



Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, шосе Київське, буд. 11, тел (0412) 42-72-91

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АР, № 598083

Вимірвальна лабораторія ВКЯ ПрАТ «Ліктрави»

Свидчення про атестацію № - 52 від 30.07.2020 р. видане Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 4-25 від 17.01.2025 р.

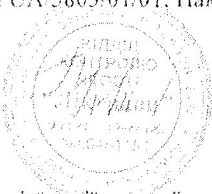
Фіалки трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5803/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10125
 Дата виробництва: 10.01.2025 р.
 Розмір серії (партії): 4 956 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 (зеленого, світло-зеленого або жовтувато-зеленого кольору), листя (зеленого кольору), плодів, квіток (фіолетового, синього, темно-синього, жовтого, світло-жовтого, блідо-фіолетового кольору) різної форми та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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 віонантин та суху сировину, %	не менше 1,5	2,36
5	Показник набухання	не менше 9	10,0
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	10,1
7	Зони загальної, %	не більше 15,0	13,0
8	Пожовтілих шматочків листя та стебел, %	не більше 7	3,2
9	Інших частин рослин (плодів, стовбур, плодів, коренів), %	не більше 3	1,0
10	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,2
11	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	1,7
12	Органічної домішки, %	не більше 3	1,2
13	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,4
14	Загальне число аеробних мікробів (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	475 000
15	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	6 000
16	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
17	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	89
19	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	33
20	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
21	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	50,1
22	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
23	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
24	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2028 р.

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

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

.. 17 .. 11 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 дозволу країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Ковеня Л.М.

.. 17 .. 11 2025 р.

Всего № 4145 8.9 20.09 2025 год



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

Вимірковальна 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 № 29-24 від 06.02.2024 р.

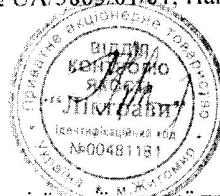
Фіалки трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5803/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 10124
 Дата виробництва: 30.01.2024 р.
 Розмір серії (партії): 3 108 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 (зеленого, світло-зеленого або жовтувато-зеленого кольору), листя (зеленого кольору), плодів, квіток (фіолетового, синього, темно-синього, жовтого, світло-жовтого, блідо-фіолетового кольору) різної форми та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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	2,35
5	Показник набухання	не менше 9	10,8
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	10,9
7	Золи загальної, %	не більше 15,0	12,0
8	Пожовтілих шматочків листя та стебел, %	не більше 7	2,3
9	Інших частин рослини (плодів, стоводів, коренів), %	не більше 3	1,1
10	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
11	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм	не більше 10	4,8
12	Органічної домішки, %	не більше 3	1,4
13	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
14	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 300 000
15	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	85 000
16	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
17	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	73
19	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	34
20	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
21	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,5
22	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
23	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
24	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2027 р.

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

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.
 "06" 02 2024 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

G. B.

Нежувака В.В.
 "06" 02 2024 р.

Вх. ак. № 0829 від 07.02.2024 р. Підпис [підпис]



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

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 № 76-24 від 05.04.2024 р. Фіалки трава по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №:

UA/5803/01/01, безстроково

Номер серії (партії):

30324

Дата виробництва:

29.03.2024 р.

Розмір серії (партії):

2 996 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 (зеленого, світло-зеленого або жовтувато-зеленого кольору), листя (зеленого кольору), плодів, квіток (фіолетового, синього, темно-синього, жовтого, світло-жовтого, блідо-фіолетового кольору) різної форми та поодинокі насіння світло-бурого кольору, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 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 віолантини та суху сировину, %	не менше 1,5	2,33
5	Показник набухання	не менше 9	10,2
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14,0	11,3
7	Золи загальної, %	не більше 15,0	13,5
8	Пожовтілих шматочків листя та стебел, %	не більше 7	2,2
9	Інших частин рослини (плодів, ступок плодів, коренів), %	не більше 3	1,5
10	Часток, що не проходять крізь сито 5600 мкм, %	не більше 10	0,1
11	Часток, що проходять крізь сито 250 мкм, %	не більше 10	2,7
12	Органічної домішки, %	не більше 3	1,0
13	Мінеральної домішки, %	не більше 1	0,6
14	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	15 000
15	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	400
16	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1 000	менше 10
17	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	70
19	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	33
20	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
21	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,4
22	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
23	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
24	Дата закінчення терміну придатності		до 03.2027 р.

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

Начальник ВКЯ



„15” Ковеня Л.М. 20/4р.

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

ГТ

„08” Нежувака В.В. 20/4р.

30 асн 16.04.24 Вер 1211211111