

ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕІМ»

61091, Україна, м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5»

тел./факс +38 (057) 716-40-71, 716-40-72

http://www.aim.com.ua, e-mail: fito@aim.com.ua

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 192/2020 ВІД 23.12.2020 Р.

Найменування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Країна-виробник

Україна

Номер реєстраційного посвідчення

№ UA13546101/01

Сигнал лікарського засобу

Діючі речовини: 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: аїру коренів 9 г, алгелі коренів 9 г, липи квіток 9 г, наїлдок квіток 9 г, солодки коренів 9 г, шавлії лікарської листя 9 г, бузини квіток 8 г, кропиви листя 8 г, м'яти перцевої листя 8 г, чебрецю повзучого трави 8 г, м'яти коренів 7 г, ромашки квіток 7 г

36ір

Лікарська форма

По 100 г у пакеті, вкладеному в пачку

Розмір і тип упаковки

ВА1120/7477 ул.

Номер серії/розмір серії

14.12.2020 – 16.12.2020 р.

Дата виробництва

XII 2022

Адреса виробництва та лабораторії
відділу контролю якості

62495, Харківська область, Харківський район,
с/т Васищево, вулиця Промислова, 16-а

Номер ліцензії на виробництво

Серія АЕ № 637448 від 07.07.2015 р.

Свідчення про атестацію БКЯ

№ 221 від 29.07.2014 р.

Сертифікат відповідності НВЛ (GMP)

031/2020/GMP термін дії до: 22.09.2021 р.

Аналіз виконано за

МКЯ ЛЗ затв. Наказом МОЗ України № 695 від 26.10.2015

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
1	Опис	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2	Ідентифікація	2.1 Зовнішні ознаки	Відповідає
		2.2 Мікроскопія	Відповідає
2.3 Флавоноїди (ТШХ)	На хроматограмі виробуваного розчину в середній частині пластинки мають виявлятися не менше трьох зон світло-оранжевого кольору: одна зона на рівні зони на хроматограмі розчину порівняння рутину, друга зона між зонами рутину і гіперозиду на хроматограмах розчинів порівняння рутину і гіперозиду та зона дещо вище зони на хроматограмі розчину порівняння гіперозиду (флавоноїди).	Відповідає	На хроматограмі виявляються зони світло-оранжевого кольору, відповідні зонам, зазначеним у вимогах МКЯ ЛЗ.
		2.4 Компоненти ефірної олії шавлії, чебрецю (ТШХ)	На хроматограмі виробуваного розчину мають виявлятися у середній частині пластинки зона червоно-оранжевого кольору (компоненти ефірної олії чебрецю); дещо вище над нею зона жовто-коричнявого кольору (компоненти ефірної олії аїру) і безпосередньо під нею зона темно-синього кольору (компоненти ефірної олії шавлії).
3	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0 %	8,27 %
4	Затягування зола	Не більше 15,0 %	10,12 %



Вибір серії 06588 БРОНХОФІТ

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 192/2020 ВІД 23.12.2020 Р.,
БРОНХОФІТ, збір по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, С. 2

