

Сертифікат якості № 19 від "24" листопада 2023 р.

Найменування препарату

ХОЛОСАС, сироп

Сила дії/активність

1 г сиропу (що відповідає 0,7 мл) містить: екстракт шипшини рідкий (Fructis Rosae) (1:0,7) (екстрагент: вода очищена) з кислотністю не менше 3,5 % у перерахуванні на кислоту яблучну - 0,4 г

Розмір та тип пакування

По 250 г у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону

Реєстраційне посвідчення

№ UA/0584/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений.

Номер серії

171123

Кількість в серії 3552 уп.

Дата виробництва

15.11.2023 р.

Придатний до 11.2026 р.

Ліцензія на виробництво

Серія АВ, № 598019

Контроль якості відповідно до

Специфікації РД до РП № UA/0584/01/01

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	Опис	Густа сиропоподібна рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом.	Відповідає
2.	Ідентифікація Фенольний гідроксил Фенольні сполуки	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р1 з утворенням темно-зеленого забарвлення. Реакція з 10 % розчином кислоти фосфорномолібденової з утворенням темно-зеленого забарвлення.	Відповідає Відповідає
3.	Сухий залишок	Не менше 70 %	71
4.	Важкі метали	Не більше 0,01 %	< 0,01
5.	Маса вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці.	Відповідає

Вх ак 150649
15.12.23



1	2	3	4
6.	Мікробіологічна чистота	В 1 мл препарату допускається: ТАМС не більше 10^4 КУО; ТУМС не більше 10^2 КУО. Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО в 1 мл препарату. Відсутність Salmonella в 25 мл препарату. Відсутність Escherichia coli в 1 мл препарату.	10 5 Менше 10 Відсутність Відсутність
7.	Кількісне визначення Вміст цукру	Не менше 60 %	61
8.	Органічні кислоти В перерахунку на кислоту яблучну	Не менше 1,35 %	1,69
9.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

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

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД до РН № UA/0584/01/01

Начальник Відділу контролю якості

Пахомок Н.І.

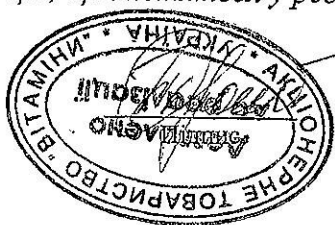
24.11.2023
Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною.
Серію 171123 ЛЗ «Холосас, сироп», було вироблено (включаючи пакування / маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці 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.

24.11.2023
Дата



Сертифікат якості № 11 від "04" червня 2024 р.

Найменування препарату	ХОЛОСАС, сироп		
Сила дії/активність	1 г сиропу (що відповідає 0,7 мл) містить: екстракт шипшини рідкий (Fructis Rosae) (1:0,7) (екстрагент: вода очищена) з кислотністю не менше 3,5 % у перерахуванні на кислоту яблучну - 0,4 г		
Розмір та тип пакування	По 250 г у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону		
Реєстраційне посвідчення	№ UA/0584/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений.		
Номер серії	100524	Кількість в серії	6420 уп.
Дата виробництва	27.05.2024 р.	Придатний до	05.2027 р.
Ліцензія на виробництво	Серія АВ, № 598019		
Контроль якості відповідно до	Специфікації РД до РП № UA/0584/01/01		

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	Опис	Густа сиропоподібна рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом.	Відповідає
2.	Ідентифікація Фенольний гідроксил Фенольні сполуки	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р1 з утворенням темно-зеленого забарвлення. Реакція з 10 % розчином кислоти фосфорномолібденової з утворенням темно-зеленого забарвлення.	Відповідає Відповідає
3.	Сухий залишок	Не менше 70 %	72
4.	Важкі метали	Не більше 0,01 %	< 0,01
5.	Маса вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці.	Відповідає



1	2	3	4
6.	Мікробіологічна чистота	В 1 мл препарату допускається: ТАМС не більше 10^4 КУО; ТУМС не більше 10^2 КУО. Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО в 1 мл препарату. Відсутність Salmonella в 25 мл препарату. Відсутність Escherichia coli в 1 мл препарату.	10 5 Менше 10 Відсутність Відсутність
7.	Кількісне визначення Вміст цукру	Не менше 60 %	61
8.	Органічні кислоти В перерахунку на кислоту яблучну	Не менше 1,35 %	1,78
9.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

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

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД до РН № UA/0584/01/01

Начальник Відділу контролю якості



Шахолок Н.І.

04.06.2024
Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною.

Серію 100524 ЛЗ «Холосас, сироп», 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 специфікації, що має статус зареєстрованого в реєстраційному довідку (РД)



Уповноважена особа

Дробілко Т.А.

04.06.2024
Дата



Сертифікат якості № 9 від "31" травня 2024 р.

