



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

Вимрювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 120-23 від 30.05.2023 р. Нирковий чай, листя по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/5874/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010523
 Дата виробництва: 16.05.2023 р.
 Розмір серії (партії): 39 228 шт.
 Термін придатності: 4 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5874/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя і стебел різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір зелений, сірувато-зелений, зеленувато-коричневий, фіолетово-бурий або фіолетово-коричневий з жовтувато-білими краплями. Запах слабкий. Смак слабо-гіркуватий, злегка в'яжучий.

№	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	Суми похідних гідроксикоричних кислот в перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину, %	не менше 2,5	7,05
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	10,9
6	Золи загальної, %	не більше 12,5	10,6
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	2,0
9	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	2 700 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	3 000
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	58
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	29
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,43 - 1,58	1,47
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5874/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"30" 05 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 ресстраційного доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

"30" 05 2023 р.

Вз. ам. № 1487
 від 25.08.23