



## 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 028/2022/GMP

Виміррювальна 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 № 116-23 від 15.05.2023 р.

### Глоду плоди по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5857/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 30523  
 Дата виробництва: 08.05.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 8 260 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 викристалізованого цукру, що проходять крізь сито з отворами розміром 4000 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	0,075
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,5
6	Золи загальної, %	не більше 5	3,59
7	Органічної домішки, %	не більше 1	0,2
8	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,3
9	Часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	5,8
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	4,4
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	280 000
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 500	34
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	18
17	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
18	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,3
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2025 р.

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

Начальник ВКЯ



“15” Ковеня Л.М.  
2023 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї партії 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 доосьє країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

“15” Нежувака В.В.  
2023 р.