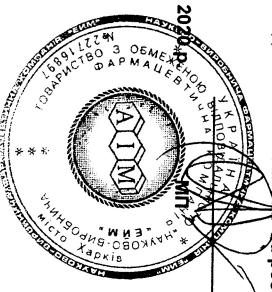
№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
5	Зола, нерозчинна в 10 % розчині хлористоводневої кислоти	Не більше 5,0 %	2,63 %
6	Вміст часток, що не проходять крізь сито (3000)	Не більше 15,0 %	< 1,0 %
7	Вміст часток, що проходять крізь сито (180)	Не більше 12,0 %	8,21 %
8	Радіонуклід	Цезій-137 – не більше 500 Бк/кг Стронцій-90 – не більше 200 Бк/кг	≤ (32,7 ± 13,1) Бк/кг ≤ (21,9 ± 8,76) Бк/кг
9	Маса вмісту упаковки	Від 95 г до 105 г	99,54 г
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності мікробіологічної чистоти (ДФУ 1.4, 5.1.8): затявне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10 ⁷ КУО/г; затявне число дріжджкових та плісневих грибів (ТМГС) – 10 ⁵ КУО/г; кількісна оцінка Е. солі – 10 ³ КУО/г; не допущається наявність Salmonella в 25 г.	ТАМС – 7,45 × 10 ³ ТМГС – 1,90 × 10 ² Менше 10 Не виявлено
11	Вміст екстрактивних речовин, що витягуються водою	Не менше 20 %	37,61 %
12	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на гіперозид	Не менше 0,22 %	0,606 %
13	Вміст ефірної олії	Не менше 0,1 %	0,254 %
14	Упаковка	По 100 г у пакеті із плівки поліетиленової, який вкладється у пачку картонну разом із інструкцією для медичного застосування лікарського засобу.	Відповідає
15	Маркування	У відповідності до макету.	Відповідає

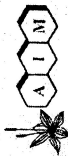
Наступним, я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серія ВА1120 збору БРОНХОФІТ по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, була вироблена (включаючи пакування/маркування) та проведено контролю її якості та вивезеному виробництві у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналіз було переглянуто та встановлено їх відповідність вимогам GMP та реєстраційного досьє.

Уповноважена особа, яка видала дозвіл на випуск серії

Дата «23» грудня 2020 року

М.В. Андонієв





ТОВ « НАУКОВО-ВИРОБНИЧА ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ «ЕІМ»
Лабораторія відділу контролю якості

Свідоцтво про атестацію №221 від 29 липня 2014 р.

Державна служба України з лікарських засобів

Свідоцтво про відповідність системи вимірювань вимогам

ДСТУ ISO 10012:2005 № 01-0152/2020 від 10 грудня 2020 р.

ДП «Харківський регіональний науково-виробничий центр стандартизації, метрології та сертифікації»

62495, Харківська обл., Харківський район, с.м.т. Василівка, вул. Промислова, 16-а,

тел./факс (057) 749-03-84

61091, м. Харків, вул. Харківських діячів, 20 літ. "А-5", тел./факс (057) 716-40-71, 716-40-72,

http://www.aim.com.ua, E-mail: fto@aim.com.ua

Протокол № 184/П/20
досліджень лікарських зборів із рослинної сировини
на вміст радіонуклідів
від 17 грудня 2020 р.

Найменування препарату	БРОНХОФІТ збір по 100 г
Номер серії	ВА1120
Аналіз виконано згідно з	Державні гігієнічні нормативи «Допустимі рівні вмісту радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у харчових продуктах та питній воді», затв. Наказом № 256 МОЗ України від 03.05.2006 Гігієнічні нормативи «Гігієнічний норматив питомої активності радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у рослинній лікарській сировині (субстанції), що використовується для виготовлення лікарських засобів», затв. Наказом № 240 МОЗ України від 08.05.2008
Обладнання використане для проведення дослідів	Спектрометр β – випромінювань СЕБ – 001 – 150 № 25307, Свідоцтво держпівірки № 2892 до 09.07.2021 р.

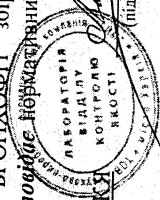
Результати дослідження

Найменування величин	Активність ^{137}Cs, Бк/кг	Активність ^{90}Sr, Бк/кг	Критерій відповідності $V \pm 0,6\Delta B$, відн. од.	Похибка ΔB, відн. од.
Результати досліджень	не більше $32,7 \pm 13,1$	не більше $21,9 \pm 8,76$	0,24	0,051
Нормативні показники	не більше 500	не більше 200	не більше 1,0	не більше 0,4

Виконав: хімік-аналітик (посада) Л.А. Белозьорова (підпис)

Висновок: досліджений зразок БРОНХОФІТ збір по 100 г с. ВА1120 за радіологічними показниками **відповідає** нормативним показникам, достовірність оцінки не нижче 0,95.

