



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»

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 «Житомирстандартиметрологія»

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3-21 від 12.01.2021 р.**  
**Глоду плоди по 4 г у фільтр-пакетах № 20**

Ресстраційне посвідчення №: UA/5857/01/01, безстроково  
Номер серії (партії): 0010121  
Дата виробництва: 04.01.2021 р.  
Розмір серії (партії): 3 552 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	0,076
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,9
6	Золи загальної, %	не більше 5	3,75
7	Часток, що не проходять крізь сито 2800 мкм, %	не більше 10	0,3
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,3
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,10
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	менше 10 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	23 000
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	51
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	3,8 - 4,2	3,87
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2023

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

Начальник ВКЯ



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 ресстраційного досьє країни призначення.  
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-  
Уповноважена особа



Нежувака В.В.  
"12" 01 2021 р.

Рез. ан. № 1405 від 18.01.2021


**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

Вимрювальна 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 № 357-20 від 25.09.2020 р.**  
**Глоду плоди по 4 г у фільтр-пакетах № 20**

Ресстраційне посвідчення №: UA/5857/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0040920  
 Дата виробництва: 17.09.2020 р.  
 Розмір серії (партії): 3 200 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5857/01/01, Зміни № 1  
 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	0,086
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,4
6	Золи загальної, %	не більше 5	2,9
7	Часток, що не проходять крізь сито 2800 мкм, %	не більше 10	5,6
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,5
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,1
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	280 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	16 000
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	30
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	17
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	3,8 - 4,2	3,95
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2022 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5857/01/01, Зміни № 1

Начальник ВКЯ



"25" Ковеня Л.М. 20/20

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 ресстраційного досьє країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

 Начальник Служби якості та розвитку-  
 Уповноважена особа

"25" 13/10



Вх 00001 1006 000 13-10-2020