


**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 № 7-21 від 19.01.2021 р.**  
**Липи квітки по 1,5 г у фільтр пакетах №20**

Реєстраційне посвідчення №: UA/5977/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010121

Дата виробництва: 05.01.2021 р.

Розмір серії (партії): 10 368 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5977/01/01, Зміни № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки квіток, квітконіжок і приквіток різної форми, які проходять крізь сито 2000 мкм жовтувато-білого, зеленувато- або жовтувато-сірого, світло-жовтого, жовтувато-зеленого кольору.

№	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	Сума флавоноїдів у перерахунку на кверцетин та абсолютно суху сировину, %	не менше 0,5	1,06
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,5
6	Золи загальної, %	не більше 8	6,8
7	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,7
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,1	0,02
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	200 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 400
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	42
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	21
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2023 р.

**ВИСНОВОК:** відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5977/01/01, Змін № 1-2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

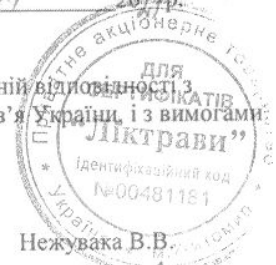
Начальник ВКЯ


 Ковеня Л.М.  
 «19» 01 2021р.

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

 Нежувака В.В.  
 «19» 01 2021р.


For call n 4641 000

02-03-2021