



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 ділянок з виробництва та контролю якості 024/2019/GMP

Вимрювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 9-22 від 20.01.2022 р.**Хвоща польового трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Реєстраційне посвідчення №: UA/5699/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10122
 Дата виробництва: 11.01.2022 р.
 Розмір серії (партії): 50 624 шт.
 Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки ребристих стебел та лінійних листків від світло-зеленого до зеленувато-сірого кольору, іноді з коричневими крапками, які проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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 ізокверцитрозид та суху сировину, %	не менше 0,3	0,61
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	10,5
6	Золи загальної, %	не менше 12 і не більше 27	18,6
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не менше 3 і не більше 15	7,3
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	5,4
10	Сторонні домішки, %	не більше 4	1,8
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,7
12	Equisetum palustre	згідно МКЯ	відповідає
13	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	менше 10 000
14	Загальне число дріжджових і плісеневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 500
15	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
16	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	48
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,8
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5699/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"10" 01 2022 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



Нежувка В.В.

"10" 01 2022 р.