

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

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 № 4-24 від 10.01.2024 р.
Садіфіт, збір по 3,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: топінамбура бульб 0,2 г, стевії листя 0,2 г, чорниці пагонів 0,2 г, квасолі стручок плодів 0,2 г, чаю зеленого 0,15 г, м'яти перцевої листя 0,05 г.

Регістраційне посвідчення №: UA/6114/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010124

Дата виробництва: 02.01.2024 року

Розмір серії (партії): 5 824 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6114/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків зеленого, темно-зеленого, сірувато-зеленого, бурувато-зеленого, жовтувато-білого, світло-бурого або буро-коричневого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, ароматний.

№	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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Екстрактних речовин, вилучених водою, %	не менше 25	42,1
6	Суми фруктозанів у перерахунку на фруктозу і суху сировину, %	не менше 3	6,5
7	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,0
8	Золи загальної, %	не більше 12	6,6
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	3,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	420 000
13	Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	33 000
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	54
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	59
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,85 - 3,15	2,91
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6114/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

10 01 2024 р.

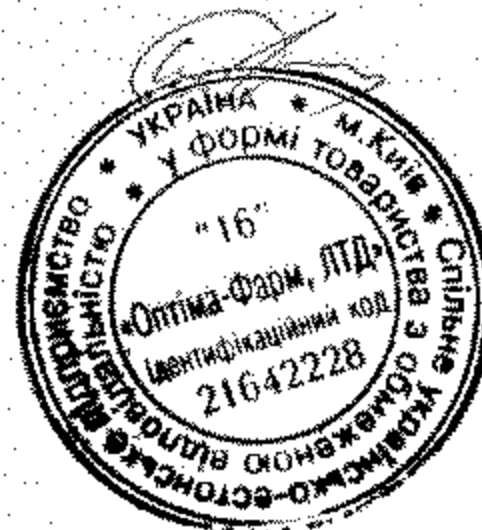
Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

10 01 2024 р.



Вн. ам. № 2/28 від 25.01.2024