



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

Вимірювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідчення про атестацію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 248-23 від 24.11.2023 р.
Крушини кора по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/6049/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 21123
Дата виробництва: 17.11.2023 р.
Розмір серії (партії): 784 шт.
Термін придатності: 5 років
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Колір кори з зовнішньої сторони сірувато-коричневий або темно-коричневий, з внутрішньої - оранжево-коричневий, червонувато-коричневий або темно-червоний.

№	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 глюкофрангулінів у перерахунку на глюкофрангулін А і суху сировину, %	не менше 6,0	6,84
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,2
7	Золи загальної, %	не більше 6	3,93
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 5	0,3
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 5	0,1
10	Інші види Rhamnus; антрони	згідно МКЯ	відповідає
11	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,20
12	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,32
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	10 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	100
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 600	85
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	81
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	75,0
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6049/01/01, 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 доось країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розподілу
Уповноважена особа



Handwritten signature

Нежувака В.В.
"24" 11 2023р.

Handwritten notes: Вр. ам. №032, 01.12.23