



### 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  
 Вимірвальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідчення 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 № 61-21 від 23.02.2021 р.

### Заспокійливий збір №2 (седативний) по 60 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: пустирника трави 400 мг, хмелю шишок 200 мг, м'яти перцевої листя 150 мг, валеріани кореневищ з коренями 150 мг, солодки коренів 100 мг.

Реєстраційне посвідчення №: UA/6044/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 20221

Дата виробництва: 15.02.2021 року

Розмір серії (партії): 7 056 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Зміни № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сіро-зеленого кольору зі світло-жовтими, жовтими, світло-коричневими, сірувато-бурими, бурими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 мкм. Запах ароматний.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Ефірної олії, в перерахунку на суху сировину, %	не менше 0,2	0,41
4	Окислювальних речовин у перерахунку на танін та суху сировину, %	не менше 3	3,4
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,0
6	Золи загальної, %	не більше 12	7,8
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,24
8	Часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	1,7
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 7	2,5
10	Органічної домішки, %	не більше 3	1,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	80 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	70 000
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	38
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	17
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 57,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 59,04	відповідає
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 02.2023 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6044/01/01, Змін № 1-2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

“23” 02 2021 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 доось країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

Начальник ВЗЯ -

Уповноважена особа

Добровольський О.С.

“23” 02 2021 р.

Вс ак №1619 ош

02-03-2021