



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

Вимірювальна 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 № 57-24 від 06.03.2024 р.

Хвоща польового трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Регістраційне посвідчення №: UA/5699/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010224

Дата виробництва: 27.02.2024 р.

Розмір серії (партії): 4 928 шт.

Термін придатності: 4 роки

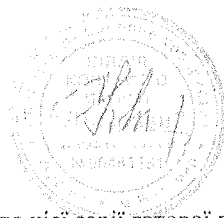
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки стебел та листя від світло-зеленого до зеленувато-сірого кольору, іноді з коричневими вкрапленнями, які проходять крізь сито з отворами розміром 2000 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	Флавоноїдів, в перерахунку на ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,3	0,56
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	11,0
6	Золи загальної, %	не менше 12 і не більше 27	21,6
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не менше 3 і не більше 15	6,0
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,0
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
11	Equisetum palustre	згідно МКЯ	відповідає
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	985 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 000
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	85
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	46
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,46
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 02.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ

"ЛК" Ковеня Л.М.
20/4р.

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 доось країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

"ЛК" Нежувака В.В.
03 20/4р.Вх. СА. №882
Віс. 15.05.24р.