



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 ділянок з виробництва та контролю якості 028/2022/GMP

Вимірювальна 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 № 155-23 від 06.07.2023 р. Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, дерев'яю трави 0,167 г

Ресстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020623
 Дата виробництва: 29.06.2023 року
 Розмір серії (партії): 4 956 шт.
 Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 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 2000 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	9,3
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,79
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	5,8
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,28
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	160 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	10 000
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	25
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	25
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	2,0
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 06.2025 р.

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

Начальник ВКЯ



“06” 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-



GD

“06” Нежувака В.В. 20/23р.

20.09.2023 стор.