

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

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 ЯКОСТІ № 27-23 від 20.02.2023 р.

Полину гіркокого трава по 75 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5879/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 10223
Дата виробництва: 10.02.2023 р.
Розмір серії (партії): 41 552 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5879/01/01, Зміна № 4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Шматочки листя, стебел, кошиків різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм, сірого, зеленого, зеленувато-сірого, жовтого 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	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, м.л/кг	не менше 1,5	3,31
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	9,3
6	Золи загальної, %	не більше 12	6,9
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 1	0,40
8	Потемнілих частин трави, %	не більше 3	0,6
9	Шматочків стебел більше 3 мм у діаметрі, %	не більше 3	1,2
10	Показник гіркоти	не менше 10 000	16 333,3
11	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
12	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	4,3
13	Органічної домішки, %	не більше 2	0,4
14	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,50
15	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	30 000
16	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 800
17	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
18	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
19	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	43
20	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	20
21	Маса вмісту упаковки, г	не менше 71,25	відповідає
22	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 73,8	74,4
23	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
24	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
25	Дата закінчення терміну придатності		до 02.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5879/01/01, Зміни № 4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"20" Ковеня Л.М. 20/23

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

"20" Нежувака В.В. 20/23