



## 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 діляниць з виробництва та контролю якості 024/2019/GMP

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

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 475-20 від 10.12.2020 р.

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

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: алтеї коренів 400 мг, мати-й-мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг

засобу:

Реєстраційне посвідчення №: UA/5858/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0061120  
 Дата виробництва: 28.11.2020 року  
 Розмір серії (партії): 39 488 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01.

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато- або сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, бурувато-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, ароматний.

№	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	Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %	не менше 2	9,5
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,1
6	Золи загальної, %	не більше 15	14,5
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	5,5
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 15	3,6
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,8
10	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	560 000
12	Загальне число дріжджових і пліселевих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	11 000
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	42
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	19
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,45
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2022 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
 "10" 12 2020

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



Нежувака В.В.  
 "10" 12 2020

В. Ан. П. Я. О. С. В. С. Г.

В. С. Г.

10.12.2020

В. С. Г.