

Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідоцтво про агеєтацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

Сертифікат якості № 35831

**Валеріана форте**

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блістері, 5 блістерів в паці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (*Valeriana extractum spissum*) 3,5:1

(екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг

РП №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0026301  
 Кіл-ть в серії 9,657 тис. уп  
 Дата виробництва 01.11.2020  
 Дата видачі сертифікату 10.12.2020  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізовалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Мас бути від 209 мг до 231 мг.	219
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	17
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає /<100 КУО/
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає /<20 КУО/
		Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /<10 КУО/
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає
		Відсутність <i>Salmonella</i> в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 5,6 мг.	8,6 Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає



## Сертифікат якості № 35831

## Валеріана форте

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 10.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

Начальник ВКЯ

Юлія Миколаївна Чиколовець

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

Олена Георгіївна Сичова

*Рух. ан. N0495 от 23.12.2020 ТМ*



Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідчення про атестацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

Сертифікат якості № 37897

**Валеріана форте**

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блистері, 5 блистерів в пачці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (*Valerianae extractum spissum*) 3,5:1  
 (екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг

РП №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0027770  
 Кількість в серії 8,880 тис. ун  
 Дата виробництва 24.11.2020  
 Дата видачі сертифікату 24.12.2020  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (казак МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізовалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Мас бути від 209 мг до 231 мг.	226
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	19
6	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає /< 100 КУО/
		Критерій прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає /< 20 КУО/
		Толерантні до жовчі грампозитивні бактерії - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /< 10 КУО/
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає
		Відсутність <i>Salmonella</i> в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 3,6 мг.	7
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає



## Сертифікат якості № 37897

## Валеріана форге

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 10.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

Начальник ВКЯ

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на вказаній діяльності у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доєс. Протоколи виробництва та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

Юлія Миколаївна Чиколовель



Олена Георгіївна Сичова

вн.ан.б 2621 от 05.02.2021 О.А.



Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідоцтво про атестацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

### Сертифікат якості № 42806

#### Валеріана форте

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блистері, 5 блистерів в пачці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (*Valerianae extractum spissum*) 3,5:1  
 (екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг  
 РП №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0029247  
 Кіл-ть в серії 8,675 тис. уп  
 Дата виробництва 08.01.2021  
 Дата видачі сертифікату 04.02.2021  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (казак МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізовалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Має бути від 209 мг до 231 мг.	220
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	21
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає /<100 КУО/
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає /<20 КУО/
		Толерантні до жовчі грампозитивні бактерії - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /<10 КУО/
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає
		Відсутність <i>Salmonella</i> в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 5,6 мг.	6,8
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає



Сертифікат якості № 42806

Валеріана форте

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 12.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

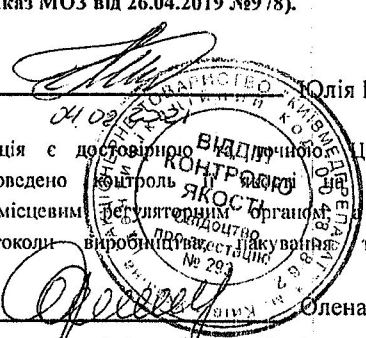
Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (казак МОЗ від 26.04.2019 №978).

Начальник ВКЯ

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною (включаючи пакування та маркування) та проведено відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості



Олія Миколаївна Чиколовель

Олена Георгіївна Сичова

*Вх ак № 1838 от 02.03.2021 РМ*



Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідоцтво про атеестацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

### Сертифікат якості № 42823

#### Валеріана форте

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блістері, 5 блістерів в пачці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (*Valeriana extractum spissum*) 3,5:1  
 (екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг  
 РПІ №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0029493  
 Кіл-ть в серії 9,387 тис. уп  
 Дата виробництва 10.01.2021  
 Дата видачі сертифікату 04.02.2021  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізвалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Мас бути від 209 мг до 231 мг.	221
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	19
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає /<100 КУО/
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає /<20 КУО/
		Толерантні до жовчі грампозитивні бактерії - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /<10 КУО/
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає
		Відсутність <i>Salmonella</i> в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 5,6 мг.	7,1
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	



## Сертифікат якості № 42823

## Валеріана форте

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 12.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення № UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (казак МОЗ від 26.04.2019 №978).

