



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

Виміррювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

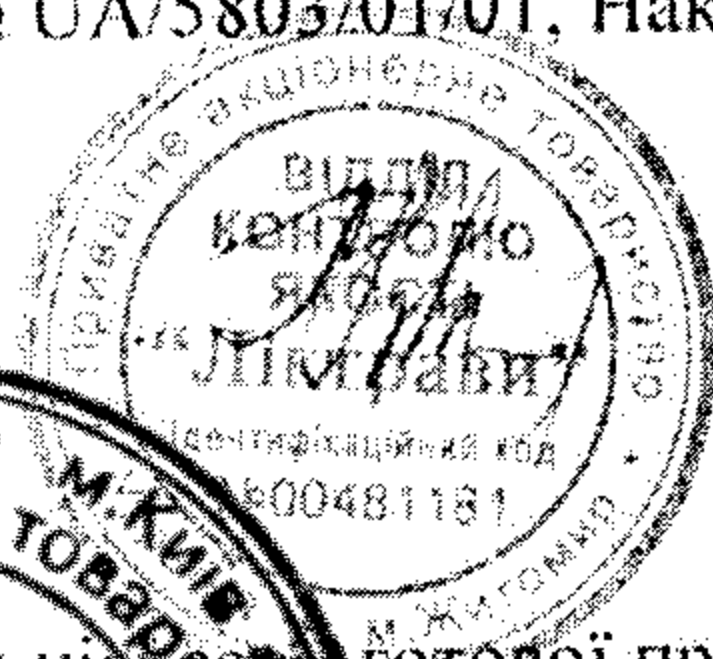
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 29-24 від 06.02.2024 р.
Фіалки трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5803/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10124
 Дата виробництва: 30.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 3 108 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки стебел (зеленого, світло-зеленого або жовтувато-зеленого кольору), листя (зеленого кольору), плодів, квіток (фіолетового, синього, темно-синього, жовтого, світло-жовтого, блідо-фіолетового кольору) різної форми та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Запах слабкий. Смак солодкуватий із відчуттям слизистості.

№	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 віолантин та суху сировину, %	не менше 1,5	2,35
5	Показник набухання	не менше 9	10,8
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	10,9
7	Золи загальної, %	не більше 15,0	12,0
8	Пожовтілих шматочків листя та стебел, %	не більше 7	2,3
9	Інших частин рослини (плодів, ступок плодів, коренів), %	не більше 3	1,1
10	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
11	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм	не більше 10	4,8
12	Органічної домішки, %	не більше 3	1,4
13	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
14	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 300 000
15	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	85 000
16	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
17	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	73
19	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
20	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
21	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,5
22	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
23	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
24	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

“06” 02 2024р.

Цим підтверджую, що всі виробничі операції для цієї партії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній державній фармакопеї України та затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами ресстраційного доосьє країни. Дозволено до реалізації.



Начальник Служби якості

Уповноважена особа

“06” 02 2024р.

Нежувака В.В.

“06” 02 2024р.

Вч. ак. а 0829 від 07.02.2024, Держлікарський центр