



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 ділянок з виробництва та контролю якості 013/2024/GMP

Вимірніальна 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 № 26-26 від 29.01.2026 р. Шипшини плоди по 3,0 г у фільтр-пакетах № 20 у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5893/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0010126
Дата виробництва: 21.01.2026 р.
Розмір серії (партії): 5 684 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5893/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків оболонки плодів, окремих, а також збитих у грудки волосків, цільних горішків та їх шматочків. Шматочки плодів тверді, крихкі з блискучою, рідше матовою, більш або менш зморшкуватою зовнішньою поверхнею. Всередині шматочки плодів густо вистелені довгими дуже жорсткими щетинистими волосками або ж без них. Горішки тверді, довгасті, злегка сплюснені з боків, зі слабо вираженими гранями. Колір шматочків плодів зовні оранжево-червоний, червоний, бордовий, темно-бордовий, бурувато-червоний, всередині – жовтий, оранжевий, оранжево-червоний, червоний, бордовий, темно-бордовий, бурувато-червоний; волоски - світло-жовті, жовті, світло-оранжеві, оранжеві; горішки світло-жовті, іноді буруваті. Запах слабкий, специфічний. Смак кислувато-солодкий, злегка в'язучий.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Вільних органічних кислот в перерахунку на яблучну кислоту і абсолютно суху сировину, %	не менше 2,6	4,80
4	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	7,5
5	Золи загальної, %	не більше 5	3,78
6	Подрібнених часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	2,9
7	Подрібнених часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,26
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,34
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	825 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	12 000
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	38
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	25
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 2,85 до 3,15	2,93
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5893/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

„29” 01 2026 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

„29” 01 2026 р.

Нежувака В.В.

В.а.м. Нежува
11.02.26

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»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 154-25 від 13.10.2025 р.

Шипшини плоди по 3 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/5893/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0031025
Дата виробництва: 02.10.2025 р.
Розмір серії (партії): 9 772 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5893/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків оболонки плодів, окремих, а також збитих у грудки волосків, цільних горішків та їх шматочків. Шматочки плодів тверді, крихкі з блискучою, рідше матовою, більш або менш зморшуватою зовнішньою поверхнею. Всередині шматочки плодів густо вистелені довгими дуже жорсткими щетинистими волосками або ж без них. Горішки тверді, довгасті, злегка сплюснені з боків, зі слабо вираженими гранями. Колір шматочків плодів зовні оранжево-червоний, червоний, бордовий, темно-бордовий, бурувато-червоний, всередині – жовтий, оранжевий, оранжево-червоний, червоний, бордовий, темно-бордовий, бурувато-червоний; волоски - світло-жовті, жовті, світло-оранжеві, оранжеві; горішки світло-жовті, іноді буруваті. Запах слабкий, специфічний. Смак кислувато-солодкий, злегка в'язучий.

№	Найменування характеристики	Нормативне значення	Результат аналізу
1	Ідентифікація А	згідно МКЯ	відповідає
2	Ідентифікація В	згідно МКЯ	відповідає
3	Вільних органічних кислот в перерахунку на яблучну кислоту і абсолютно суху сировину, %	не менше 2,6	4,73
4	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	10,7
5	Золи загальної, %	не більше 5	3,44
6	Подрібнених часток, що не проходять крізь сито 4000 мкм, %	не більше 10	4,1
7	Подрібнених часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	0,1
8	Органічної домішки, %	не більше 0,5	0,18
9	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,14
10	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	40 000
11	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	350
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	50
15	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
16	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	від 2,85 до 3,15	2,92
17	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
18	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
19	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5893/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

“13” 10 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 реєстраційного дос'є країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

“13” 10 2025 р.