



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»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 61-24 від 08.03.2024 р. Бузини чорної квітки по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/6354/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020324
 Дата виробництва: 01.03.2024 р.
 Розмір серії (партії): 4 928 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6354/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш подрібнених шматочків квіток та бутонів з домішкою квітконіжок, гілочок і листя різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір жовтуватий з буруватими вкрапленнями.

№	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 ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,60	0,987
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	9,4
6	Золи загальної, %	не більше 10,0	8,4
7	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,2
9	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
10	Sambucus ebulus L.	згідно МКЯ	відповідає
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	100 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	7 000
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	53
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,49
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 03.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6354/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 "08" 03 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 реєстраційного досьє країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.
 "08" 03 2024р.

08.03.2024
 08.03.2024