



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

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 № 161-23 від 11.07.2023 р.

Проносний збір № 1 по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167 г.

Ресстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 20723
 Дата виробництва: 04.07.2023 року
 Розмір серії (партії): 1 596 шт.
 Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Зміни № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемодин і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,5
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,4
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,1
7	Золи, нерозчинної у кислоті хлористоводневій, %	не більше 5	2,84
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,8
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,12
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	170 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	8 000
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	51
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	47
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,1
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 07.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



« 11 » 07 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 ресстраційного доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості
 Уповноважена особа



« 11 » 07 2023 р.
Нежувака В.В.

Вхано 235307 19/02/24