



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 № 165-23 від 14.07.2023 р. Грудний збір № 1 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: алтеї коренів 400 мг, мати-й-мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг

Ресстраційне посвідчення №: UA/5858/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0040723
 Дата виробництва: 05.07.2023 року
 Розмір серії (партії): 30 408 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, бурувато-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, 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	Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 2	8,7
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,2
6	Золи загальної, %	не більше 15	13,4
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,22
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 15	1,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,6
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	430 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	27 000
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	68
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	32
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,47
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 07.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 "14" 07 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 доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та контролю
 Уповноважена особа



Нежувака В.В.
 "14" 07 2023 р.

Вх. ак. № 298
 від 26.10.23