



## 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 етапів з виробництва та контролю якості 028/2022-GMP

Вінеризаційна 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 ЯКОСТІ № 75-23 від 07.04.2023 р.

### Чистотілу трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5701/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 10323  
 Дата виробництва: 30.03.2023 р.  
 Розмір серії (партії): 24 976 шт.  
 Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5701/01/01, Зміни № 1-4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки листків, стебел, квіток та плодів різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Колір світло-зелений, зелений, блакитнувато-зелений, сизуватий з яскраво-жовтими, жовтими, буруватими, зеленувато-коричневими, бурими або чорними вкrapленнями.

№	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 алкалоїдів в перерахунку на хелідонін і суху сировину, %	не менше 0,6	0,72
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,8
6	Загальна зола, %	не більше 15	13,7
7	Шматочків побурілих і потемнілих частин трави, %	не більше 3	1,2
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 15	6,2
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,30
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	2 000
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 600	45
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	41
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,6
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 03.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5701/01/01, Змін № 1-4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені згідно з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, та відповідають вимогам реєстраційного доось країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку  
 Уповноважена особа



*В. Ан. Кошаров 11-04-2023 В.В.*