



## 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

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 № 205-23 від 26.10.2023 р.**  
**Фітобронхол по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом**

**Склад лікарського засобу:** 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, багна звичайного пагонів 200 мг, календули квіток 200 мг, фіалки трави 200 мг, солодки коренів 150 мг, м'яти перцевої листя 50 мг

**Ресстраційне посвідчення №:** UA/14186/01/01, безстроково

**Номер серії (партії):** 0021023

**Дата виробництва:** 05.10.2023 року

**Розмір серії (партії):** 17 850 шт.

**Термін придатності:** 2 роки

**Аналіз проведено згідно:** МКЯ до РП № UA/14186/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

**Зовнішні ознаки:** Суміш неоднорідних шматочків коричнево-жовтого кольору з зеленими, білими, жовто-оранжевими і коричневими краплями, 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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0,5	1,15
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 0,8	1,10
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,8
7	Золи загальної, %	не більше 10	6,5
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	1,82
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,6
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,9
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	130 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	27 000
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	65
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	35
18	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: $\pm 10\%$ 2 з 20 фільтр-пакетів: від $\pm 10\%$ до $\pm 20\%$	відповідає
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Термін придатності		до 10.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14186/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"26" 10 2023 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові 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

Нежувака В.В.

"26" 10 2023 р.

*Вр. сер. № 0368 від 22.10.23*