

15



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

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 № 64-22 від 18.05.2022 р.
Лили квітки по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/5977/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0010522
Дата виробництва: 09.05.2022 р.
Розмір серії (партії): 14 272 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5977/01/01, Зміни № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки квіток, квітконіжок і приквіток різної форми, які проходять крізь сито 2000 мкм жовтувато-білого, зеленувато- або жовтувато-сірого, світло-жовтого, жовтувато-зеленого 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	Сума флавоноїдів у перерахунку на кверцетин та абсолютно суху сировину, %	не менше 0,5	0,87
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,3
6	Золи загальної, %	не більше 8	7,4
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	3,7
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,1	0,03
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	165 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	700
12	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
13	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
14	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	42
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	21
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,47
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2024 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5977/01/01, Змін № 1-2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

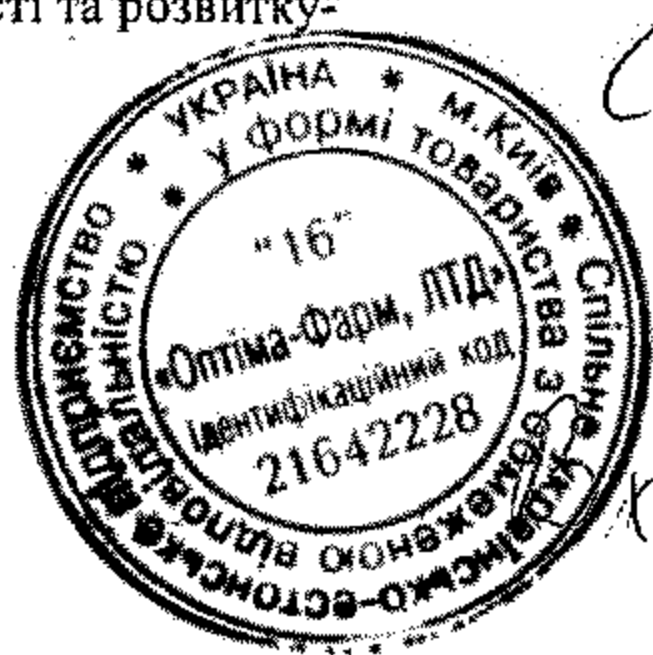
Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"18" 05 2022 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 ресстраційного досьє країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку
Уповноважена особа



[Handwritten signature]

Нежувака В.В.
"18" 05 2022 р.

Handwritten text: кан № 069205 251124