



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел. (0412) 42-72-91  
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії АВ, № 598083

Визирювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідчення про атестацію № 452 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 13-24 від 16.01.2024 р. Евкалипта прутковидного листя по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5756/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010124  
 Дата виробництва: 09.01.2024 р.  
 Розмір серії (партії): 1 260 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5756/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008.  
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми з домішками бутонів, плодів, шматочків гілочок, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір від світло-зеленого до сірувато-зеленого, іноді з фіолетовим відтінком і слабким сизуватим нальотом. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ефірної олії, мл/кг	не менше 8	22,0
4	Вода, мл/кг	не більше 140	89,9
5	Золи загальної, %	не більше 5	3,78
6	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
7	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	1,6
8	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,18
9	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	менше 10 000
10	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	менше 100
11	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
12	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
13	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	72
14	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
15	Маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,45
16	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
17	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
18	Термін придатності		до 01.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5756/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“16” 01 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 доось країни призначення.  
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку  
Уповноважена особа

“16” 01 2024р.  
Нежувака В.В.

Ва. ак. №1555  
вз 09.02.24 10:00