.В.  
 "26" 05 2023р.

Вх ан / 12.76.05 150628