



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

Вимірковальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 33-26 від 03.02.2026 р.**Фітобронхол по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20****у пачці з внутрішнім пакетом**

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: ромашки квіток 200 мг, багна звичайного пагонів 200 мг, календули квіток 200 мг, фіалки трави 200 мг, солодки коренів 150 мг, м'яти перцевої листя 50 мг

Регістраційне посвідчення №: UA/14186/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010126

Дата виробництва: 27.01.2026 року

Розмір серії (партії): 1 904 шт.

Термін придатності: 2 роки

Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/14186/01/01, Зміна № 4,

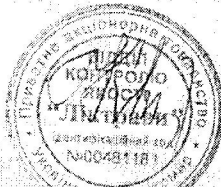
Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків коричнево-жовтого кольору з зеленими, білими, жовто-оранжевими і коричневими вкрапленнями, 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	Суми флавоноїдів в перерахунку на рутин та суху сировину, %	не менше 0,5	1,20
5	Ефірної олії у перерахунку на суху сировину, мл/кг	не менше 0,8	1,09
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,2
7	Золи загальної, %	не більше 10	8,2
8	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 3	1,35
9	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,2
10	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	1,4
11	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,3
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	195 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	2 300
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	81
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
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	Термін придатності		до 01.2028 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/14186/01/01, Зміни № 4, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008.

Начальник ВКЯ



« 03 » Ковеня Л.М.
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 досьє країни призначення.
Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

« 03 » Нежувака В.В.
2026 р.

Від Аналітичного відділу 20.02.2026 р.