

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3850

Хлорофіліт, розчин спиртовий 10 мг/мл по 100 мл у флаконі, по 1 флакону в пачці
Діюча речовина 1 мл розчину містить: хлорофіліту екстракту густого (10,76:1) (екстрагент - етанол 93%) - 10,0 мг

Ресст. посвідчення **UA/1556/05/01 від 23.01.2017** № серії **121223**
Загальна кількість в серії **9777 уп** Дата виробництва **12.2023**
Країна призначення **Україна** Дата видачі результату **22.12.23**
Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці Придатний до **12/2028**
Аналіз виконаний згідно: **МКЯ наказ МОЗ України №47 від 25.01.12 РП №UA/1556/05/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7**

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Прозора рідина зеленого кольору	Прозора рідина зеленого кольору
2	Ідентифікація	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 600нм до 700нм повинен мати максимум за довжини хвилі (652±3)нм (хлорофіли)	Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 600нм до 700нм має максимум за довжини хвилі 654 нм (хлорофіли)
3	Етанол	Не менше 94,0%	96,2%
4	Прозорість	Повинен бути прозорим	Препарат прозорий
5	Антибактеріальна активність	Препарат повинен затримувати ріст тест-мікроорганізму Staphylococcus aureus у концентрації не більше 12,5мкг у 1мл рідкого середовища №1	12,5мкг/мл
6	Об'єм вмісту упаковки	Не менше 100мл	101,7мл
7	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: 100 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів: 10 КУО/мл. Відсутність Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli в 1мл	Загальне число аеробних мікроорганізмів - менше 10 КУО/мл. Загальне число дріжджових та плісневих грибів - менше 10 КУО/мл. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli - відсутні в 1мл
8	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає
9	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок **Відповідає вимогам НТД**

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було випробовано (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 22 » 12 2023 р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича ділянка: Фітохімічний цех; м.Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