Затвердив: Начальник ВКЯ (посада) Л.М. Лисоченко (підпис)





ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ»

61091, Україна, м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5»
тел/факс +38 (057) 716-40-71, 716-40-72
http://www.aim.com.ua, e-mail: fito@aim.com.ua

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 013/2021 від 11.03.2021 р.

Найменування лікарського засобу	БРОНХОФІТ
Країна-виробник	УКРАЇНА
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3546/01/01
Склад лікарського засобу	<i>Діючі речовини:</i> 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: айру коренів 9 г, алтєї коренів 9 г, липи квіток 9 г, нагідок квіток 9 г, солодки коренів 9 г, шавлії лікарської листя 9 г, бузини квіток 8 г, кропиви листя 8 г, м'яти перцевої листя 8 г, чебрецю повзучого трави 8 г, оману коренів 7 г, ромашки квіток 7 г
Лікарська форма	Збір
Розмір і тип упаковки	По 100 г у пакеті, вкладеному в пачку
Номер серії/ розмір серії	BA0121/ 7474 уп.
Дата виробництва	22.02.2021 – 24.02.2021 р.
Дата закінчення терміну придатності	II 2023
Адреса виробництва та лабораторії відділу контролю якості	62495, Харківська область., Харківський район, смт Васищево, вулиця Промислова, 16-а
Номер ліцензії на виробництво	Серія АЕ № 637448 від 07.07.2015 р.
Свідоцтво про атестацію ВКЯ	№ 221 від 29.07.2014 р.
Сертифікат відповідності НВП (GMP)	031/2020/GMP термін дії до: 22.09.2021 р.
Аналіз виконано за	МКЯ ЛЗ затв. Наказом МОЗ України № 3072 від 29.12.2020

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
1	Опис	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2	Ідентифікація		
	2.1 Зовнішні ознаки	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
	2.2 Мікроскопія	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
	2.3 Флавоноїди (ТШХ)	На хроматограмі випробуваного розчину в середній частині пластинки мають виявлятися не менше трьох зон світло-оранжевого кольору: одна зона на рівні зони на хроматограмі розчину порівняння рутину, друга зона між зонами рутину і гіперозиду на хроматограмах розчинів порівняння рутину і гіперозиду та зона дещо вище зони на хроматограмі розчину порівняння гіперозиду (флавоноїди).	На хроматограмі виявляються зони світло-оранжевого кольору, відповідні зонам, зазначеним у вимогах
2.4 Компоненти ефірної олії айру, шавлії, чебрецю (ТШХ)	На хроматограмі випробуваного розчину мають виявлятися: у середній частині пластинки зона червоно-оранжевого кольору (компоненти ефірної олії чебрецю); дещо вище над нею зона жовто-коричневого кольору (компоненти ефірної олії айру) і безпосередньо під нею зона темно-синього кольору (компоненти ефірної олії шавлії).	На хроматограмі виявляються зони, що відповідають зазначеним у вимогах	
3	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0 %	8,37 %
4	Загальна зола	Не більше 15,0 %	10,58 %

В. А. П. 0950 від 16.04.2021 С

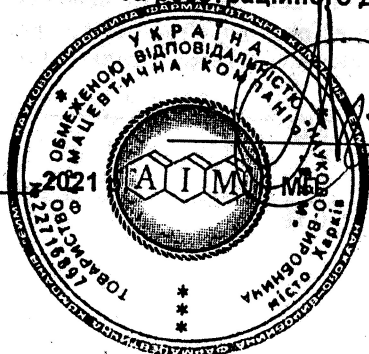
**СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 013/2021 від 11.03.2021 р.,
БРОНХОФІТ, збір по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, С. 2**

