



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 № 114-24 від 05.08.2024 р. Елекасол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: причепи трави 0,1 г, ромашки квіток 0,1 г, солодки коренів 0,2 г, шавлії листя 0,2 г, евкаліпта прутовидного листя 0,2 г, календули квіток 0,2 г.

Реєстраційне посвідчення №: UA/5757/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010724

Дата виробництва: 16.07.2024 року

Розмір серії (партії): 58 408 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5757/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш шматочків різної форми сіро-зеленого кольору з оранжево-жовтими, білими і коричневими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах ароматний.

№	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	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, %	не менше 0,25	0,465
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,8
6	Золи загальної, %	не більше 11	7,4
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	1,69
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,8
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,2
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	130 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	900
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	76
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	39
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,46
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 07.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5757/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ-



.. 05 .. 2024 р.
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 досьє країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

.. 05 .. 2024 р.
Нежувака В.В.

Вх. акція з МІ 28 від 18.09.2024р.