



Приватне акціонерне товариство «Лікстрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шоссе Київське, буд. 21, тел (0412) 43-73-91
 Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АІІ, № 198084

Виробничий завод «Лікстрави»

Складений при атестації № 452 від 10.07.2020 р. на згідно Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 16-24 від 17.01.2024 р. Бузини чорної квітки по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Регістраційне посвідчення №: UA/6354/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010124
 Дата виробництва: 09.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 5 880 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6354/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Сумни подрібнених шматочків квіток та бутонів з домішкою квітконіжок, гілочок і листя різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір жовтуватий з буруватими вкрапленнями.

№	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	Фізіологічне в перерахунку на ізокверцітроїна та суму спиритну, %	не менше 0,80	0,986
5	Вітрята в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	9,2
6	Землі загальної, %	не більше 10,0	8,5
7	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,8
9	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
10	<i>Sambucus ebulus</i> L.	згідно МКЯ	відповідає
11	Залишкове число аеробних м/о (ГАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	20 000
12	Залишкове число дріжджених і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	300
13	<i>Escherichia coli</i> , КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	<i>Salmonella</i> в 25 г	не відсутність	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	77
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	37
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,49
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6354/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Коваленко Л.М.

17/01/2024

Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в ційній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного dossier країни призначення.

Дотримано до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа

[Handwritten signature]

Нежуванка В.В.



[Handwritten signature]