

**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 ПрАТ «Ліктрави»

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

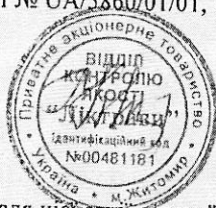
## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 157-23 від 11.07.2023 р. Дуба кора по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5860/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0020623  
 Дата виробництва: 30.06.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 15 680 шт.  
 Термін придатності: 5 років  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, світло-сірого, зеленувато-сірого, світло-коричневого або червонувато-коричневого кольору.

№	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	Танінів у перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 2,5	3,02
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,1
6	Золи загальної, %	не більше 8	3,93
7	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
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	0,6
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	менше 10 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	менше 100
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 600	45
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	32
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 2,38 до 2,63	2,43
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 06.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008



Начальник ВКЯ



“ 11 ”  Ковеня Л.М. 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 реєстраційного досьє країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-  
Уповноважена особа

 Нежувака В.В. “ 11 ”  2023 р.

Вх. ам. 189301 26102