

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

Випробувальна 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 № 128-26 від 24.04.2026 р.

Калган, кореневища по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Регістраційне посвідчення №: UA/7179/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 20426
Дата виробництва: 17.04.2026 р.
Розмір серії (партії): 868 шт.
Термін придатності: 4 роки

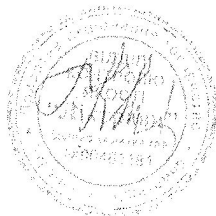
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміна № 2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми від темно-червоного до коричнево-жовтого кольору з червоно-коричневими та коричневими включеннями, що проходять крізь сито з отворами 5600 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	Танінів в перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 7	8,2
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	10,2
6	Золі загальної, %	не більше 5	3,80
7	Шматочків коренів, стебел, кореневищ, почорнілих на зламі, %	не більше 3	1,9
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	9,3
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 10	6,4
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м.б. (ГМС), КУО/г	не більше 10 000 000	65 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	300
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Важкі метали: Кадмій, ррп	не більше 2,0	0,22
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	78
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	30
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	99,4
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2030 р.

ВІСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміни № 2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

20/04/26

Цим підтверджую, що всі виробничі етапи для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові 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

Підпис

Нежувака В.В.

20/04/26

Вх.ам. №1905 від 20.05.26



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел (0112) 42-722-91

Пісця на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Сертифікат відповідності GMP для всіх даних з виробництва та контролю якості 013.2021 GMP

Намріявався 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 № 70-25 від 03.06.2025 р.

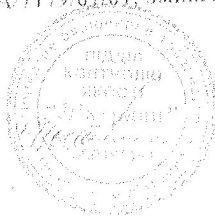
Калган, кореневища по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом

Регістраційне посвідчення №: UA/7179/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10525
 Дата виробництва: 27.05.2025 р.
 Розмір серії (партії): 2 212 шт.
 Термін придатності: 4 роки
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміна № 2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми від темно-червоного до коричнюватого-жовтого кольору з червоно-коричневими та коричневими включеннями, що проходять крізь сито з отворами 5600 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	Густина в перерахунку на піроталод і суху сировину, %	не менше 7	9,2
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	11,8
6	Золь загальної, %	не більше 5	3,60
7	Шматочків коренів, стебел, кореневих, почорнілих на зламі, %	не більше 3	1,8
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	9,5
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 10	7,0
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,2
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
12	Загальне число аеробних м.б (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	65 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	4 300
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Важкі метали: Кадмій, ppm	не більше 2,0	0,19
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	97
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	22
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	98,9
21	Упаковки	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2029 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміни № 2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

в.о Начальника ВКЯ



Котляницька Н.С.

"15" 07 2025 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі статті 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 dossier призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа

Пежувка В.В.

"03" 06 2025 р.

Всесвітній день лікаря 05.06.25



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

Вимірвальна 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 № 71-25 від 03.06.2025 р.**Калган, кореневища по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом**

Реєстраційне посвідчення №: UA/7179/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 20525

Дата виробництва: 27.05.2025 р.

Розмір серії (партії): 952 шт.

Термін придатності: 4 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміна № 2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Шматочки кореневищ різної форми від темно-червоного до коричнювато-жовтого кольору з червонувато-коричневими та коричневими включеннями, що проходять крізь сито з отворами 5600 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	Танінів в перерахунку на пірогалол і суху сировину, %	не менше 7	9,2
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 12	11,8
6	Зони загальної, %	не більше 5	3,34
7	Шматочків коренів, стебел, кореневищ, почорнілих на зламі, %	не більше 3	1,9
8	Часток, що не проходять крізь сито з отворами 5600 мкм, %	не більше 10	9,4
9	Часток, що проходять крізь сито з отворами 250 мкм, %	не більше 10	6,8
10	Органічної домішки, %	не більше 1	0,3
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,5
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	20 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	800
14	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
15	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
16	Важкі метали: Кадмій, ppm	не більше 2,0	0,17
17	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	67
18	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	45
19	Маса вмісту упаковки, г	не менше 95,0	відповідає
20	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 98,4	98,8
21	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
22	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
23	Дата закінчення терміну придатності		до 05.2029 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7179/01/01, Зміни № 2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

в.о Начальника ВКЯ



Котюжинська Н.С.

"03" 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 доось країни призначення.

Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"03" 06 2025 р.