



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.

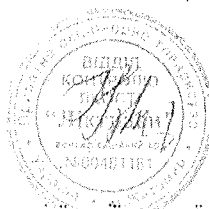
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 88-24 від 24.04.2024 р. Меліси трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/8919/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020424
 Дата виробництва: 11.04.2024 р.
 Розмір серії (партії): 19 880 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки стебел, листя зі шматочками квіточок або без них, від світло- або сіро-зеленого до темно-зеленого кольору з білими, рідше рожевими або жовтими вкрапленнями або без них, що проходять крізь сито 2000 мкм. Запах присмний. Смак гіркувато-прямий.

№	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 похідних гідроксикоричних кислот у перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину, %	не менше 5	5,7
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12,0	9,3
6	Золи загальної, %	не більше 12,0	10,2
7	Золи, нерозчинної у кислоті хлористоводневій, %	не більше 5,0	3,08
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	5,6
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	145 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	200
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	80
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	38
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету	18 із 20 фільтр-пакетів: ±10% 2 із 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/8919/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"11" 04 2024р.

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

Нежувака В.В.

"24" 04 2024р.

Handwritten signature and date