



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел. (0412)42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії АВ, № 598083

Вимірвальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідоцтво про асистенцію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 142-24 від 23.09.2024 р.
Шлунковий збір № 3 по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

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): 20924

Дата виробництва: 16.09.2024 року

Розмір серії (партії): 3 724 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 та жовтувато-білими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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 | 1,65 |
| 6 | Втрата в масі при висушуванні, % | не більше 14 | 9,3 |
| 7 | Золи загальної, % | не більше 14 | 9,9 |
| 8 | Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, % | не більше 5 | 3,37 |
| 9 | Органічної домішки, % | не більше 1 | 0,2 |
| 10 | Мінеральної домішки, % | не більше 1,5 | 0,34 |
| 11 | Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, % | не більше 12 | 0,1 |
| 12 | Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, % | не більше 10 | 1,2 |
| 13 | Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г | не більше 10 000 000 | 940 000 |
| 14 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г | не більше 100 000 | 44 000 |
| 15 | Escherichia coli, КУО/г | не більше 1 000 | менше 10 |
| 16 | Salmonella в 25 г | не допускається | не виявлено |
| 17 | Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг | не більше 500 | 73 |
| 18 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг | не більше 200 | 32 |
| 19 | Маса вмісту упаковки, г | не менше 71,25 | відповідає |
| 20 | Середня маса вмісту 10 упаковок, г | не менше 73,8 | 74,6 |
| 21 | Упаковка | згідно МКЯ | відповідає |
| 22 | Маркування | згідно МКЯ | відповідає |
| 23 | Дата закінчення терміну придатності | згідно МКЯ | 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.
 "23" 09 2024 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії основної 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.
 "23" 09 2024 р.

Вх акт 0254 від 27.11.24