Найменування препарату	ХОЛОСАС, сироп		
Сила дії/активність	1 г сиропу (що відповідає 0,7 мл) містить: екстракт шипшини рідкий (Fructis Rosae) (1:0,7) (екстрагент: вода очищена) з кислотністю не менше 3,5 % у перерахуванні на кислоту яблучну - 0,4 г		
Розмір та тип пакування	По 250 г у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону		
Реєстраційне посвідчення	№ UA/0584/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений.		
Номер серії	80524	Кількість в серії	6396 уп.
Дата виробництва	23.05.2024 р.	Придатний до	05.2027 р.
Ліцензія на виробництво	Серія АВ, № 598019		
Контроль якості відповідно до	Специфікації РД до РП № UA/0584/01/01		

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	Опис	Густа сиропоподібна рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом.	Відповідає
2.	Ідентифікація	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р1 з утворенням темно-зеленого забарвлення.	Відповідає
	Фенольний гідроксил Фенольні сполуки	Реакція з 10 % розчином кислоти фосфорномолібденової з утворенням темно-зеленого забарвлення.	Відповідає
3.	Сухий залишок	Не менше 70 %	71
4.	Важкі метали	Не більше 0,01 %	< 0,01
5.	Маса вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці.	Відповідає



1	2	3	4
6.	Мікробіологічна чистота	В 1 мл препарату допускається: ТАМС не більше 10^4 КУО; ТУМС не більше 10^2 КУО. Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО в 1 мл препарату. Відсутність Salmonella в 25 мл препарату. Відсутність Escherichia coli в 1 мл препарату.	15 10 Менше 10 Відсутність Відсутність
7.	Кількісне визначення Вміст цукру	Не менше 60 %	61
8.	Органічні кислоти В перерахунку на кислоту яблучну	Не менше 1,35 %	1,74
9.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

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

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД № UA/0584/01/01

Начальник Відділу контролю якості

Пахолок Н.І.

31.05.2024
Дата

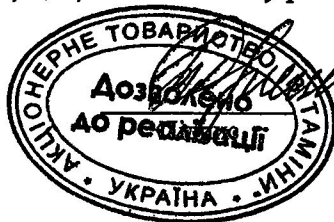
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною.

Серію 80524 ЛЗ «Холосас, сироп», 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.

04.06.2024
Дата



Сертифікат якості № 8 від "30" травня 2024 р.

Найменування препарату	ХОЛОСАС, сироп		
Сила дії/активність	1 г сиропу (що відповідає 0,7 мл) містить: екстракт шипшини рідкий (Fructis Rosae) (1:0,7) (екстрагент: вода очищена) з кислотністю не менше 3,5 % у перерахуванні на кислоту яблучну - 0,4 г		
Розмір та тип пакування	По 250 г у флаконі полімерному, по 1 флакону з мірною ложкою у пачці з картону		
Реєстраційне посвідчення	№ UA/0584/01/01. Термін дії реєстраційного посвідчення на території України необмежений.		
Номер серії	70524	Кількість в серії	6352 уп.
Дата виробництва	22.05.2024 р.	Придатний до	05.2027 р.
Ліцензія на виробництво	Серія АВ, № 598019		
Контроль якості відповідно до	Специфікації РД до РП № UA/0584/01/01		

№	Параметри	Специфікація	Результати
1	2	3	4
1.	Опис	Густа сиропоподібна рідина темно-коричневого кольору зі специфічним запахом.	Відповідає
2.	Ідентифікація Фенольний гідроксил Фенольні сполуки	Реакція з розчином заліза (III) хлориду Р1 з утворенням темно-зеленого забарвлення. Реакція з 10 % розчином кислоти фосфорномолібденової з утворенням темно-зеленого забарвлення.	Відповідає Відповідає
3.	Сухий залишок	Не менше 70 %	72
4.	Важкі метали	Не більше 0,01 %	< 0,01
5.	Маса вмісту упаковки	Не менше зазначеного на етикетці.	Відповідає

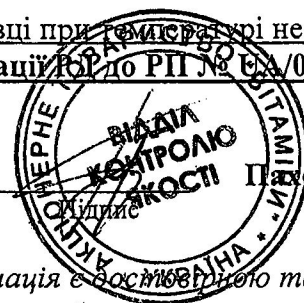


1	2	3	4
6.	Мікробіологічна чистота	В 1 мл препарату допускається: ТАМС не більше 10^4 КУО; ТУМС не більше 10^2 КУО. Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО в 1 мл препарату. Відсутність Salmonella в 25 мл препарату. Відсутність Escherichia coli в 1 мл препарату.	20 10 Менше 100 Відсутність Відсутність
7.	Кількісне визначення Вміст цукру	Не менше 60 %	61
8.	Органічні кислоти В перерахунку на кислоту яблучну	Не менше 1,35 %	1,77
9.	Упаковка	Відповідно до РД	Відповідає
10.	Маркування	Відповідно до РД	Відповідає

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

Висновок: Відповідає вимогам специфікації РД до РП № СА/0584/01/01

Начальник Відділу контролю якості



Пашолок Н.І.

30.05.2024
Дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною.

Серію 70524 ЛЗ «Холосас, сироп», 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 довідку (РД)



Уповноважена особа

Дробілко Т.А.

30.05.2024
Дата

