



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 № 155-21 від 05.05.2021 р.

Нирковий чай, листя по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5874/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020421
 Дата виробництва: 20.04.2021 р.
 Розмір серії (партії): 39 840 шт.
 Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5874/01/01, Зміни № 1-5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки листя і стебел різної форми, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір зелений, сірувато-зелений, зеленувато-коричневий, фіолетово-бурий або фіолетово-коричневий з жовтувато-білими краплями. Запах слабкий. Смак слабо-гіркуватий, злегка в'язучий.

№	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	Суми похідних гідроксикоричних кислот в перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину, %	не менше 2,5	8,3
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	9,6
6	Золи загальної, %	не більше 12,5	9,9
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	1,1
9	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	30 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 900
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	38
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	19
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,43 - 1,58	1,47
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5874/01/01, Змін № 1-5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



«05» 05 2021 р.
Ковеня Л.М.

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 доось країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
Уповноважена особа



«05» 05 2021 р.
Нежувака В.В.

Вх. ан. № 2020 від 30.06.2021 Корсаєв