

ПАСПОРТ
качества № 1230012177

Наименование: **КАМЕЛОТ®, СЭ (312,5 г/л С-метолахлора + 187,5 г/л тербутилазина)**

ТУ 2445-201-18015953-2015 с изв. №№1-3

| Дата изготовления | Технологический заказ № | Партия № | Объем партии, л | Количество упаковоч. единиц, шт. | Срок годности |
|-------------------|-------------------------|------------|-----------------|----------------------------------|---------------|
| 20.10.2023г. | 2009037880 | 1230012177 | 4 000 | 400 | 19.10.2026г. |

Вид и тип: потребительской тары - канистра полимерная (КН-10-ПЭ) по ТУ 2297-135-18015953-2012 вместимостью (номинальное количество нетто) 10 л (дм³), транспортной тары - ящик из гофрированного картона по ГОСТ 9142, ТУ 17.21.13-008-46847351 или СТО 5471-002-96140912.

Адрес изготовителя: Филиал АО Фирма «Август» "Вурнарский завод смесевых препаратов", 429220, Чувашская Республика - Чувашия, м.о. Вурнарский, пгт. Вурнары, ул. Заводская, д. 1, тел/факс: (83537) 2-58-01

Юридический адрес: АО Фирма «Август», 142432, Московская обл., г. Черноголовка, ул. Центральная, д. 20А.

Показатели качества

| № п/п | Наименование показателя | Значение | Результаты анализа |
|-------|---|---|--------------------|
| 1 | Внешний вид | Вязкая непрозрачная жидкость белого цвета, возможен кремовый оттенок | Соответствует |
| 2 | Массовая концентрация С-метолахлора, г/л | 297-328 | 322 |
| 3 | Массовая концентрация тербутилазина, г/л | 178-197 | 194 |
| 4 | Стабильность 1%-ной (по препарату) водной суспензии | после отстаивания в течение 2 часов допускается выделение "осадка", не переходящего в раствор при переворачивании отстойника не более 0,6 см ³ | 0,03 |
| 5 | Вязкость при 20° С, мПа·с (Брукфильд, ротор L2/L3, 60 об/мин) | 600-1800 | 940 |
| 6 | Показатель активности водородных ионов, рН препарата | 6,0-8,0 | 7,6 |
| 7 | Массовая доля остатка на сите с сеткой №0071, %, не более | 0,5 | 0,03 |
| 8 | Стойкость при охлаждении до температуры 0° С | В течение двух часов не должно происходить расслоения, выделения твердых частиц | Соответствует |

Примечание: В соответствии с экспертным заключением ФНЦГ им. Ф.Ф. Эрисмана на препарат массовая доля примесей (показатель 7 таблицы 1 ГОСТ Р 51247) не регламентируется, т.к. присутствие этих примесей в силу химической природы компонентов и технологических параметров процесса производства невозможно.

Заключение: Продукция соответствует требованиям ТУ 2445-201-18015953-2015 с изв. №№1-3 при соблюдении условий транспортирования и хранения при температуре от 0°С до плюс 35°С в не вскрытой заводской упаковке.

Заместитель начальника НПЦ по техническому контролю

Мастер контрольный НПЦ

Получатель

Ведущий специалист по сбыту ОД

Дмитриева А.В.

Кириллова Ю.Р.

