

**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 ділянок 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 № 3-23 від 18.01.2023 р. М'яти перцевої листя по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5979/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010123  
 Дата виробництва: 04.01.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 25 200 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5979/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

**Зовнішні ознаки:** Шматочки листя різної форми з домішкою шматочків стебел від світло-зеленого до темно-зеленого або коричнювато-зеленого кольору іноді з коричнювато-фіолетовими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах характерний, проникаючий, смак 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	Ефірної олії, мл/кг	не менше 9	16,9
5	Вода, мл/кг	не більше 130	111,0
6	Золи загальної, %	не більше 15	9,5
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,49
8	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,1
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	45 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	350
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	40
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	32
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,49
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2025 р.

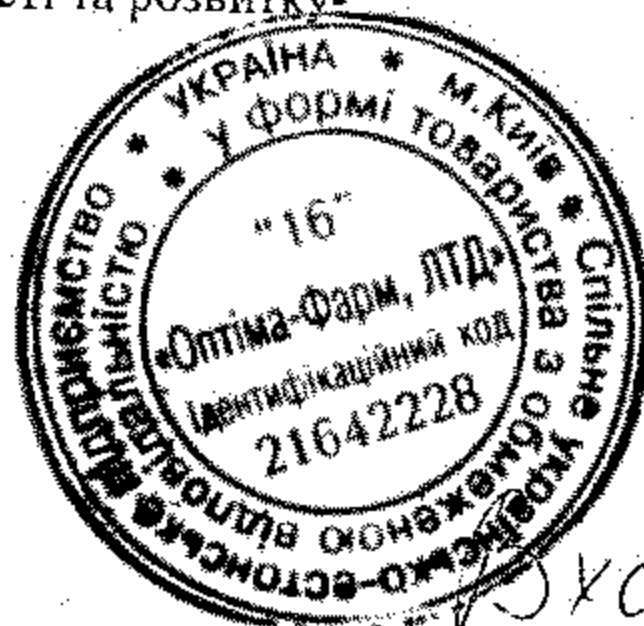
**ВИСНОВОК:** відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5979/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"18" 01 2023 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 реєстраційного досьє країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

 Начальник Служби якості та розвитку  
 Уповноважена особа


"18" 01 2023 р.  
 Нежувака В.В.