



## 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

Вимірковальна 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 № 131-24 від 06.09.2024 р.

### Грудний збір № 1 по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: алтеї коренів 400 мг, мати - й - мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг.

Рестраційне посвідчення №: UA/5858/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 10824  
 Дата виробництва: 30.08.2024 року  
 Розмір серії (партії): 6 944 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато- або сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, бурувато-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 8000 мкм. Запах слабкий, 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	Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 2	8,9
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,8
6	Золи загальної, %	не більше 15	11,9
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	4,03
8	Часток, що не проходять крізь сито 8000 мкм, %	не більше 15	4,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,8
10	Органічної домішки, %	не більше 1,5	0,30
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 300 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	950
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	44
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	20
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,7
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 08.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
 "06" 09 2024р.

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 рестраційного дос'є країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-  
 Уповноважена особа

Нежувака В.В.  
 "06" 09 2024р.

Вх. Ан. № 0914 19.09.2024 Злр -