


Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10901, 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

Вимірковальна лабораторія ВКЯ ПраГ «Ліктрави»

Свідчення про атестацію № 452 від 30.07.2020 р. видає Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 111-22 від 22.09.2022 р.
Мати-й-мачухи листя різано-пресоване по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/5871/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10922
 Дата виробництва: 13.09.2022 р.
 Розмір серії (партії): 21 896 шт.
 Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5871/01/01, Зміни № 3-4, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки циліндричної форми, діаметром 4-6 мм, довжиною 8-12 мм. Поверхня гладенька, блискуча, рідше матова, мармурова, на торцях нерівна. Колір темно-зелений з більш світлими вкрапленнями, на торцях світліша.

№	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 рутин та абсолютну суху сировину, %	не менше 1	1,4
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	8,3
6	Золи загальної, %	не більше 20	16,1
7	Золи нерозчинної у кислоті хлористоводневій, %	не більше 10	3,73
8	Подрібнених часток та осіпу, що проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 3	0,2
9	Шматочків довжиною менше 8 мм, %	не більше 20	4,1
10	Шматочків довжиною більше 12 мм, %	не більше 20	1,8
11	Розпадання шматочків у гарячій воді, хв	не більше 5	2
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	635 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	3 800
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 500	41
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,4
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2025 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5871/01/01, Змін № 3-4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

22.09.2022 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Гончар А.Б.

22.09.2022 р.