



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10901, 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 № 18-24 від 19.01.2024 р. Подорожника великого листа по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Регстраційне посвідчення №: UA/5789/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010124
 Дата виробництва: 11.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 3 584 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листа різної форми зеленого або коричнево-зеленого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм.

№	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 суху сировину, %	не менше 12	13,9
5	Суми похідних орто-дигідроксикоричної кислоти у перерахунку на актеозид і суху сировину, %	не менше 1,5	2,25
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	12,5
7	Золи загальної, %	не більше 20	13,8
8	Золи, перозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,55
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,0
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 250 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	43 500
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	56
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"19" 01 2024 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досяє країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"19" 01 2024 р.

Вх. аналіз № 0265 від 24.03.2024р.