

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 241-23 від 14.11.2023 р.
Мучниці листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/6242/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 21123
Дата виробництва: 02.11.2023 р.
Розмір серії (партії): 41 720 шт.
Термін придатності: 5 років

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6242/01/01, Зміна № 4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми зеленого, зеленувато-сірого або жовтувато-зеленого кольору, що проходять крізь сито 2400 мкм.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Гідрохінон-похідних, у перерахунку на арбутин безводний і суху сировину, %	не менше 7,0	8,80
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	7,7
6	Золи загальної, %	не більше 5	3,34
7	Шматочків листя іншого кольору, %	не більше 10	5,0
8	Шматочків стебел, %	не більше 5	1,8
9	Часток, що не проходять крізь сито 2400 мкм, %	не більше 5	0,2
10	Органічної домішки, %	не більше 2,5	0,80
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,36
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	50 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	200
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	77
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	37
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,6
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6242/01/01, Зміни № 4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“14” 11 2023р. Ковеня Л.М.

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 доось країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

“14” 11 2023р. Нежувака В.В.