


**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 № 434-20 від 16.11.2020 р.**
**Жовчогінний збір № 2 по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: цмину піщаного квіток 0,4 г, деревію трави 0,2 г, м'яти перцевої листя 0,2 г, коріандру плодів 0,2 г.

Ресстраційне посвідчення №: UA/5862/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 41120

Дата виробництва: 06.11.2020 року

Розмір серії (партії): 29 820 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5862/01/01, Зміни № 1

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків сірувато-зеленого кольору з крапляннями жовтого, оранжевого та жовтувато-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм.

№	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 флавонолідів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину, %	не менше 1,5	1,78
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13	8,4
6	Золи загальної, %	не більше 10,5	7,2
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	2,24
8	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 15	7,5
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 5	1,0
10	Органічної домішки, %	не більше 0,7	0,25
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,8	0,41
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	840 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	35 000
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 500	45
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	23
18	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
19	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,9
20	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
21	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
22	Дата закінчення терміну придатності		до 11.2022 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5862/01/01, Зміни № 1

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"16" 11 2020р.

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



Нежувака В.В.

"16" 11 2020р.

Вхачен 0316 одер 24-11-2020