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
5	Зола, нерозчинна в 10 % розчині хлористоводневої кислоти	Не більше 5,0 %	3,15 %
6	Вміст часток, що не проходять крізь сито (8000)	Не більше 15,0 %	< 1,0 %
7	Вміст часток, що проходять крізь сито (180)	Не більше 12,0 %	9,05 %
8	Радіонукліди	Цезій-137 – не більше 500 Бк/кг	$\leq (37,8 \pm 15,1)$ Бк/кг
		Стронцій-90 – не більше 200 Бк/кг	$\leq (16,6 \pm 6,64)$ Бк/кг
9	Маса вмісту упаковки	Від 95 г до 105 г	99,65 г
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності мікробіологічної чистоти (ДФУ 1.4, 5.1.8): загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10^7 КУО/г; загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – 10^5 КУО/г; кількісна оцінка E. coli – 10^3 КУО/г; не допускається наявність Salmonella в 25 г.	ТАМС – $6,90 \times 10^3$ ТУМС – $1,55 \times 10^2$ Менше 10 Не виявлено
11	Вміст екстрактивних речовин, що витягуються водою	Не менше 20 %	36,89 %
12	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на гіперозид	Не менше 0,22 %	0,546 %
13	Вміст ефірної олії	Не менше 0,1 %	0,218 %
14	Упаковка	По 100 г у пакет із плівки поліетиленової, який вкладається у пачку картонну разом із інструкцією для медичного застосування лікарського засобу.	Відповідає
15	Маркування	У відповідності до макету.	Відповідає

Наступним я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серію ВА0121 збору БРОНХОФІТ по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеному виробництві у повній відповідності до вимог GMP, що встановлені регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено їх відповідність вимогам GMP та реєстраційного досьє.

Уповноважена особа, яка видала дозвіл на випуск серії

Дата « 11 » Березня 2021



М.В. Андонієв



ТОВ « НАУКОВО-ВИРОБНИЧА ФАРМАЦЕВТИЧНА КОМПАНІЯ «ЕЙМ»
Лабораторія відділу контролю якості

Свідоцтво про атестацію №221 від 29 липня 2014 р.

Державна служба України з лікарських засобів

Свідоцтво про відповідність системи вимірювань вимогам

ДСТУ ISO 10012:2005 № 01-0152/2020 від 10 грудня 2020 р.

ДП «Харківський регіональний науково-виробничий центр стандартизації, метрології та сертифікації»

62495, Харківська обл., Харківський район, с.м.т. Васищево, вул. Промислова, 16-а,

тел/факс (057) 749-03-84

61091, м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. "А-5", тел/факс (057) 716-40-71, 716-40-72,
http://www.aim.com.ua, E-mail: fito@aim.com.ua

Протокол № 09/ГП/21
досліджень лікарських зборів із рослинної сировини
на вміст радіонуклідів
від 25 лютого 2021 р.

Найменування препарату	БРОНХОФІТ збір по 100 г
Номер серії	ВА0121
Аналіз виконано згідно з	Державні гігієнічні нормативи «Допустимі рівні вмісту радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у харчових продуктах та питній воді», затв. Наказом № 256 МОЗ України від 03.05.2006 Гігієнічні нормативи «Гігієнічний норматив питомої активності радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у рослинній лікарській сировині (субстанції), що використовується для виготовлення лікарських засобів», затв. Наказом № 240 МОЗ України від 08.05.2008
Обладнання використане для проведення дослідів	Спектрометр β – випромінювань СЕБ – 001 – 150 № 25507, Свідоцтво держпівірки № 2892 до 09.07.2021 р.

Результати дослідження

Найменування величин	Активність ^{137}Cs , Бк/кг	Активність ^{90}Sr , Бк/кг	Критерій відповідності $B+0,6\Delta B$, відн. од.	Похибка ΔB , відн. од.
Результати досліджень	не більше $37,8 \pm 15,1$	не більше $16,6 \pm 6,64$	0,22	0,045
Нормативні показники	не більше 500	не більше 200	не більше 1,0	не більше 0,4

Виконав: хімік-аналітик
(посада)

(підпис) Л.А. Белозьорова

Висновок: досліджений зразок БРОНХОФІТ збір по 100 г с. ВА0121 за радіологічними показниками **відповідає** нормативним показникам, достовірність оцінки не нижче 0,95.

