



### 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»

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

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 86-24 від 30.04.2024 р. Арфазетин, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах №20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: чорниці звичайної пагонів 0,2 г, квасолі звичайної стулок плодів 0,2 г, елеутерококу колючого кореневищ і коренів 0,15 г, шипшини плодів 0,15 г, хвоща польового трави 0,1 г, звіробою трави 0,1 г, ромашки квіток 0,1 г.

Регістраційне посвідчення №: UA/5966/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010424  
 Дата виробництва: 11.04.2024 року  
 Розмір серії (партії): 40 628 шт.  
 Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5966/01/01, Зміна № 5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сірувато-зеленого кольору з ясно-жовтими, сірувато-бурими, кремовими, жовтувато-сірими, оранжево-червоними, бурувато-червоними, бурими та білими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Дубильних речовин, %	не менше 2	2,6
4	Сума флавоноїдів в перерахунку на рутин і суху сировину, %	не менше 0,45	0,818
5	Суми органічних кислот у перерахунку на кислоту яблучну та суху сировину, %	не менше 3,5	5,32
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,0
7	Золи загальної, %	не більше 9	6,5
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	1,45
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,8
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	4,0
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,7	0,20
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	15 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	менше 100
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	57
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	27
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,47
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5966/01/01, Зміни № 5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

«30» 04 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 реєстраційного досяє країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

Начальник ВКЯ-

Уповноважена особа

*[Handwritten signature]*

Ковеня Л.М.

«30» 04 2024 р.

*[Handwritten signatures and notes]*  
 № 1533  
 605 430624