



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.

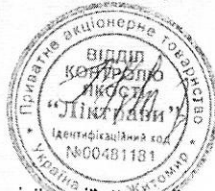
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 228-23 від 07.11.2023 р. Дуба кора по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5860/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 21023
Дата виробництва: 26.10.2023 р.
Розмір серії (партії): 50 428 шт.
Термін придатності: 5 років
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, світло-сірого, зеленувато-сірого, світло-коричневого або червонувато-коричневого кольору.

№	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	Танінів в перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 2,5	3,38
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	10,2
6	Золи загальної, %	не більше 8	4,56
7	Шматочків кори, що потемніли з внутрішньої поверхні, %	не більше 5	0,6
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	1,2
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	1,9
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	90 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	3 000
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 600	69
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	33
17	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,4
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"07" 11 2023 р.

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.
"07" 11 2023 р.

Вх. ан. 50915
24.07.24