



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 № 85-24 від 17.04.2024 р.
Жовчогінний збір № 2 по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: цмину піщаного квіток 0,4 г, деревію трави 0,2 г, м'яти перцевої листя 0,2 г, коріандру плодів 0,2 г.

Реєстраційне посвідчення №: UA/5862/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 10424

Дата виробництва: 09.04.2024 року

Розмір серії (партії): 20 384 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5862/01/01, Зміни № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сірувато-зеленого кольору з краплинками жовтого, оранжевого та жовтувато-бурого кольору, 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	Сума флавоноїдів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину, %	не менше 1,5	2,08
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,1
6	Золи загальної, %	не більше 10,5	6,8
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	2,34
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 15	8,3
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 5	2,8
10	Органічної домішки, %	не більше 0,7	0,22
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,8	0,34
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	300 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 450
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	49
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,5
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5862/01/01, Змін № 1-2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

«14» 04 2024 р.

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.

«17» 04 2024 р.

Вх № 0898

Віс 180724