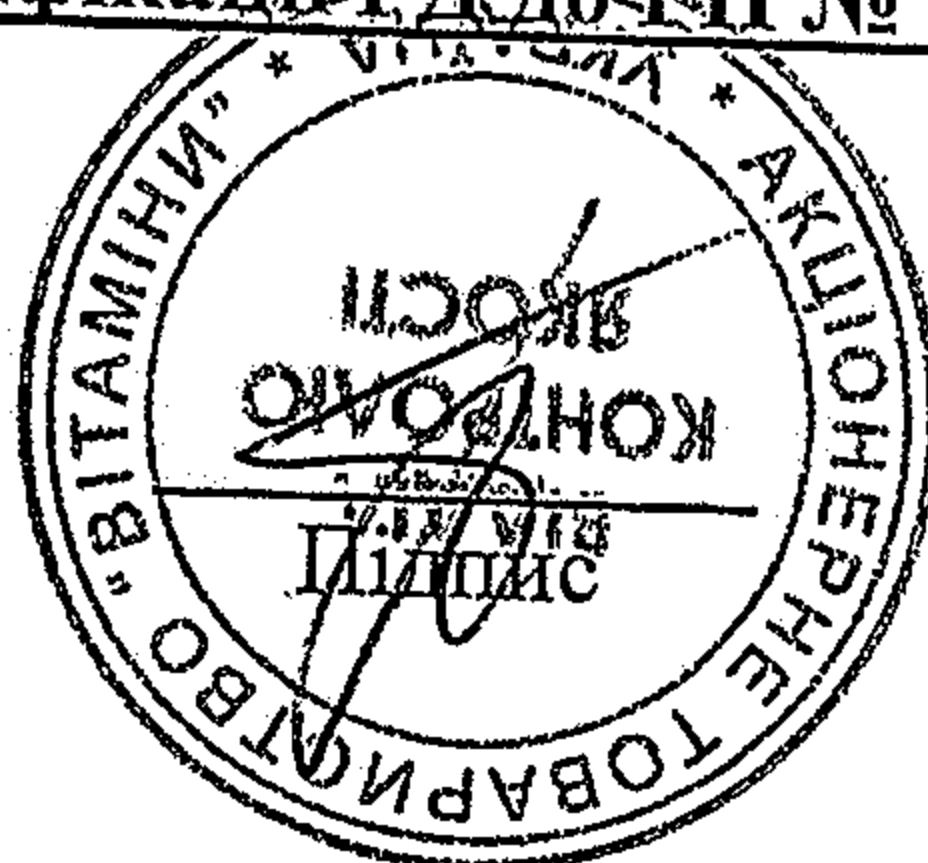


1	2	3	4
6.	Розчинення	Не менше 75 % (Q) від вмісту, вказаного в розділі «Склад»	
7.	Однорідність вмісту діючої речовини	85,0 – 115,0 %	100
8.	Однорідність дозованих одиниць: - приймальне значення	AV ≤ 15,0	101,5
9.	Супровідні домішки - кислота 4-амінобензойна - кислота N(4-амінобензоїл)-L-глутамінова	Не більше 0,5 % Не більше 2 %	2,6 < 0,5 < 2
10.	Мікробіологічна чистота	В 1 г препарату допускається наявність ТАМС не більше 1000 КУО/г, ТУМС не більше 100 КУО/г. Відсутність Escherichia coli в 1 г препарату.	Відсутність Відсутність Відсутність
11.	Кількісне визначення	1 мг ± 5% (від 0,95 мг до 1,05 мг)	1,02
12.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
13.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С.
Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД до РП № UA/5940/01/01

Начальник Відділу контролю якості

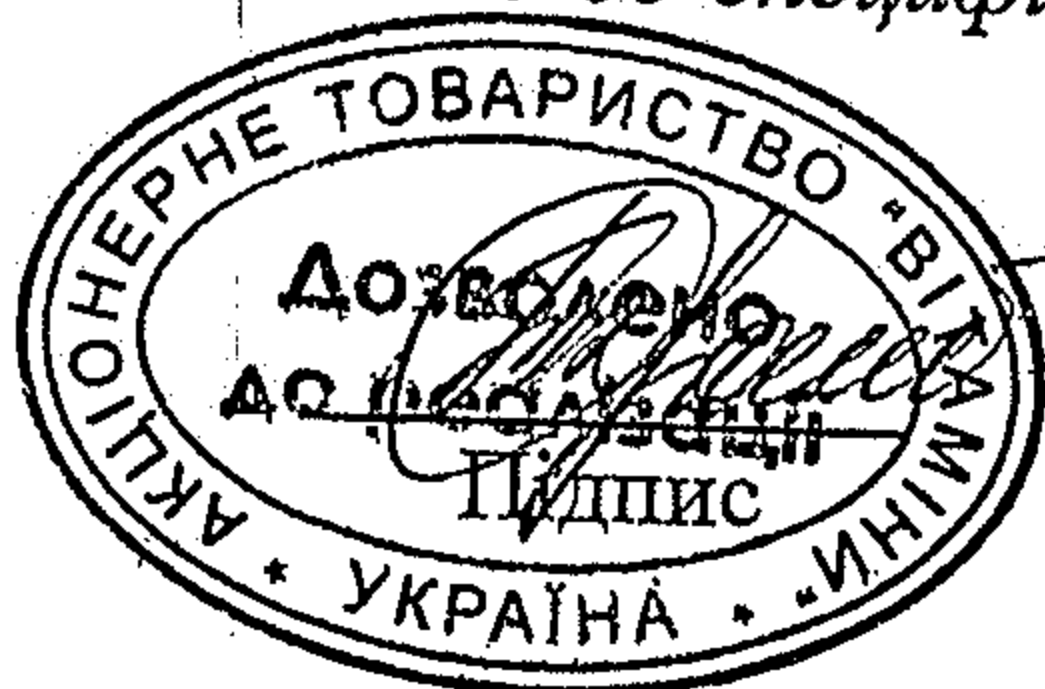


Пахолок Н.І.

23.10.2023
Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серію 61023 ЛЗ «ФОЛІЕВА КИСЛОТА, таблетки», було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з ліцензійними умовами щодо виробництва лікарських засобів, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє (РД).

Уповноважена особа



Дробілко Т.А.

24.10.2023
Дата