Начальник ВКЯ

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості (включаючи відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва пакування встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

Олія Миколаївна Чиколовець

Олена Георгіївна Сичова

Вра ош N 1839 от 02.03.2021 ПЗМ-





Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідоцтво про атестацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

Сертифікат якості № 42683

### Валеріана форте

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блистері, 5 блистерів в пачці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (*Valeriana extractum spissum*) 3,5:1  
 (екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг  
 РП №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0029141  
 Кіл-ть в серії 8,594 тис. уп.  
 Дата виробництва 21.12.2020  
 Дата видачі сертифікату 03.02.2021  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (паказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізовалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Мас бути від 209 мг до 231 мг.	222
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	9
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає <100 КУО/
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає <20 КУО/
		Толерантні до жовчі грампіслягативні бактерії – 100 КУО в 1 г.	Відповідає <10 КУО/
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	Відповідає
		Відсутність <i>Salmonella</i> в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 5,6 мг.	6,9
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	



Сертифікат якості № 42683

**Валеріана форте**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 11.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

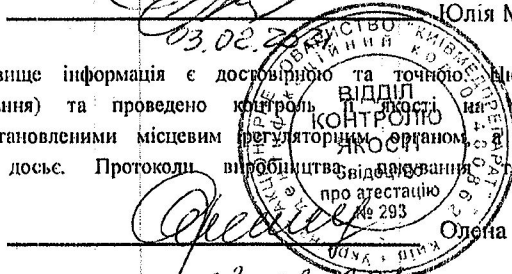
Начальник ВКЯ

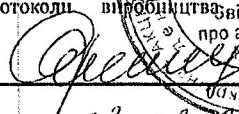
Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на призначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, призначення аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

  
Юлія Миколаївна Чиколовець



  
Олена Георгіївна Сичова

*Важ. ак. N 1837 от 02.03.2021 ДМ*



Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22  
 Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів  
 Адреса виробничої дільниці: Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139  
 Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості  
 Ліцензія на виробництво: АЕ №295498  
 Свідчення про агеєтацію: №293 від 30.03.2016 р.  
 Сертифікат відповідності GMP №001/2020/GMP

Сертифікат якості № 37900

**Валеріана форте**

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг  
 по 10 таблеток у блістері, 5 блістерів в пачці

1 таблетка містить: валеріани екстракту густого (Valerianaе extractum spissum) 3,5:1  
 (екстрагент 40 % (об/об) етанол) у перерахуванні на суху речовину – 40 мг  
 РП №UA/0265/02/01, діє безстроково

Серія 0027771  
 Кількість в серії 8,870 тис. ун.  
 Дата виробництва 24.11.2020  
 Дата видачі сертифікату 24.12.2020  
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АЦД	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до жовтого з зеленуватим відтінком кольору, круглої форми, з двоопуклою поверхнею, на розламі видно два шари.	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі випробовуваного розчину має бути присутнім пік, час утримування якого співпадає з часом утримування піка ізвалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
3	Середня маса, мг	Маса бути від 209 мг до 231 мг.	227
4	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 7,5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 7,5 %.	Відповідає
5	Розпадання, хв.	Не більше 30 хв.	21
6	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10000 КУО в 1 г (максимально допустиме число 50 000 КУО в 1 г).	Відповідає /< 100 КУО/
		Критерій прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г (максимально допустиме число 500 КУО в 1 г).	Відповідає /< 20 КУО/
		Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії - 100 КУО в 1 г.	Відповідає /< 10 КУО/
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає
		Відсутність Salmonella в 25 г.	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст органічних кислот в одній таблетці, в перерахуванні на кислоту валеріанову та середню масу таблетки, має бути не менше 5,6 мг.	7,2
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	

*Відомо за № 020 згідно ЗУ*



Сертифікат якості № 37900

Валеріана форте

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АЦД	Результат аналізу
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає

Терми придатності: 2.00 р.

Придатний до: 10.2022

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

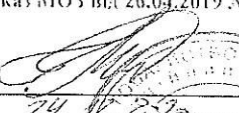

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №Т/А/0265/02/01, зміна до МКЯ ЛЗ розділ "Маркування" (наказ МОЗ від 26.04.2019 №978).

Начальник ВКЯ

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є безпечною та достовірною. Що серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на вищезазначеній діяльності у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

  
 \_\_\_\_\_ Юлія Миколаївна Чиколовець  
 24.12.2022  
  
 \_\_\_\_\_ Олена Георгіївна Стєцова  
 24.12.2022

