



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел (0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АБ, № 593083

Сертифікат відповідності GMP для всіх ліній з виробництва та контролю якості 013/2024/GMP

Вимірвальна лабораторія ВКЛ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 45-25 від 13.05.2025 р.**Валеріани кореневища з коренями по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20**

Ресстраційне посвідчення №: UA/5668/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010525

Дата виробництва: 06.05.2025 р.

Розмір серії (партії): 1 288 шт.

Термін придатності: 3 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5668/01/01, Зміна № 5, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки коренів і кореневищ різної форми від жовтаво-сірого до світло-коричнювато-сірого, корінцевого кольору, що проходять крізь сито з отворами діаметром 2000 мкм. Запах характерний.

№	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, мл/кг	не менше 2	3,3
5	Сесквітерпенових кислот у перерахунку на валеренову кислоту і суху сировину, %	не менше 0,07	0,154
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,3
7	Зелі загальної, %	не більше 14	13,8
8	Зелі, нерозчинної у хлористоводневі кислоті, %	не більше 5	3,98
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 2	1,0
12	Загальне число аеробних м/б (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	270 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	46 000
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 600	79
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	40
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,47
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2028 р.

ВІСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5668/01/01, Зміни № 5, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЛ

Ковеня Л.М.
"13" 05 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 дос'є країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа

Нежувака В.В.
"13" 05 2025 р.

К. о. о. н. 05.05.2025
К. о. о. н. 2025