



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 013/2024/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 ЯКОСТІ № 72-25 від 09.06.2025 р.

Календули квітки по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/6047/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010525
 Дата виробництва: 27.05.2025 р.
 Розмір серії (партії): 19 292 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6047/01/01, Зміна № 3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки різної форми квітколоз, квітконосів, листочків обгортки, трубчастих і несправжньоязичкових квіток, цільні трубчасті квітки, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Колір сіро-зелений, зелений, червонувато-оранжевий, оранжевий, яскраво- або блідо-жовтий, жовтувато-коричневий, жовтий.

№	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	Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %	не менше 0,4	0,50
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	10,6
6	Золі загальної, %	не більше 11,0	9,8
7	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	1,1
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,32
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 250 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (Г'УМС), КУО/г	не більше 100 000	14 000
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	59
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	31
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,45
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6047/01/01, Зміни № 3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 «09» 06 2025 р.

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 доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа

«09» 06 2025 р.

Нежувака В.В.
 «09» 06 2025 р.

В.В. Нежувака

09.06.2025