



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 № 37-24 від 09.02.2024 р.
Фітоседан, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці з ярликом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: пустирника трави 250 мг, материнки трави 250 мг, чебрецю трави 250 мг, валеріани кореневищ з коренями 170 мг, буркуну трави 80 мг.

Ресстраційне посвідчення №: UA/14454/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0010224
Дата виробництва: 01.02.2024 року
Розмір серії (партії): 5 250 шт.
Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14454/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сірувато-зеленого кольору з білуватими, білувато-жовтими, рожевувато-фіолетовими, коричнювато-фіолетовими краплинками, 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	Ідентифікація С	згідно МКЯ	відповідає
4	Флавоноїдів в перерахунку на лютеолін та суху сировину, %	не менше 0,3	0,52
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 0,4	0,88
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,8
7	Золи загальної, %	не більше 12	7,2
8	Золи, нерозчинної в хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	4,11
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	410 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	3 200
14	Escherichia coli, КОЕ/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	72
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
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 02.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14454/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
"09" 02 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" 02 2024 р.

Вх ач № 1026 б/р 29.08.24