



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 № 146–24 від 27.09.2024 р. Шлунковий збір № 3 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 300 мг, кропиви листя 300 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, валеріани кореневищ з коренями 100 мг, лепехи кореневищ 100 мг.

Реєстраційне посвідчення №: UA/6056/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0030924

Дата виробництва: 19.09.2024 року

Розмір серії (партії): 4 144 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6056/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з оранжевими і жовтуватими білими включеннями, що 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст похідних антрацену у перерахунку на франгулаемодин та абсолютно суху сировину, %	не менше 1,5	1,67
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,6
7	Золи загальної, %	не більше 14	8,9
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	3,46
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,3
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,8
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,36
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	850 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	46 500
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	64
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	32
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,46
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6056/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ

Ковеня Л.М.
"27" 09 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 досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

Нежувака В.В.
"27" 09 2024р.

Вх. ам. 137 від 21.11.2024. Шогел