

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

Вимірювальна 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 № 189-23 від 14.09.2023 р.

Грудний збір № 2 по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: мати-й-мачухи листя 400 мг, подорожника великого листя 300 мг, солодки коренів 300 мг

Ресстраційне посвідчення №: UA/5859/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 40923

Дата виробництва: 06.09.2023 року

Розмір серії (партії): 15 596 шт.

Термін придатності: 3 роки

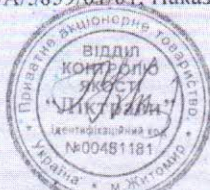
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків зеленого, бурувато-зеленого, білувато-сірого і світло-жовтого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 8000 мкм. Запах відсутній.

№	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	Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 5	9,3
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,9
6	Золи загальної, %	не більше 25	12,2
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	3,92
8	Часток, що не проходять крізь сито 8000 мкм, %	не більше 17	6,4
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,6
10	Органічної домішки, %	не більше 1,5	0,30
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,57
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	580 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	39 000
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	63
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	29
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,8
20	Упаковка	згідно МКЯ	Відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



« 14 » 09 2023 р.
Ковеня Л.М.

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 ресстраційного досьє країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

« 14 » 09 2023 р.
Нежувака В.В.

Вх. аналіз № 1437 від 09.10.2024р.