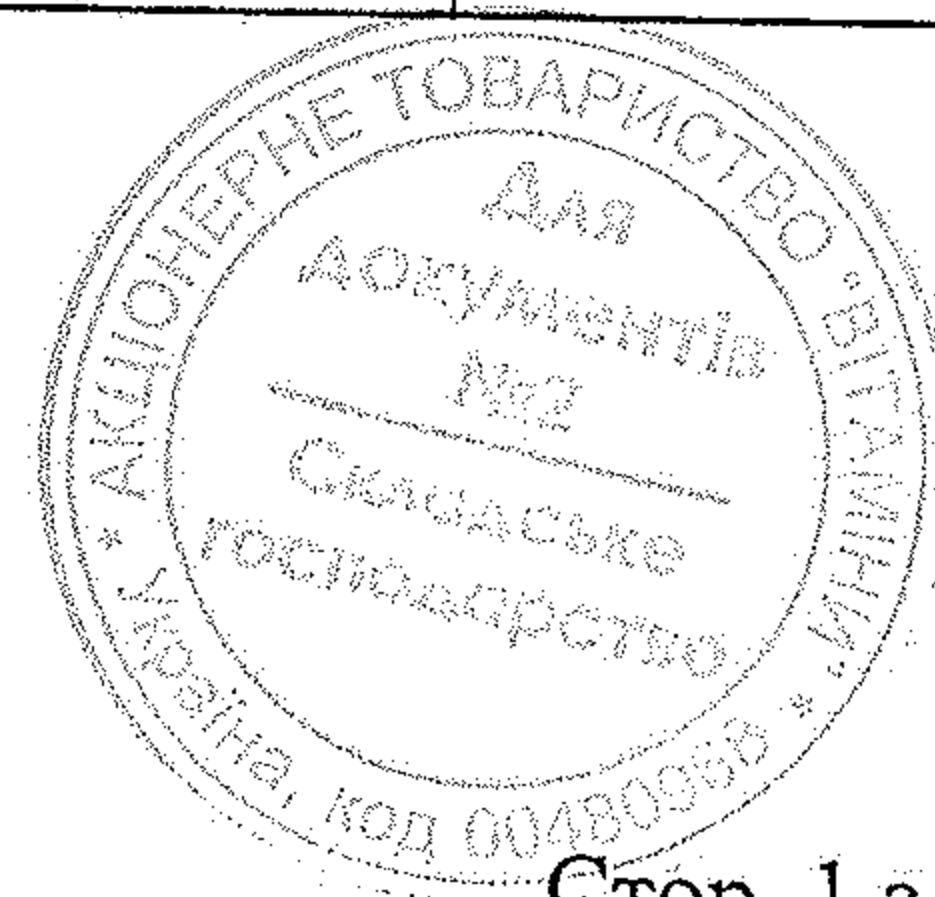


Сертифікат якості № 1 від "26" січня 2024 р.

Найменування препарату	ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА		
Сила дії/активність	Прополісу настойки (1:10) - 25 мл, екстрагент: етанол 80%		
Розмір та тип пакування	По 25 мл у флаконі зі скломаси		
Реєстраційне посвідчення	№ UA/5422/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений		
Номер серії	10124	Кількість в серії	18 524 уп.
Дата виробництва	15.01.2024 р.	Придатний до	01.2026 р.
Ліцензія на виробництво	Серія АВ, № 598019		
Контроль якості відповідно до	Специфікації РД до РП № UA/5422/01/01		

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	Опис	Прозора рідина від жовто-коричневого до червоно-коричневого кольору зі специфічним запахом, допускається наявність осаду.	Відповідає
2.	Ідентифікація - УФ-спектр - фенольні сполуки - фенольні сполуки	УФ-спектр поглинання має максимум за довжини хвилі (290±2) нм Випадає жовтий осад З'являється буровато-зелене забарвлення	Відповідає Відповідає Відповідає
3.	Вміст етанолу	Не менше 65,0 %	68,1
4.	Сухий залишок	Не менше 2,0 %	3,4
5.	Важкі метали	Не більше 0,001%	Відповідає
6.	Кількісне визначення (сумарний вміст фенольних сполук)	Не менше 2,0 %	3,3
7.	Визначення антимікробної активності	Препарат повинен подавляти ріст тест-мікроорганізму в розведенні не менше, ніж 1:300	Відповідає
8.	Об'єм вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці	Відповідає

Хочалю 227
 019 28022



1	2	3	4
9.	Мікробіологічна чистота	В 1 мл препарату допускається: ТАМС 10 ² КУО ТУМС 10 ¹ КУО Відсутність Staphylococcus aureus в 1 мл препарату. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 мл препарату.	10 Відсутність Відсутність Відсутність
10.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
11.	Маркування	Відповідно до РД.	Відповідає

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25° С.

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД до РД № UA/5422/01/01

Начальник Відділу контролю якості



Пахолок Н.І.

26.01.2024

Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серію 10124 ЛЗ «ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА» 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.

29.01.2024

Дата