Затвердив: Начальник ВКЯ
(посада)



(підпис) Л.М. Лисоченко



СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 196/2020 від 29.12.2020 р.

тел./факс +38 (057) 716-40-71, 716-40-72
http://www.altm.com.ua, e-mail: fito@altm.com.ua

Найменування лікарського засобу

БРОНХОФІТ

Країна-виробник

Україна

Номер реєстраційного посвідчення

№ UA3546/01/01

Склад лікарського засобу

Діючі речовини: 1 Упаковка (100 г) містить суміш лікарських рослинних сировини: айру кореня 9 г, аїтот кореня 9 г, липи квітток 9 г, наїтдок квітток 9 г, солодки кореня 9 г, шавлії лікарської листя 9 г, бузини квітток 8 г, кропиви листя 8 г, м'ятли перцевої листя 8 г, чебрецю повзучого трави 8 г, омани кореня 7 г, ромашки квітток 7 г

Лікарська форма

Збір

Розмір і тип упаковки

№ 100 г у пакеті, вкладеному в пачку

Номер серії/розмір серії

BA1220/7478 ул.

Дата виробництва

17.12.2020 – 19.12.2020 р.

Дата закінчення терміну придатності

ХІІ 2022

Адреса виробництва та лабораторії відділу контролю якості

62495, Харківська область, Харківський район, смт. Василівське, вулиця Промислова, 16-а

Номер ліцензії на виробництво

Серія АЕ № 637448 від 07.07.2015 р.

Свідчення про атестацію ВКЯ

№ 221 від 29.07.2014 р.

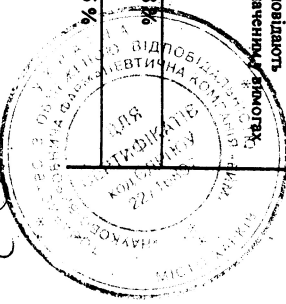
Сертифікат відповідності НВП (GMP)

03/12020/GMP термін дії до: 22.09.2021 р.

Аналіз виконано за

МКЯ ЛЗ затв. Наказом МОЗ України № 695 від 26.10.2015

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
1	Опис	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2	Ідентифікація	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2.1	Зовнішні ознаки	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2.2	Мікроскопія	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
2.3	Флавоноїди (ТЛХХ)	На хроматограмі випробуваного розчину в середній частині пластинки мають виявитися не менше трьох зон світло-оранжевого кольору: одна зона на рівні зони на хроматограмі розчину порівняння рутину, друга зона між зонами рутину і гіперозиду на хроматограмі розчиня порівняння рутину і гіперозиду та зона депо вище зони на хроматограмі розчину порівняння гіперозиду (флавоноїди).	На хроматограмі виявлено зони світло-оранжевого кольору, відповідні зазначеним у вимогах
2.4	Компоненти ефірної олії айру, шавлії, чебрецю (ТЛХХ)	На хроматограмі випробуваного розчину мають виявитися: у середній частині пластинки зона червоно-оранжевого кольору (компоненти ефірної олії чебрецю); депо - вище над зоною жовто-коричневого кольору (компоненти ефірної олії айру) і безпосередньо під зоною темно-синього кольору (компоненти ефірної олії шавлії).	На хроматограмі виявлено зони, що відповідають зазначеним у вимогах
3	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0 %	8,78%
4	Загальна зольність	Не більше 15,0 %	9,85%



