



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 ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 167-24 від 20.11.2024 р.

Глоду плоди по 4 г у фільтр-пакетах № 20

Регістраційне посвідчення №: UA/5857/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0011124
 Дата виробництва: 12.11.2024 р.
 Розмір серії (партії): 980 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5857/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Суміш шматочків різної форми зовнішньої оболонки плодів і дерев'янистих кісточок, а також цільні кісточки від жовто-оранжевого і бурувато-червоного до темно-бурого або чорного кольору, іноді з білуватим нальотом цукру, що викристалізувався, які проходять крізь сито з отворами розміром 2800 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	Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %	не менше 0,05	0,082
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,9
6	Золи загальної, %	не більше 5	4,37
7	Часток, що не проходять крізь сито 2800 мкм, %	не більше 10	0,2
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,2
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,20
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	50 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 000
12	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
13	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
14	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	37
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	3,8 - 4,2	3,94
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5857/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



«*ЛП*» *11* / 20*24*р.
 Ковеня Л.М.

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

В.В. Нежувака

«*20*» *11* / 20*24*р.
 Нежувака В.В.

Врач № 1666
24.11.2024