



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 дільниць з виробництва та контролю якості 024/2019/GMP

Вимірювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

Сертифікат підтвердження компетентності № 028/2018 від 10.09.2018 р. виданий ДП «Житомирстандартметрологія»

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 515-21 від 05.01.2021 р.**Кропиви листя по 1,5 г у фільтр-пакеті № 20**

Реєстраційне посвідчення №: UA/7000/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0061220

Дата виробництва: 28.12.2020 р.

Розмір серії (партії): 15 296 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7000/01/01, Зміни № 1, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір темно-зелений, темно-сірувато-зелений, коричнювато-зелений, зелений.

№	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	Суми гідроксикоричних кислот, у перерахунку на кислоту хлорогенову і суху сировину, %	не менше 1	1,5
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	11,1
6	Золи загальної, %	не більше 20	18,4
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 4	1,25
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	4,8
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	150 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	20 000
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	41
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	21
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,46
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 12.2022 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7000/01/01, Зміни № 1, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ

Ковеня Л.М.
"Р5" 01 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 реєстраційного дос'є країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

"05"

Нежувака В.В.

01 20/р.

вх-сек. в 1632 от 27.01.2021 р. [signature]