



## 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 № 245-23 від 23.11.2023 р. Дерев'яна трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5671/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 31123  
 Дата виробництва: 13.11.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 48 888 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5671/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя, стебел, цільні кошики та їх частини різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм зеленого, сірувато-зеленого кольору з білими, світло-коричнюватими, коричневими, фіолетовими та жовтуватими вкрапленнями.

№	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	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 2	2,23
6	Проазулену у перерахунку на хамазулен та суху сировину, %	не менше 0,02	0,023
7	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12,0	10,3
8	Золи загальної, %	не більше 10,0	7,8
9	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 2,5	1,07
10	Пожовклих, побурілих і почорнілих частин трави, %	не більше 1	0,6
11	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
12	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 250 мкм, %	не більше 10	2,6
13	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,18
14	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
15	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	420 000
16	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	41 500
17	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
18	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
19	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	53
20	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	50
21	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
22	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,5
23	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
24	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
25	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5671/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
 "23" 11 2023р.

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.  
 "23" 11 2023р.

*Вх. акт № 1548 від 28.11.23*