



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 дільниць з виробництва та контролю якості 028/2022/GMP

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 № 190-23 від 20.09.2023 р. Калган, кореневища по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/7179/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 30923

Дата виробництва: 08.09.2023 р.

Розмір серії (партії): 43 008 шт.

Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміна № 2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми від темно-червоного до коричнювато-жовтого кольору з червонувато-коричневими та коричневими включеннями, що проходять крізь сито з отворами 5600 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	Танінів в перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 7	7,99
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	10,9
6	Золи загальної, %	не більше 5	4,19
7	Шматочків коренів, стебел, кореневищ, почорнілих на зламі, %	не більше 3	1,4
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	5,7
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 10	2,5
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	45 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 200
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Важкі метали: Кадмій, ppm	не більше 2,0	0,22
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	69
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	33
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,5
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміни № 2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“20” 09 2023 р.
Ковеня Л.М.

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

Уповноважена особа



“20” 09 2023 р.
Нежувака В.В.

Васідаш охонд 50189 - 6/9 01.11.23р