

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3294
Хлорофілінт, таблетки 12,5 мг по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в паціці

Діюча речовина 1 таблетка містить: хлорофіліпту екстракт густиий (10,76:1) (екстрагент етанол 93%) - 12,5ма

Реєст. посвідчення UA/1556/01/02 від 22.12.2016

Загальна кількість в серії 6660 уп

Країна призначення Україна

Умови зберігання: зберігати при температурі не вище 25°C в оригінальній упаковці

Аналіз виконаний згідно: МКЯ наказ МОЗ України №824 від 25.11.11 РП №UA/1556/01/02, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5, зміна №6, зміна №7, зміна №8

Технічна угода № УЯ-З-К від 01.05.24

№ серії 20925

Дата виробництва 09.2025

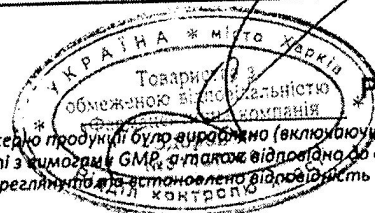
Дата видачі результату 02.10.25

Придатний до 09/2028

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки від світло-зеленого до зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду повинні відповідати вимогам ДФУ, ст."Таблетки"	Таблетки світло-зеленого кольору з вкрапленнями, плоскоциліндричні, з рискою та фаскою, зі специфічним запахом. По зовнішньому вигляду відповідають вимогам ДФУ, ст."Таблетки"
2	Ідентифікація	A. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, повинні виявлятися дві плями зеленого кольору з Rf близько 0,3 та близько 0,5 (хлорофілі)	A. На хроматограмі розчину, отриманого після витягу з таблетки, виявляються дві плями зеленого кольору з Rf 0,3 та 0,5 (хлорофілі)
		B. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2)нм (кислота аскорбінова)	B. УФ-спектр поглинання отриманого розчину в області від 200нм до 300нм має максимум за довжини хвилі 242,4 нм (кислота аскорбінова)
		C. Розчин A з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)	C. Розчин A з реактивом Фелінга нагрівають до кипіння; випадає жовтий осад, який переходить у бурувато-червоний (цукор)
3	Середня маса	Від 760мг до 840мг	788,8мг
4	Антибактеріальна активність	Мінімальна інгібуєча концентрація не більше 12,5мкг в 1мл	12,5мкг/мл
5	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 100 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 КУО/г. Відсутність Staphylococcus aureus в 1г. Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): менше 10 КУО/г. Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa: відсутні в 1г
6	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
7	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок

Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, з урахуванням відповідей на специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання « 02 » 10 20 25р.

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22

Виробнича дільниця: Цех готових лікарських засобів; м. Харків, вул. Шевченка, 6.22;

Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26

 ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
 Уповноважена особа
 Валерія БУРОВА