



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»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 199-25 від 03.01.2025 р. Дуба кора по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5860/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 11224
 Дата виробництва: 18.12.2024 р.
 Розмір серії (партії): 90 132 шт.
 Термін придатності: 5 років
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, світло-сірого, зеленувато-сірого, світло-коричневого або червонувато-коричневого кольору.

№	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	Танінів в перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 2,5	3,35
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,6
6	Золи загальної, %	не більше 8	3,81
7	Шматочків кори, що потемніли з внутрішньої поверхні, %	не більше 5	1,2
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	1,0
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	1,6
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,5
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	140 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	150
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 600	88
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	44
17	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	98,9
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 12.2029 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5860/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

В. о. Начальника ВКЯ



Котюжинська Н.С.

.. 03 .. 01 2025 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.

.. 03 .. 01 2025 р.

Вр ое ~ 1033
 24.03.2025