


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 № 215-23 від 26.10.2023 р.

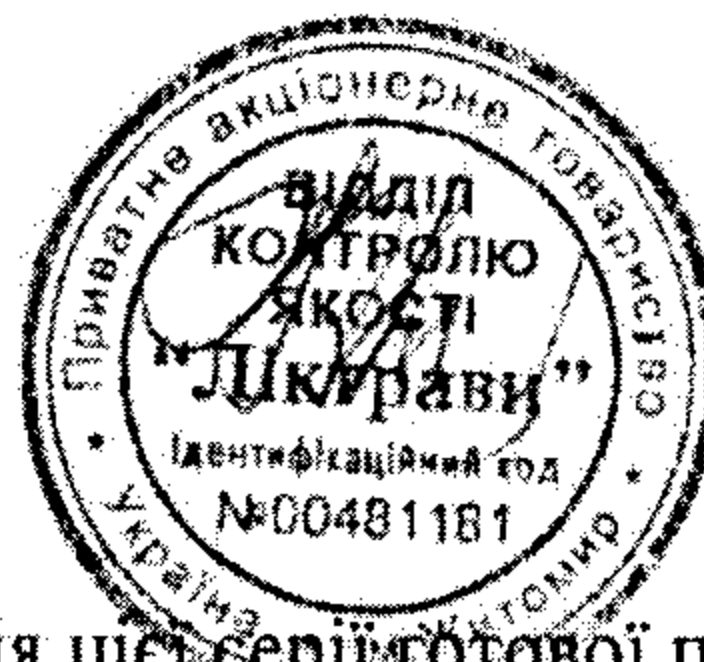
Вільхи супліддя по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5855/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 21023
 Дата виробництва: 19.10.2023 р.
 Розмір серії (партії): 3 696 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5855/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки плодоніжок, лусочок, осей суплідь різної форми і плоди-горішки, що проходять крізь сито з отворами 8000 мкм. Колір від світло-коричневого до темно-коричневого. Запах слабкий. Смак 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	Дубильних речовин, %	не менше 10	19,0
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	10,4
6	Золи загальної, %	не більше 3,5	2,21
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 1	0,44
8	Часток, що не проходять крізь сито 8000 мкм, %	не більше 1	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 5	1,2
10	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,20
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	50 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	21 000
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	60
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	28
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,3
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5855/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"16" 10 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 доось країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Вр. ак. № 0690 від 09.11.2023 р.

