



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Київ, вул. Килиєвська, буд. 31, тел. 044 194 27 24

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АД № 398003

Сертифікат відповідності GMP для всіх діяльностей виробництва за контролем якості: 078/2022/КМР

Випробовування лабораторія ВКМ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 115-22 від 22.09.2022 р.

Грудний збір № 2 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: м'яти-й м'ячул листя 400 мг, подорожника великого листя 300 мг, солодки коренів 300 мг.

Ресетраційне посвідчення № UA/5859/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0040922

Дата виробництва: 15.09.2022 року

Розмір серії (партії): 1 696 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків зеленого, бурувато-зеленого, білувато-сірого і світло-жовтого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах відсутній.

№	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	Полісахариди у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 5	9,0
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,3
6	Золи загальної, %	не більше 23	13,2
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	4,17
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 15	0,4
9	Часток, що проходять крізь сито 120 мкм, %	не більше 10	1,8
10	Мінерально домішан, %	не більше 1,3	0,54
11	Загальне число вербових м'яг (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	105 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	700
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 300	38
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	45
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 09.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5859/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

22.09.2022

Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами ресетраційного дос'є країни призначення. Дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Гончар А.Б.

22.09.2022