For all 0277 Ser 02.09.21

БРОНХОФІТ, збір, по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, ч. 2

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ ЛЗ	Результати аналізу
5	Зольність, нерозчинна в 10 % розчині хлоридної кислоти	Не більше 5,0 %	2,54 %
6	Вміст часток, що не проходять крізь сито (8000)	Не більше 15,0 %	< 1,0 %
7	Вміст часток, що проходять крізь сито (180)	Не більше 12,0 %	8,63 %
8	Радионукліди	Цезій-137 – не більше 500 Бк/кг Стронцій-90 – не більше 200 Бк/кг	≤ (33,8 ± 13,5) Бк/кг ≤ (17,6 ± 7,04) Бк/кг
9	Маса вмісту упаковок	Від 95 г до 105 г	99,67 г
10	Мікробіологічна чистота	Критерії придатності мікробіологічної чистоти (ДФУ 1.4, 5.1.8): загальне число вербних мікроорганізмів (ТАМС) – 10 ⁷ КУО/г; загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – 10 ⁶ КУО/г; кількісна оцінка Е. coli – 10 ² КУО/г; не допускається наявність Salmonella в 25 г.	ТАМС – 7,70×10 ³ ТУМС – 2,10×10 ² Менше 10 Не виявлено
11	Вміст екстрактивних речовин, що витягуються водою	Не менше 20 %	37,93 %
12	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на гіперозид	Не менше 0,22 %	0,601 %
13	Вміст ефірної олії	Не менше 0,1 %	0,256 %
14	Упаковка	По 100 г у пакеті із плівки поліетиленової, який вкладється у пачку картонну разом із інструкцією для медичного застосування лікарського засобу.	Відповідає
15	Маркування	У відповідності до макету.	Відповідає

Наступним, я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Серія BA1220 збору БРОНХОФІТ по 100 г у пакеті, вкладеному в пачку, була вироблена (включаючи пакування/маркування) та проведено контролю її якості на визначеному виробництві у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному довідку. Додатково виробництва, пакування та аналізі було перетрено та встановлено їх відповідність вимогам Серії реєстраційного довідку.

Уповноважена особа, яка видала дозвіл на випуск серії

29.12.2020

М.В. Андонієв



Свідчення про атестацію №221 від 29 липня 2014 р.

Державна служба України з лікарських засобів

Свідчення про відповідність системі вимірювань вимогам

ДСТУ ISO 10012:2005 № 01-0152/2020 від 10 грудня 2020 р.

ДП «Харківський регіональний науково-виробничий центр стандартизації, метрології та сертифікації»
 62495, Харківська обл., Харківський район, с.м.т. Васьківське, вул. Промислова, 16-а,
 61091, м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. "А-5", тел./факс (057) 716-40-71, 716-40-72,
 http://www.aifm.com.ua, E-mail: ifto@aifm.com.ua

**Протокол № 19/НЕН/20
 досліджень лікарських зборів із рослинної сировини
 на вміст радіонуклідів
 від 23 грудня 2020 р.**

Найменування препарату	БРОНХОФІТ збір по 100 г	
Номер серії	BA1220	
Аналіз виконано згідно з	Державні гігієнічні нормативи «Допустимі рівні вмісту радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у харчових продуктах та питній воді», затв. Наказом № 256 МОЗ України від 03.05.2006	
Обладнання використане для проведення дослідження	Гігієнічні нормативи «Гігієнічний норматив питомої активності радіонуклідів ^{137}Cs і ^{90}Sr у рослинній лікарській сировині (субстанції), що використовується для виготовлення лікарських засобів», затв. Наказом № 240 МОЗ України від 08.05.2008	
Результати дослідження	Спектрометр β – випромінювач СЕБ – 001 – 150 №25507 Свідчення держпівірки № 2892 до 09.07.2021 р.	

Найменування радіонуклідів	Активність β , Бк/кг	Критерій відповідності $B=I/64E$, відн. од.	Дахибка ΔB , відн. од.
Результати досліджень	не більше $35,8 \pm 1,35$	0,21	0,024
Горизонтальні показники	не більше 500	не більше 1,0	не більше 0,4

Існоклад дослідження зразок «БРОНХОФІТ збір по 100 г» с/с БА1220 на цитологічними показниками відповідності нормативним показникам достовірність вимірювань не менше 0,95.

Начальник ВКЯ (пробам) ЛЕМ Лисовенко