



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

Ф1.01 – СОП 04.32-09

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 № 227-23 від 07.11.2023 р.**  
**Фітогастрол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, кропу пахучого плодів 200 мг, лепехи кореневищ 200 мг, солодки коренів 200 мг.

Реєстраційне посвідчення №: UA/14230/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0031023

Дата виробництва: 26.10.2023 року

Розмір серії (партії): 4 980 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-коричневого кольору з білуватими, білувато-жовтими, темно-зеленими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах сильний, ароматний.

№	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	Суми флавоноідів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0,9	1,44
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 5	9,7
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,9
7	Золи загальної, %	не більше 10	8,9
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 4	2,57
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	3,0
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	240 000
13	Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	7 000
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	81
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	38
18	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: ±10% 2 з 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
"24" 11 2023р.

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



Вн ак № 0249  
від 26.10.2023р.