



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»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 95-24 від 23.05.2024 р.

Заспокійливий збір № 2 (седативний) по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: пустирника трави 400 мг, хмелю шишок 200 мг, м'яти перцевої листя 150 мг, валеріани кореневищ з коренями 150 мг, солодки коренів 100 мг.

Ресстраційне посвідчення №: UA/6044/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 10524

Дата виробництва: 16.05.2024 року

Розмір серії (партії): 4 060 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Зміни № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сіро-зеленого кольору зі світло-жовтими, жовтими, світло-коричневими, сірувато-бурими, бурими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ефірної олії, в перерахунку на суху сировину, %	не менше 0,2	0,33
4	Окислювальних речовин у перерахунку на танін та суху сировину, %	не менше 3	3,5
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,9
6	Золи загальної, %	не більше 12	8,7
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,34
8	Часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	1,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 7	3,6
10	Органічної домішки, %	не більше 3	0,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	750 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	90 000
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	43
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	19
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 57,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 59,04	59,6
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"13" 05 2024р.

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



Нежувака В.В.
"13" 05 2024р.

Handwritten notes and signatures at the bottom of the page.