



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 16001, 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 ліцензію № 452 від 30.07.2020 р. за даною Державною службою України з питань засобів гігієни та контролю за протистами

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 108-24 від 09.07.2024 р.**  
**Садіфіт, збір по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: топінамбура бульб 0,2 г, стевії листя 0,2 г, чорниці пагонів 0,2 г, квасолі стручок плодів 0,2 г, чаю зеленого 0,15 г, м'яти перцевої листя 0,05 г.

Ресстраційне посвідчення №: UA/6114/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 30724

Дата виробництва: 02.07.2024 року

Розмір серії (партії): 896 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6114/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків зеленого, темно-зеленого, сірувато-зеленого, бурувато-зеленого, жовтувато-білого, світло-бурого або бруо-коричневого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Екстрактивних речовин, виділених водою, %	не менше 25	47,5
6	Суми фруктозанів у перерахунку на фруктозу і суху екстрактивну, %	не менше 3	6,2
7	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,9
8	Золи загальної, %	не більше 12	6,0
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, %	не більше 10	1,9
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	0,6
11	Органічної домішки, %	не більше 2	0,3
12	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	210 000
14	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	13 000
15	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
16	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	48
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	24
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,6
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 07.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6114/01/01; Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"09" 07 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 досьє країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"09" 07 2024 р.

Всесвітній Океан  
09.12.2024