



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 № 163–24 від 14.11.2024 р.

Фітобронхол, збір по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

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.

Реєстраційне посвідчення №: UA/14186/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 21124

Дата виробництва: 07.11.2024 року

Розмір серії (партії): 980 шт.

Термін придатності: 2 роки

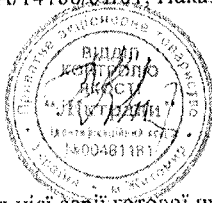
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14186/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-зеленого кольору з жовто-оранжевими, червонувато-коричневими, сірувато-коричневими, темно-зеленими, сірувато-зеленими, жовтувато-білими, жовтувато-сірими або синювато-фіолетовими 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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0.5	1.10
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 1	1,67
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,0
7	Золи загальної, %	не більше 10	8,3
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	1,78
9	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	4,1
11	Органічної домішки, %	не більше 1,5	0,3
12	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	570 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	23 000
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	39
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	20
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 50	відповідає
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Термін придатності		до 11.2026 р.

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

Начальник ВКЯ



«14» 11 2024р.
Ковеня Л.М.

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 досяє країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

«14» 11 2024р.
Нежувака В.В.

Врач КСР
29.11.2024