



АТ «ЛУБНИНФАРМ»
Полтавська обл., м. Лубни, вул. Боринькова, 16
тел (05361) 777-61, 709-26, факс 777-31

Ліцензія на виробництво ЛЗ АВ № 598075 від 21.01.2014
Свідчення про атестацію ВКЯ № 312 від 28.09.2016

Сертифікат серії лікарського засобу

Назва лікарського засобу

ЕВКАЛІПТ

Сила дієвості засобу

листова форма (Евкалипті foli extract) (1:5) (екстракт – екстракт 70 % (об/об))

Лікарська форма:

листова форма (Евкалипті foli extract) (1:5) (екстракт – екстракт 70 % (об/об))

Розмір і тип упаковки:

листова форма (Евкалипті foli extract) (1:5) (екстракт – екстракт 70 % (об/об))

Номер серії:

10225

Країна виробника:

Україна

Країна призначення:

Україна

Результати випробувань:

Результати випробувань лікарського засобу наведено в сертифікаті якості

Сертифікат № 234

ЕВКАЛІПТ, настоянка для зовнішнього та внутрішнього застосування по 25 мл у флаконах-крапельниках

Регістраційне посвідчення № UA 7019/01/01 термін дії необмежений

Номер серії 10225

Кількість продукції в серії 38,028 т шт.

Дата випробування 02.02.25

Випробування проводили заклад МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA 7019/01/01, з змінами

№ п/п	Найменування показників	Вимоги методи контролю якості	Результати випробувань
1	Опис	Прозора рідинка зеленого-жовтого кольору, зі специфічним запахом. При зберіганні не допускається утворення осаду специфічним запахом	Прозора рідинка зеленого-жовтого кольору, зі специфічним запахом. При зберіганні не допускається утворення осаду специфічним запахом
2	Ідентифікація	ГХ-на хроматограмі вироблюваного розчину, одержаній у методі «Кількісне визначення» час виходу пів, час утримання якого співпадає з часом утримання пика цинколу на хроматограмі розчину порівняння	Відповідає
3	Відносна густина	Від 0,898 до 0,908	Відповідає
4	Вміст стандарту	Від 64,0 до 66,0 % (об/об)	Відповідає
5	Об'єм вмісту флакону	Не менше 25 мл	26 мл
6	Мікробіологічна чистота - загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТДМГ) - Escherichia coli - Staphylococcus aureus - Pseudomonas aeruginosa	10 ² КУО/мл 10 КУО/мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл Не допускається наявність в 1 мл	20 КУО/мл Менше 10 КУО/мл Відповідає Відповідає Відповідає
7	Кількісне визначення: вміст евкаліпту	Не менше 0,07 %	0,08 %
8	Упаковка	У відповідності вимог МКЯ	Відповідає
9	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
10	Датум виробництва	5 років	До 02.30
11	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30 °С	Відповідає

Випробування проводили заклад МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA 7019/01/01, з змінами

Дата випробування 02.02.25

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Відповідно до Сертифікату 17.03.2025

Цим підтверджується, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з ГМР затвердженій Міністерством охорони здоров'я України і з вимогами реєстраційного дозволу України

Уповноважена особа

Колетта Р.А.

ЛПІУ

А.О.З.З.З.

ЛПІУ

ЛПІУ

ЛПІУ

ЛПІУ

ЛПІУ

ЛПІУ

