



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

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

Ліцензія на виробництво лікарських засобів-серія АВ, № 398083

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

Вимірковальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 63-25 від 02.06.2025 р. Шлунковий збір № 3 по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 300 мг, кропиви листя 300 мг, м'яти перцевої листя 200 мг, валеріани кореневищ з коренями 100 мг, лепехи кореневищ 100 мг.

Регістраційне посвідчення №: UA/6056/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010525

Дата виробництва: 23.05.2025 року

Розмір серії (партії): 3 920 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6056/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з оранжевими і жовтуватими включеннями, 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст похідних антрацену у перерахунку на франгулаемодин та абсолютно суху сировину, %	не менше 1,5	1,75
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,7
7	Золи загальної, %	не більше 14	10,4
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,81
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	1,2
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	3,8
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1,5	0,36
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	810 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	46 000
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	24
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	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6056/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

в.о. Начальника ВКЯ



Котюжинська Н.С.

"02" 06 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.

"02" 06 2025 р.

Вх. он. № 1638 від 05.06.2025 р.