


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

Вимірювальна 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 № 157-24 від 01.11.2024 р.
Пустирника трава різано-пресована по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5987/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 21024
 Дата виробництва: 24.10.2024 р.
 Розмір серії (партії): 18 144 шт.
 Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5987/01/01, Зміни № 1-4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки циліндричної форми, діаметром від 4 до 6 мм, довжиною 8-12 мм. Поверхня гладка, блискуча, рідше матова, мармурова, на торцях нерівна. Колір темно-зелений. Запах слабкий. Смак гіркуватий.

№	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	Суми флавоноїдів у перерахунку на гіперозид і абсолютно суху сировину, %	не менше 0,2	0,35
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	7,6
6	Золи загальної, %	не більше 12	11,4
7	Подрібнених часток та осипу, що проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 3	0,2
8	Шматочків довжиною менше 8 мм, %	не більше 20	6,7
9	Шматочків довжиною більше 12 мм, %	не більше 20	2,4
10	Розпадання шматочків у гарячій воді, хв	не більше 5	2
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	50 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	300
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	71
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	46
17	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
18	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	98,8
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5987/01/01, Змін № 1-4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 Ковеня Л.М.
 " 01 " 11 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 доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

 Начальник Служби якості та розвитку
 Уповноважена особа

 Нежувака В.В.
 " 01 " 11 2024 р.

Вр. ад № 0491 від 05.11.2024