



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 ТрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 121-24 від 15.08.2024 р.  
Фітогенатол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 230 мг, м'яти перцевої листя 230 мг, кашендули квіток 230 мг, деревію трави 230 мг, пижма квіток 80 мг.  
Регістраційне посвідчення №: UA/14509/01/01, безстроково  
Номер серії (партії): 0010824  
Дата виробництва: 05.08.2024 року  
Розмір серії (партії): 3 210 шт.  
Термін придатності: 2 роки  
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14509/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-коричневого кольору з білими, жовтими, жовтувато-оранжевими, сірувато-зеленими і зеленими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах сильний, ароматний.

№	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	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 2	5,0
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,8
6	Золь загальної, %	не більше 13	9,7
7	Золь нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,34
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	3,2
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	450 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	28 000
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	96
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	48
17	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: ± 10% 2 з 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 08.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14509/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



.. 15 .. 08

Ковеня Л.М.  
20/08/24

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

.. 15 .. 08

Нежувака В.В.  
20/08/24

Вр. сер 15 1199  
16.10.2024