



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 № 135-24 від 13.09.2024 р. Фітогастрол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, кропу пахучого плодів 200 мг, лепехи кореневищ 200 мг, солодки коренів 200 мг.
 Реєстраційне посвідчення №: UA/14230/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010924
 Дата виробництва: 03.09.2024 року
 Розмір серії (партії): 3 120 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-коричневого кольору з білуватими, білувато-жовтими, темно-зеленими краплями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах сильний, 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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0,9	1,48
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 5	11,7
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,4*
7	Золи загальної, %	не більше 10	7,0
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 4	2,42
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	225 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	19 000
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	51
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
18	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: ±10% 2 з 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“13” 09 2024 р.
 Ковсня 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

“13” 09 2024 р.
 Нежувака В.В.