

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

Вимірковальна 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 № 145-23 від 23.06.2023 р.
Солодки корені по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20**

Реєстраційне посвідчення №: UA/5695/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010623
 Дата виробництва: 15.06.2023 р.
 Розмір серії (партії): 3 220 шт.
 Термін придатності: 5 років

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5695/01/01, Зміна № 5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки волокнистих коренів різної форми, що проходять крізь сито 2000 мкм. Колір світло-жовтий, жовтий, бурувато-жовтий з коричнювато-сірими або коричневими вкрапленнями.

№	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	Гліциризинової кислоти у перерахунку на суху сировину, %	не менше 4	4,20
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,5
6	Золи загальної, %	не більше 10	4,35
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 2	1,41
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,0
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	220 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	менше 100
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	55
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 06.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5695/01/01, Зміни № 5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"Л" Ковеня Л.М.
 20/23р.

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

"Л" Нежувака В.В.
 06 20/23р.



бл. ак № 1205 від 13.09.23р