

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3-26 від 14.01.2026 р.

Крушини кора по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці з внутрішнім пакетом

Реєстраційне посвідчення №: UA/6049/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0010126
 Дата виробництва: 02.01.2026 р.
 Розмір серії (партії): 4 032 шт.
 Термін придатності: 5 років
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми сірувато-коричневого, темно-коричневого, оранжево-коричневого, червонувато-коричневого, темно-червоного кольору, 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст глюкофрангулінів у перерахунку на глюкофрангулін А і суху сировину, %	не менше 6,0	6,92
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,5
7	Золи загальної, %	не більше 6	5,5
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,3
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,2
10	Інші види Rhamnus; антрони	згідно МКЯ	відповідає
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,18
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	15 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	200
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 600	62
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	41
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,47
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2031 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"14" 01 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 доось країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

"14" 01 2026 р.



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. видає Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками.

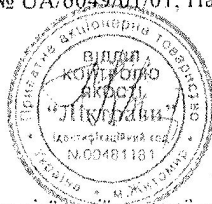
СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 150-24 від 10.10.2024 р. Крушини кора по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20

Ресстраційне посвідчення №: UA/6049/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0011024
 Дата виробництва: 01.10.2024 р.
 Розмір серії (партії): 14 980 шт.
 Термін придатності: 5 років
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми сірувато-коричневого, темно-коричневого, оранжево-коричневого, червонувато-коричневого, темно-червоного кольору, 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст глюкофрангулінів у перерахунку на глюкофрангулін А і суху сировину, %	не менше 6,0	6,95
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	8,2
7	Зоди загальної, %	не більше 6	4,59
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,4
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	0,1
10	Інші види Rhamnus: антропі	згідно МКЯ	відповідає
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,20
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	150 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	менше 100
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 600	55
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	70
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,44
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 10.2029 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"10" 10 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 дося країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-

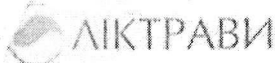
Уповноважена особа

Нежувака В.В.

"10" 10 2024 р.

Всього 1800

30.09.2024



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 ділень 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 № 96-26 від 16.04.2026 р.

Крушини кора по 2,5 г у фільтр-пакетах № 20 у пачці з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/6049/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020426
 Дата виробництва: 08.04.2026 р.
 Розмір серії (партії): 5 600 шт.
 Термін придатності: 5 років
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008
 Зовнішні ознаки: Шматочки кори різної форми сірувато-коричневого, темно-коричневого, оранжево-коричневого, червонувато-коричневого, темно-червоного кольору, 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	Ідентифікація D	згідно МКЯ	відповідає
5	Вміст глюкофрангулінів у перерахунку на глюкофрангулін А і суху сировину, %	не менше 6,0	6,59
6	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 15	9,1
7	Золи загальної, %	не більше 6	3,92
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,9
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	0,8
10	Інші види Rhamnus; антрони	згідно МКЯ	відповідає
11	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,32
12	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	45 000
13	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), 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	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 600	70
17	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	47
18	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	2,38 - 2,63	2,39
19	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
20	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
21	Дата закінчення терміну придатності		до 04.2031 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/6049/01/01, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

«16» 04 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 дос'є країни призначення.
 Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку-
 Уповноважена особа

Нежувака В.В.

«16» 04 2026 р.