

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 Пр.АТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 112-23 від 12.05.2023 р. Хвоща польового трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5699/01/01, безстроково.
 Номер серії (паргії): 0020523
 Дата виробництва: 04.05.2023 р.
 Розмір серії (паргії): 4 424 шт.
 Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Зовнішні ознаки: Шматочки стебел та листя від світло-зеленого до зеленувато-сірого кольору, іноді з коричневими вкрапленнями, які проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм.

№	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	Флавоноїдів, в перерахунку на ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,3	0,67
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	11,1
6	Золи загальної, %	не менше 12 і не більше 27	15,3
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не менше 3 і не більше 15	6,6
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	3,4
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
11	<i>Equisetum palustre</i>	згідно МКЯ	відповідає
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	60 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	750
14	<i>Escherichia coli</i> , КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	<i>Salmonella</i> в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	38
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	18
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"12" Ковеня Л.М. 20/23р.

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

Уповноважена особа



[Handwritten signature]

"12" Нежувака В.В. 20/23р.

[Handwritten signature]
 07.09.23