



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел. (0412)42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598683

Визирювана лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 25-24 від 30.01.2024 р. Грудний збір № 1 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського 1 г збору містить: алтєй коренів 400 мг, мати-й-мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг засобу:

Ресстраційне повідчення №: UA/5858/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010124  
 Дата виробництва: 19.01.2024 року  
 Розмір серії (партії): 16 912 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато- або сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, бурувато-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, 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	Нісцехаридів у перерахунку на абсолютну суху сировину, %	не менше 2	9,0
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	8,7
6	Золи да альної, %	не більше 15	11,8
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	4,17
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 15	0,5
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	4,2
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Загальне число аеробних мфо (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	130 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	6 000
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	70
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	33
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



.. 30 .. Ковеня Л.М.  
20/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 ресстраційного досьє країни призначення.  
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

.. 30 .. Нежувака В.В.  
01 20/р.

Вх. ак. № 817  
Від 04.04.24/р.