


**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 № 82-24 від 10.04.2024 р.  
Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167 г

Реєстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково  
Номер серії (партії): 0020424  
Дата виробництва: 03.04.2024 року  
Розмір серії (партії): 1 288 шт.  
Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими вкрапленнями, 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемодин і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,43
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,1
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,3
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,57
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,8
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,20
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	210 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	5 000
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	60
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	51
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	1,97
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
"10" 04 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 досяє країни призначення.  
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-  
Уповноважена особа

Нежувака В.В.  
"10" 04 2024 р.

*Вх. акт 0523 від 13.11.24*