



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 № 252-23 від 05.12.2023 р.
Арфазетин, збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: чорниці звичайної пагонів 0,2 г, квасолі звичайної стулок плодів 0,2 г, елеутерококу колючого кореневищ і коренів 0,15 г, шипшини плодів 0,15 г, хвоща польового трави 0,1 г, звіробою трави 0,1 г, ромашки квіток 0,1 г.

Реєстраційне посвідчення №: UA/5966/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 21123
 Дата виробництва: 27.11.2023 року
 Розмір серії (партії): 16 072 шт.
 Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5966/01/01, Зміна № 5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сірувато-зеленого кольору зі світло-жовтими, сірувато-бурими, кремовими, жовтувато-сірими, оранжево-червоними, буро-червоними, бурими і білими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм. Запах слабкий, ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Вміст суми флавоноїдів, в перерахунку на рутин і суху сировину, %	не менше 0,45	0,741
4	Дубильних речовин, %	не менше 2	2,5
5	Суми органічних кислот у перерахунку на кислоту яблучну та суху сировину, %	не менше 3,5	4,85
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,8
7	Золи загальної, %	не більше 9	5,7
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	2,31
9	Часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	0,4
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,1
11	Органічної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Мінеральної домішки, %	не більше 0,7	0,18
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	140 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	7 000
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	62
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	29
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,1
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5966/01/01, Зміни № 5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"05" 12 2023 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 досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник ВКЯ-

Уповноважена особа



Висхідний аконіг № 0212 від 13.12.23 р.