



## 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 даних з виробництва та контролю якості 013/2024-GMP

Вимірвальна 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 № 34-26 від 03.02.2026 р.

Фіалки трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

у пачці з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5803/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010126  
 Дата виробництва: 27.01.2026 р.  
 Розмір серії (партії): 1 428 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки стебел, листя, квіток, плодів зеленого, світло-зеленого або жовтуватого-зеленого кольору з фіолетовими, синіми, темно-синіми, жовтими, світло-жовтими, блідо-фіолетовими вкрапленнями та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий. Смак солодкуватий із відчуттям слизистості.

| №  | 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  | Сума флавоноїдів у перерахунку на віолантін та суху сировину, % | не менше 1,5         | 2,72              |
| 5  | Показник набухання                                              | не менше 9           | 9,3               |
| 6  | Втрата в масі при висушуванні, %                                | не більше 14,0       | 8,9               |
| 7  | Золь загальної, %                                               | не більше 15,0       | 14,7              |
| 8  | Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %                  | не більше 10         | 0,1               |
| 9  | Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %                      | не більше 10         | 0,6               |
| 10 | Мінеральної домішки, %                                          | не більше 1          | 0,1               |
| 11 | Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г                       | не більше 10 000 000 | 820 000           |
| 12 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г      | не більше 100 000    | 950               |
| 13 | Escherichia coli, КУО/г                                         | не більше 1 000      | менше 10          |
| 14 | Salmonella в 25 г                                               | не допускається      | не виявлено       |
| 15 | Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг                             | не більше 500        | 65                |
| 16 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                           | не більше 200        | 34                |
| 17 | Середня маса вмісту фільтр-пакету, г                            | 1,43 - 1,58          | 1,47              |
| 18 | Упаковка                                                        | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 19 | Маркування                                                      | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 20 | Дата закінчення терміну придатності                             |                      | до 01.2029 р.     |

ВІСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ

Ковеня Л.М.  
"19" 02 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 ресстраційного досьє країни призначення.  
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа

Нежувака В.В.  
"03" 02 2026 р.

В.В. Нежувака  
19.02.26



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел (0112) 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

Виробнича 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 № 9-25 від 13.02.2025 р.

### Фіалки трава по 1,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/5803/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010225  
 Дата виробництва: 06.02.2025 р.  
 Розмір серії (партії): 3 500 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки стебел, листя, квіток, плодів зеленого, світло-зеленого або жовтувато-зеленого кольору з фіолетовими, синіми, темно-синіми, жовтими, світло-жовтими, блідо-фіолетовими краплями та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий Смак солодкуватий із відчуттям слизистості.

| №  | 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  | Сума флавоноїдів у перерахунку на віолантин та суху сировину, % | не менше 1,5         | 2,47              |
| 5  | Показник набухання                                              | не менше 9           | 9,8               |
| 6  | Втрата в масі при висушуванні, %                                | не більше 14,0       | 10,2              |
| 7  | Золи загальної, %                                               | не більше 15,0       | 14,7              |
| 8  | Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %                  | не більше 10         | 0,1               |
| 9  | Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %                      | не більше 10         | 1,1               |
| 10 | Мінеральної домішки, %                                          | не більше 1          | 0,2               |
| 11 | Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г                       | не більше 10 000 000 | 30 000            |
| 12 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г      | не більше 100 000    | 500               |
| 13 | Escherichia coli, КУО/г                                         | не більше 1 000      | менше 10          |
| 14 | Salmonella в 25 г                                               | не допускається      | не виявлено       |
| 15 | Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг                             | не більше 500        | 82                |
| 16 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                           | не більше 200        | 52                |
| 17 | Середня маса вмісту фільтр-пакету, г                            | 1,43 – 1,58          | 1,49              |
| 18 | Упаковка                                                        | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 19 | Маркування                                                      | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 20 | Дата закінчення терміну придатності                             |                      | до 02.2028 р.     |

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5803/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.  
 "13" 13 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

ГЗ

Нежувака В.В.  
 "13" 02 2025 р.

Вх ак № 1170  
 24.04.25