



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

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

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії АВ, № 598083

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

Випрошувальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 16-26 від 16.01.2026 р.

## Грудний збір № 1 по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: алтей коренів 400 мг, мати-й-мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг

Регістраційне посвідчення №: UA/5858/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 10126

Дата виробництва: 08.01.2026 року

Розмір серії (партії): 8 932 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато- або сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, буровато-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 8000 мкм. Запах слабкий, 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  | Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %  | не менше 2           | 9,1               |
| 5  | Вітрага в масі при висушуванні, %                          | не більше 13         | 9,2               |
| 6  | Золь загальної, %                                          | не більше 15         | 13,2              |
| 7  | Золь нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %             | не більше 6          | 3,91              |
| 8  | Часток, що не проходять крізь сито 8000 мкм, %             | не більше 15         | 1,7               |
| 9  | Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %                 | не більше 10         | 0,8               |
| 10 | Органічної домішки, %                                      | не більше 1,5        | 0,32              |
| 11 | Мінеральної домішки, %                                     | не більше 1          | 0,3               |
| 12 | Загальне число аеробних м.о. (ТАМС), КУО/г                 | не більше 10 000 000 | 920 000           |
| 13 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г | не більше 100 000    | 3 100             |
| 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        | 76                |
| 17 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                      | не більше 200        | 30                |
| 18 | Маса вмісту упаковки, г                                    | не менше 47,5        | відповідає        |
| 19 | Середня маса вмісту 10 упаковок, г                         | не менше 49,2        | 49,7              |
| 20 | Упаковка                                                   | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 21 | Маркування                                                 | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 22 | Дата закінчення терміну придатності                        |                      | до 01.2028 р.     |

ВІСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ

Ковеня Л.М.  
"16" 01 2026 р.

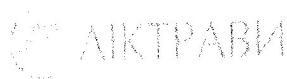
Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.  
"16" 01 2026 р.



## Приватне акціонерне товариство «Ліктраві»

Україна, 10901, 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 виробництва та контролю якості 015-3024 GMP

Визначальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктраві»

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

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 107-26 від 20.04.2026 р.

### Грудний збір № 1 по 50 г у пачках з внутрішнім пакегом

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: алтей коренів 400 мг, мати - й - мачухи листя 400 мг, материнки трави 200 мг.

Регістраційне посвідчення №: UA/5858/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 20426

Дата виробництва: 13.04.2026 року

Розмір серії (партії): 5 432 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків жовтувато- або сірувато-білого, сірувато-зеленого, зеленого, бурхаво-пурпурового кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 8000 мкм. Запах слабкий, 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  | Полісахаридів у перерахунку на абсолютно суху сировину, %  | не менше 2           | 9,1               |
| 5  | Втрата в масі при висушуванні, %                           | не більше 13         | 10,2              |
| 6  | Золі загальної, %                                          | не більше 15         | 12,1              |
| 7  | Золі нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %             | не більше 6          | 3,55              |
| 8  | Часток, що не проходять крізь сито 8000 мкм, %             | не більше 15         | 1,2               |
| 9  | Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %                 | не більше 10         | 1,4               |
| 10 | Органічної домішки, %                                      | не більше 1,5        | 0,36              |
| 11 | Мінеральної домішки, %                                     | не більше 1          | 0,4               |
| 12 | Загальне число аеробних м.б. (ГАМС), КУО/г                 | не більше 10 000 000 | 1 090 000         |
| 13 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г | не більше 100 000    | 4 100             |
| 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        | 54                |
| 17 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                      | не більше 200        | 28                |
| 18 | Маса вмісту упаковки, г                                    | не менше 47,5        | відповідає        |
| 19 | Середня маса вмісту 10 упаковок, г                         | не менше 49,2        | 49,6              |
| 20 | Упаковка                                                   | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 21 | Маркування                                                 | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 22 | Дата закінчення терміну придатності                        |                      | до 04.2028 р.     |

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5858/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Почальник ВКЯ



Ковся Л.М.  
 ..LP.. 2026 р.

Цим підтверджуємо, 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

..20.. 04 2026 р.

Нежувака В.В.

..20.. 04 2026 р.