



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, вул. Київська, буд. 21, тел./факс (0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія А.В. № 598083

Сертифікат відповідності GMP для всіх лінійок з виробництва та контролю якості 013.2024/GMP

Вимірнісна 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 № 47-25 від 16.05.2025 р. **Чебрецю трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20**

Регістраційне посвідчення №: UA/2343/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010525
 Дата виробництва: 08.05.2025 р.
 Розмір серії (партії): 6 776 шт.
 Термін придатності: 2 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ ЛЗ до РП № UA/2343/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя, гілочок, стебел, сушів і окремі квітки зеленого, сірувато-зеленого, зеленувато-коричневого, жовтувато-бурого, бурувато-червоного і сизовато-фіолетового кольору, що проходить крізь сито з отворами розміром 2000 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	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мг/кг	не менше 1,5	3,51
5	Екстрактивних речовин, які вилучені 30% спиртом, %	не менше 18	28,6
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 13,0	9,0
7	Золі загальної, %	не більше 12,0	8,1
8	Золі, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5,0	3,98
9	Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %	не більше 10	0,8
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,5
12	Загальне число аеробних міб (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	20 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТГМС), КУО/г	не більше 100 000	3 200
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	74
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	25
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	Термін придатності		до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/2343/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 "16" 05 2025 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 постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами регістраційного дозволу країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

 Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа

 "16" 05 2025 р.
 Нежува В.В.

Handwritten signature and date: 16.05.2025