


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 № 125-23 від 30.05.2023 р.
Звіробою трава по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Реєстраційне посвідчення №: UA/5675/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10523
 Дата виробництва: 22.05.2023 р.
 Розмір серії (партії): 34 720 шт.
 Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5675/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя, стебел, квіток різної форми і недозрілих плодів, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, зеленувато-жовтого, зеленого, сірувато-зеленого, темно-зеленого, зеленувато-коричневого, яскраво-жовтого або жовтого з чорними крапками, іноді рожево-фіолетового кольору.

№	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	Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %	не менше 1,2	1,40
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13,0	10,8
6	Золи загальної, %	не більше 7,0	4,14
7	Шматочків стебел, %	не більше 50	38,6
8	Шматочків стебел діаметром більше 5 мм, %	не більше 3	0,6
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 250 мкм, %	не більше 10	5,6
11	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	400 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	2 000
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 500	85
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	40
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 57,0	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 59,4	59,6
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5675/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

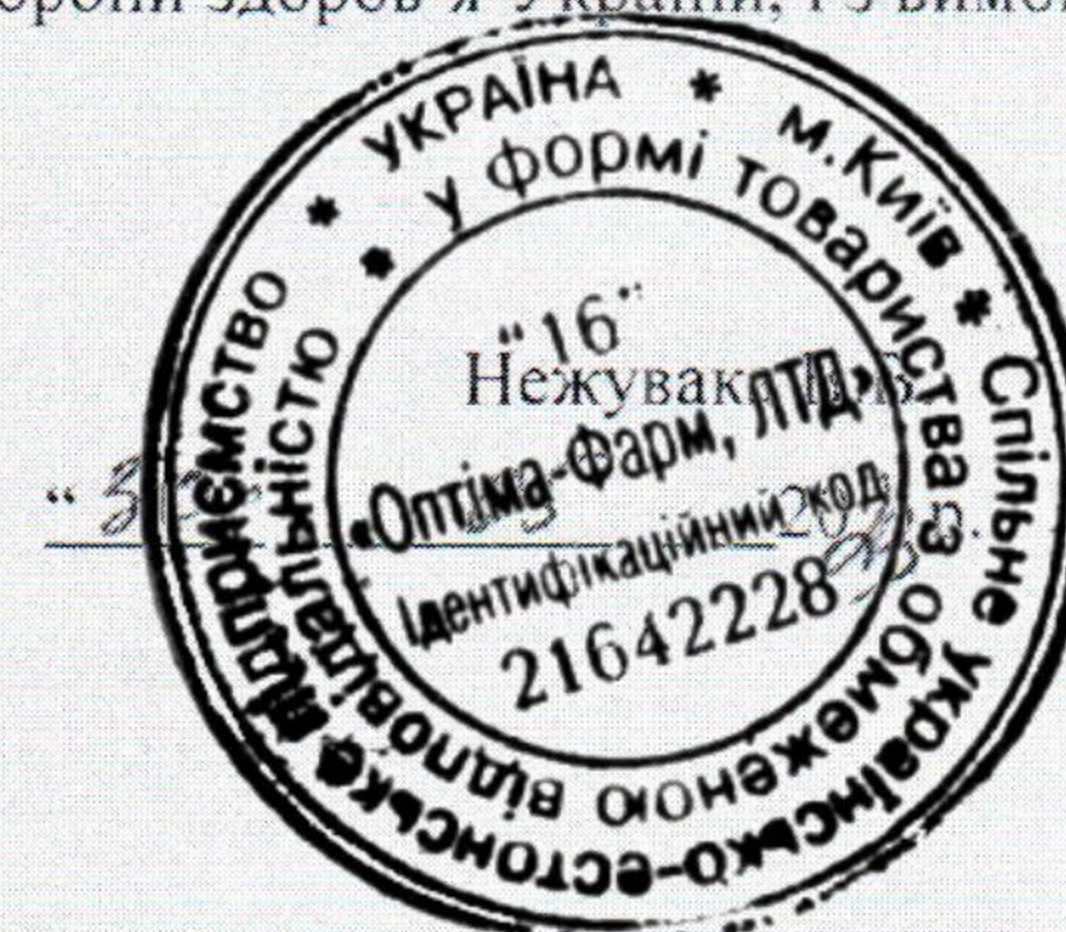
Начальник ВКЯ



“30” Ковеня Л.М. 2023 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



Вх. аналіз № 589 від 06.09.2023р.