

Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел. (0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Сертифікат відповідності GMP для всіх діляниць з виробництва та контролю якості 028/2022/GMP

Вимірвальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідоцтво про атестацію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 147-23 від 27.06.2023 р. Чебрецю трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/2343/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0020623
Дата виробництва: 19.06.2023 р.
Розмір серії (партії): 10 024 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ ЛЗ до РП № UA/2343/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки листя, гілочок, стебел, суцвіть і окремі квітки зеленого, сірувато-зеленого, зеленувато-коричневого, жовтувато-бурого, бурувато-червоного і синювато-фіолетового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 1,5	1,76
5	Екстрактивних речовин, які вилучені 30% спиртом, %	не менше 18	19,9
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13,0	9,4
7	Золи загальної, %	не більше 12,0	11,8
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5,0	3,78
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	1,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,5
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	600 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	5 500
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	34
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	18
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Термін придатності		до 06.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/2343/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"27" 2023 р. Ковеня Л.М.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

 Начальник ВКЯ-
Уповноважена особа


"27" 2023 р. Ковеня Л.М.

Вх. оди 10984 від