
**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

Вимірювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

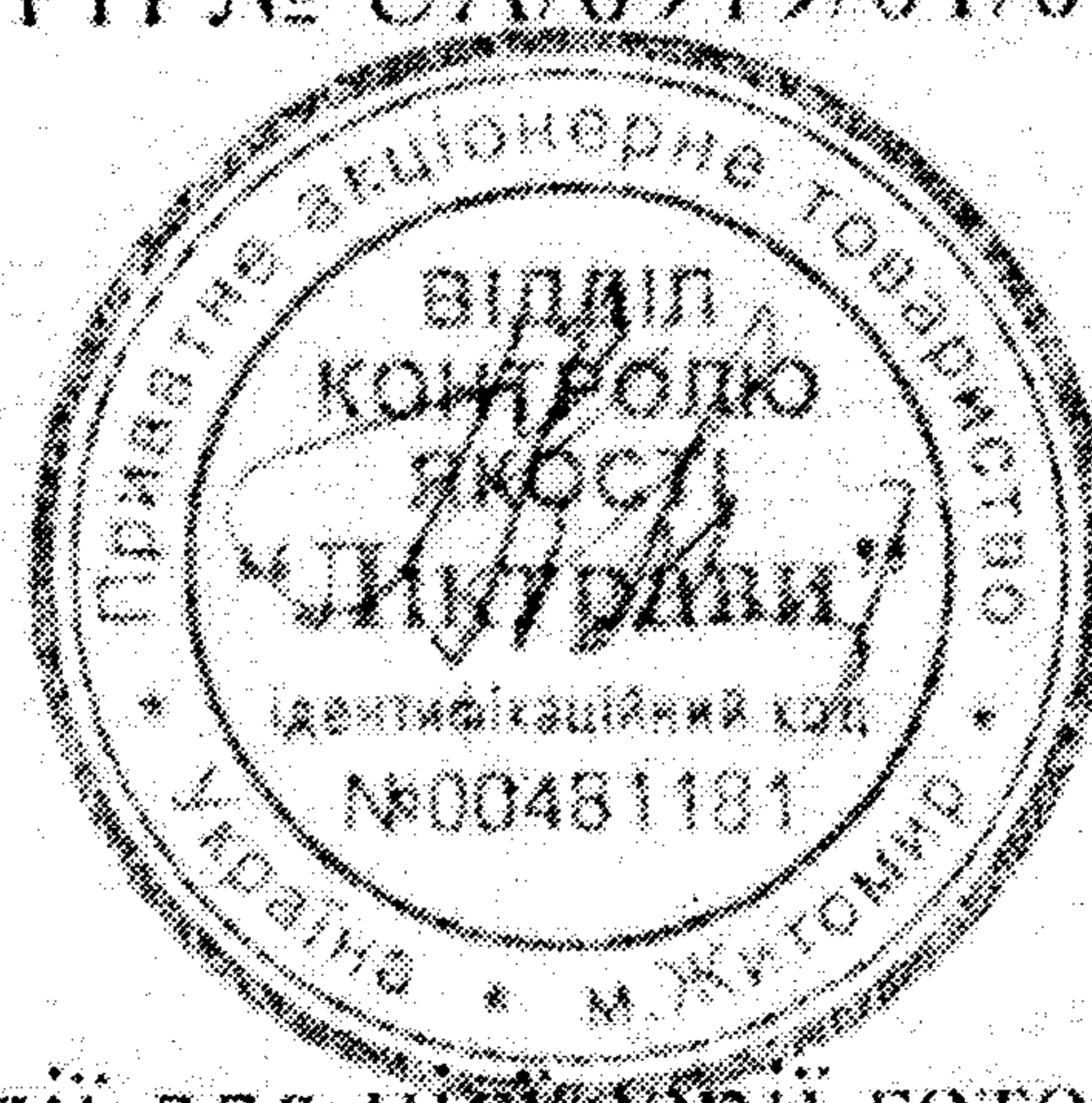
## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 180-23 від 31.08.2023 р. Меліси трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/8919/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010823  
 Дата виробництва: 17.08.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 28 000 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки стебел, листя зі шматочками квіточок або без них, від світло- або сіро-зеленого до темно-зеленого кольору з білими, рідше рожевими або жовтими вкрапленнями або без них, що проходять крізь сито 2000 мкм. Запах приємний. Смак гіркувато-пряний.

№	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	Сума похідних гідроксикоричних кислот у перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину, %	не менше 5	6,3
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12,0	9,5
6	Золи загальної, %	не більше 12,0	10,7
7	Золи, нерозчинної у кислоті хлористоводневій, %	не більше 5,0	3,21
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,8
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	60 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	3 000
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	87
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	24
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету	18 із 20 фільтр-пакетів: ±10% 2 із 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 08.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"31" 2023р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції виконані в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доосьє країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

"31" 08 2023р.

Вр. ам. н. 0674 Ky 09.11.23 Spm