

**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 діляниць 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 № 174-25 від 27.11.2025 р.**  
**Глоду листя і квітки по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20**

Реєстраційне посвідчення №: UA/6040/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0021125  
 Дата виробництва: 20.11.2025 р.  
 Розмір серії (партії): 980 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Суміш шматочків листків, квіток, бутонів, пелюсток, квітконіжок, тичинок, черешків, гілочок різної форми зеленуватого, червоно-коричневого, коричнювато-червоного або бурувато-червоного, коричневого або сіро-коричневого, від яскраво-зеленого до темно-зеленого, сіро-зеленого, бурувато-білого або жовтувато-білого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, своєрідний.

| №  | 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  | Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %          | не менше 1,3         | 2,13              |
| 5  | Втрата в масі при висушуванні, %                                   | не більше 14         | 10,1              |
| 6  | Золи загальної, %                                                  | не більше 12         | 7,5               |
| 7  | Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, % | не більше 10         | 0,1               |
| 8  | Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %     | не більше 10         | 1,1               |
| 9  | Мінеральної домішки, %                                             | не більше 1          | 0,3               |
| 10 | Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г                          | не більше 10 000 000 | 130 000           |
| 11 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г         | не більше 100 000    | 1 250             |
| 12 | Escherichia coli, КУО/г                                            | не більше 1 000      | менше 10          |
| 13 | Salmonella в 25 г                                                  | не допускається      | не виявлено       |
| 14 | Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг                                | не більше 500        | 34                |
| 15 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                              | не більше 200        | 18                |
| 16 | Середня маса вмісту фільтр-пакету, г                               | 2,38 - 2,63          | 2,46              |
| 17 | Упаковка                                                           | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 18 | Маркування                                                         | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 19 | Дата закінчення терміну придатності                                |                      | до 11.2028 р.     |

**ВИСНОВОК:** відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



"27" 11 Ковеня Л.М.  
 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



"27" 11 Нежувака В.В.  
 2025 р.

Вх. № 0450 04.12.2025



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10901, м. Житомир, шосе Київське, буд. 21, тел.(0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Вимірювальна 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 № 1-25 від 13.01.2025 р. Глоду листя і квітки по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Реєстраційне посвідчення №: UA/6040/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 0010125  
 Дата виробництва: 06.01.2025 р.  
 Розмір серії (партії): 1 932 шт.  
 Термін придатності: 3 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Суміш шматочків листків, квіток, бутонів, пелюсток, квітконіжок, тичинок, черешків, гілочок різної форми зеленуватого, червоно-коричневого, коричнювато-червоного або бурувато-червоного, коричневого або сіро-коричневого, від яскраво-зеленого до темно-зеленого, сіро-зеленого, бурувато-білого або жовтувато-білого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм. Запах слабкий, своєрідний.

| №  | 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  | Флавоноїдів в перерахунку на гіперозид і суху сировину, %          | не менше 1,3         | 2,08              |
| 5  | Втрата в масі при висушуванні, %                                   | не більше 14         | 8,6               |
| 6  | Золи загальної, %                                                  | не більше 12         | 7,5               |
| 7  | Часток, що не проходять крізь сито з отворами розміром 2000 мкм, % | не більше 10         | 0,1               |
| 8  | Часток, що проходять крізь сито з отворами розміром 180 мкм, %     | не більше 10         | 2,1               |
| 9  | Мінеральної домішки, %                                             | не більше 1          | 0,2               |
| 10 | Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г                          | не більше 10 000 000 | 85 000            |
| 11 | Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г         | не більше 100 000    | 300               |
| 12 | Escherichia coli, КУО/г                                            | не більше 1 000      | менше 10          |
| 13 | Salmonella в 25 г                                                  | не допускається      | не виявлено       |
| 14 | Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг                                | не більше 500        | 74                |
| 15 | Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг                              | не більше 200        | 30                |
| 16 | Середня маса вмісту фільтр-пакету, г                               | 2,38 - 2,63          | 2,48              |
| 17 | Упаковка                                                           | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 18 | Маркування                                                         | згідно МКЯ           | відповідає        |
| 19 | Дата закінчення терміну придатності                                |                      | до 01.2028 р.     |

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6040/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ


 Ковеня Л.М.  
 "13" 01 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.

Уповноважена особа

 Ковеня Л.М.  
 "13" 01 2025 р.

 Ле. а. № 33  
 11.02.2025