

Свидетство про атестацію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 27-25 від 02.04.2025 р.
Хвоща польового трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5699/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0010325
Дата виробництва: 25.03.2025 р.
Розмір серії (партії): 4 872 шт.
Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки стебел та листя від світло-зеленого до зеленувато-сірого кольору, іноді з коричневими краплями, які проходять крізь сито з отворами розміром 2000 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	Флавоноїдів, в перерахунку на ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,3	0,55
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	8,4
6	Золи загальної, %	не менше 12 і не більше 27	19,8
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не менше 3 і не більше 15	5,9
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	0,3
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Equisetum palustre	згідно МКЯ	відповідає
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	585 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	31 000
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	63
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	32
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності	до 03.2029 р.	

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

в. о. Начальника ВКЯ



“ВЛ” Котюжинська Н.С. 04 2025 р.

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

“02” 04 2025 р.

Нежувака В.В. 04 2025 р.