



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 № 127-24 від 03.09.2024 р.
Заспокійливий збір № 2 (седативний) по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: пустирника трави 400 мг, хмелю шишок 200 мг, м'яти перцевої листя 150 мг, валеріани кореневищ з коренями 150 мг, солодки коренів 100 мг

Ресстраційне посвідчення №: UA/6044/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010824

Дата виробництва: 26.08.2024 року

Розмір серії (партії): 7 812 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Зміни № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сіро-зеленого кольору з світло-жовтими, жовтими, світло-коричневими і сірувато-бурими включеннями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, %	не менше 0,2	0,26
4	Окислювальних речовин у перерахунку на танін та суху сировину, %	не менше 3	3,4
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,1
6	Золи загальної, %	не більше 12	10,9
7	Золи, нерозчинної в кислоті хлористоводневій, %	не більше 6	2,83
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,8
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,4
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	180 000
12	Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 450
13	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
14	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
15	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	79
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	40
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,43 - 1,58	1,46
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 08.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 "03" 09 2024 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 ресстраційного досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.
 "03" 09 2024 р.

Вср. ауд. № 341 від 25.10.2024. М.С.С.В.