



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 № 10-24 від 11.01.2024 р.
 Шлунковий збір № 3 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 300 мг, кропиви листя 300 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, валеріани кореневищ з коренями 100 мг, лепехи кореневищ 100 мг.
 Реєстраційне посвідчення №: UA/6056/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010124
 Дата виробництва: 04.01.2024 року
 Розмір серії (партії): 1 092 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6056/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з оранжевими і жовтувато-білими включеннями, 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст похідних антрацену у перерахунку на франгулаемодин та абсолютно суху сировину, %	не менше 1,5	1,68
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,0
7	Золи загальної, %	не більше 14	9,2
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	3,40
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,5
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,30
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	640 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	35 000
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	74
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	35
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
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/6056/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 "11" 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 досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа

Нежувака В.В.
 "11" 01 2024 р.

Вх. Ан. № 1329 08.02.2024 [Signature]

