

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4**

Назва препарату згідно НТД Пресорб, паста для перорального застосування  
у ветеринарній медицині 70 г / 100 г

Сила дії/активність Гідрогель метилкремніевої кислоти - 70 %  
Лікарська форма Паста  
Серія № 0041222 Розмір та тип пакування по 10 г у пакети № 20

Дата виробництва грудень 2022 р. Розмір серії 5386 шт  
Реєстраційне посвідчення АВ-06027-01-15 дійсне до 29.09.2025 р.  
Сертифікат відповідності GMP № 083/2019/GMP дійсний до 21.05.2023 р.

Аналіз виконаний згідно МКЯ до Р.П. № АВ-06027-01-15 Дата оформлення: 21 грудня 2022 р.

Показники якості	Вимоги специфікації	Результат
Опис	Однорідна пастоподібна маса білого кольору, без запаху.	відповідає
Ідентифікація (Якісна реакція на кремній)	Утворення з молібдатом амонію кремніймолібденового комплексу інтенсивно жовтого кольору.	відповідає
pH	Від 5,0 до 7,0.	6,7
Сухий залишок (ксерогель)	Від 5,60 % до 7,70 %.	6,85
Кремній	Від 2,34 % до 3,22 %.	2,75
Середня маса вмісту пакета	Від 9,0 г до 11,0 г.	9,9
Однорідність маси	Маса вмісту не більше двох пакетів може відхилитися від середньої маси більше як на ( $\pm 10\%$ ), і маса вмісту жодного пакету не має відхилитися від середньої маси більше як на ( $\pm 20\%$ ).	min = 3,6 % max = 3,2 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше $10^3$ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше $10^2$ КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	менше 10 менше 10
Адсорбційна активність по метиловому оранжевому	Не менше 2,6 мкмоль/г.	відсутні
Упаковка	По 10 г у пакети з матеріалу пакувального трюхшарового. Пакування згідно МКЯ по 20 пакетів.	3,0
Маркування	Згідно графічного оформлення упаковки.	відповідає
		відповідає

Висновок: **Препарат відповідає вимогам МКЯ до Р.П. № АВ-06027-01-15**

Начальник відділу контролю якості



Кізь А.Л.  
М.П.



Цим я завідаю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено, включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезгаданій дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

**ДОЗВОЛЕНО  
ДО РЕАЛІЗАЦІЇ**  
Уповноважена особа

21.12.22 (Дата) [Підпис] (ПІБ)