



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 діяльностей з виробництва та контролю якості 013.2024/GMP

Вимірювальна 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 № 112-25 від 14.08.2025 р. Подорожника великого листя по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/5789/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010825
 Дата виробництва: 07.08.2025 р.
 Розмір серії (партії): 1 960 шт.
 Термін придатності: 3 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми зеленого або коричнево-зеленого кольору, що проходять 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	Полісахаридів у перерахунку на суху сировину, %	не менше 12	13,8
5	Суми похідних орто-дигідроксикоричної кислоти у перерахунку на актеозид і суху сировину, %	не менше 1,5	2,23
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	11,0
7	Золи загальної, %	не більше 20	19,7
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,42
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,5
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	менше 10 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	700
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	64
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 1,43 до 1,58	1,48
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 08.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5789/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"14" 08 2025р.

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

Нежувака В.В.

"14" 08 2025р.

В.В. Нежувака
 14.08.2025р.