



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 № 12-24 від 25.01.2024 р. Фітоцистол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: брусниці листя 500 мг, звіробою трави 200 мг, шипшини плодів 200 мг
причепи трави 100 мг

Ресстраційне посвідчення №: UA/14188/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010124

Дата виробництва: 08.01.2024 року

Розмір серії (партії): 5 250 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14188/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних частинок листя, стебел, квіток, навколоплідників, плодів, пелюсток, гілочок і квітконосів сірувато-зеленого кольору з білувато-жовтими і коричнювато-червоними, коричневими і темно-коричневими вкрапленнями, 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	Дубильних речовин у перерахунку на танін і суху сировину, %	не менше 9	10,9
5	Гідроквінонових, у перерахунку на арбутин і суху сировину, %	не менше 2	3,8
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,3
7	Золи загальної, %	не більше 7	5,9
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 2	1,19
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,6
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	50 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 800
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	92
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
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	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14188/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"25" 01 2024р.

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.
"25" 01 2024р.

Вр-ан: 0329
Всг 26.01.24 Ресстр