



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, вулиця Київська, буд. 21, тел.(0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Виробничая 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 № 7-24 від 11.01.2024 р.

Лепехи кореневища по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5771/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10124
 Дата виробництва: 04.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 4 900 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5771/01/01, Змін № 1-2, Наказ МОЗ України №240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм.
 Колір жовтуватий або рожевуватий, іноді зеленуватий з жовтувато-бурими, червонувато-бурими або бурими включеннями. Запах сильний, ароматний. Смак пряно-гіркий.

№	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	Ефірної олії, %	не менше 1,5	3,77
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	12,6
6	Золи загальної, %	не більше 6,0	4,56
7	Шматочків кореневищ, що побуріли на зламі, %	не більше 5	4,0
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	5,6
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	4,6
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 2	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	210 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	400
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	61
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	29
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,6
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5771/01/01, Змін № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“ 11 ” 11 2024 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 ресстраційного досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку
 Уповноважена особа



“ 11 ” 01 2024 р.
Нежувака В.В.

Харкаліч 0831
 01.01.2024