



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 дільниць з виробництва та контролю якості 028/2022/GMP

Ф1.01 – СОП 04.32-09

Виміррювальна 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 № 164-23 від 14.07.2023 р.
Шавлії листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Ресстраційне посвідчення №: UA/5809/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 10723
Дата виробництва: 05.07.2023 р.
Розмір серії (партії): 41 524 шт.
Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5809/01/01, Зміни № 5-6, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми з домішками стебел і квіток, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Колір зелений, сірувато-зелений або сріблясто-білий. Запах ароматний. Смак гіркувато-пряний, злегка в'язучий.

№	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 в перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 8	8,7
5	Втрага в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,9
6	Золи загальної, %	не більше 12,0	8,6
7	Шматочків почорнілого та побурілого листя, %	не більше 5	0,9
8	Інших частин рослини (квіток і шматочків стебел), %	не більше 13	6,6
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 250 мкм, %	не більше 10	5,2
11	Органічної домішки, %	не більше 2,5	0,52
12	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,28
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	370 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	21 000
15	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
16	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	69
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	19
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,8
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 07.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5809/01/01, Змін № 5-6, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"14" 07 2023 р.

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

Начальник Служби та розробки
Уповноважена особа



Нежувака В.В.
"14" 07 2023 р.
Вх. ам. н 1814
впр 14.09.23