

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

Сертифікат відповідності GMP для всіх ділянок з виробництва та контролю якості 028/2022/GMP

Виробляльна 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 № 141-22 від 31.10.2022 р.

Мучниці листя по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

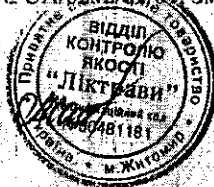
Реєстраційне посвідчення №: UA/6242/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 11022
 Дата виробництва: 24.10.2022 р.
 Розмір серії (партії): 4 984 шт.
 Термін придатності: 5 років

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6242/01/01, Зміна № 4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми зеленого, зеленувато-сірого або жовтувато-зеленого кольору, що проходять крізь сито 2400 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	Гідрохінон-похідних, у перерахунку на арбутин безводний і суху сировину, %	не менше 7,0	9,60
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	7,2
6	Золи загальної, %	не більше 5	3,38
7	Шматочків листя іншого кольору, %	не більше 10	4,4
8	Шматочків стебел, %	не більше 5	1,8
9	Часток, що не проходять крізь сито 2400 мкм, %	не більше 5	2,5
10	Органічної домішки, %	не більше 2,5	1,0
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,22
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	190 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	750
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	35
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	31
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,7
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6242/01/01, Зміни № 4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

/ Начальник ВКЯ



"31" Ковеня Л.М. 20.10.2022

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

"31" Нежувака В.В. 10.10.2022

Віктор Могос 16.10.22