



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

Вимірювальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свідоцтво про атестацію № 4: 2 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 41-25 від 06.05.2025 р.
Фітогастрол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з яриком

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, кропу пахучого плодів 200 мг, лепехи козеневищ 200 мг, солодки коренів 200 мг.

Ресстраційне посвідчення №: UA/14230/01/01, безстроково

Номер серії (паргії): 0010425

Дата виробництва: 28.04.2025 року

Розмір серії (паргії): 1 860 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-коричневого кольору з білуватими, білувато-жовтими, темно-зеленими краплями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах сильний, ароматний.

№	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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0.9	1.39
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 5	11.4
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9.3
7	Золи загальної, %	не більше 10	7.5
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 4	2.62
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0.8
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	4.3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0.3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 600 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	4 200
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	82
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	41
18	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: ±10% 2 з 20 фільтр-пакетів: від ±10% до ±20%	відповідає
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"06" 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 доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"06" 05 2025 р.

ВКЯ № 2166 від 30.09.25

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 135-24 від 13.09.2024 р.

Фітогастрол, збір по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20 з ярликом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, кропу пахучого плодів 200 мг, лепехи кореневищ 200 мг, солодки коренів 200 мг.
Реєстраційне посвідчення №: UA/14230/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0010924
Дата виробництва: 03.09.2024 року
Розмір серії (партії): 3 120 шт.
Термін придатності: 2 роки
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато-коричневого кольору з білуватими, білувато-жовтими, темно-зеленими вкрапленнями, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах сильний, ароматний.

№	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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0,9	1,48
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 5	11,7
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	10,4
7	Золи загальної, %	не більше 10	7,0
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 4	2,42
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	1,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	225 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	19 000
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 500	51
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
18	Однорідність маси фільтр-пакета	18 з 20 фільтр-пакетів: $\pm 10\%$ 2 з 20 фільтр-пакетів: від $\pm 10\%$ до $\pm 20\%$	відповідає
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2026 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14230/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



“13”  2024 р.
 Ковсеня Л.М.

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 доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа



“13” 09 2024 р.
 Нежувака В.В.