



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

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 № 133-25 від 15.09.2025 р. Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167 г

Ресстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково
Номер серії (партії): 0020925
Дата виробництва: 08.09.2025 року
Розмір серії (партії): 2 884 шт.
Термін придатності: 2 роки

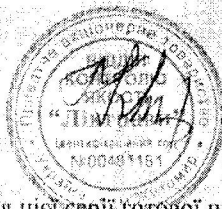
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемонін і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,48
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,6
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,6
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,09
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	1,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,6
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,31
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 100 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	2 850
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	31
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	1,94
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"15" 09 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

Нежувака В.В.

"15" 09 2025 р.

Вх. Ан. № 1494 20.11.2025



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

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 № 133-25 від 15.09.2025 р.

Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167 г

Ресстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020925
 Дата виробництва: 08.09.2025 року
 Розмір серії (партії): 2 884 шт.
 Термін придатності: 2 роки

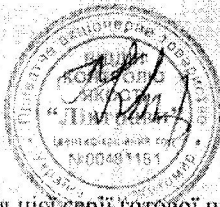
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемонін і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,48
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,6
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,6
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,09
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	1,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,6
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,31
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 100 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	2 850
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	31
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	1,94
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"15" 09 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

Нежувака В.В.

"15" 09 2025 р.

Вх. Ан. № 1494 20.11.2025



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

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 № 133-25 від 15.09.2025 р.

Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167 г

Ресстраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково
 Номер серії (партії): 0020925
 Дата виробництва: 08.09.2025 року
 Розмір серії (партії): 2 884 шт.
 Термін придатності: 2 роки

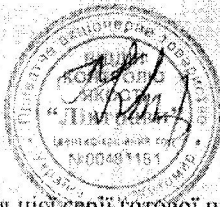
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Суміш неоднорідних шматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемонін і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,48
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	8,6
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,6
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,09
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	1,0
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,6
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,31
11	Загальне число аеробних м/о (ТАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	1 100 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	2 850
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	31
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	1,94
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності		до 09.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"15" 09 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

Нежувака В.В.

"15" 09 2025 р.

Вх. Ан. № 1494 20.11.2025



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

Сертифікат відповідності GMP для всіх ділянок з виробництва та контролю якості 015/2024/GMP

Виробнича лабораторія БКЯ ПрАТ «Ліктрави»

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

ФІЛІ – СОП 04.32-09

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 46-25 від 15.05.2025 р.
Проносний збір № 1 по 2,0 г у фільтр-пакетах № 20

Склад лікарського засобу: 1 г збору містить: крушини кори 0,5 г, кропиви листя 0,333 г, деревію трави 0,167

Ресетраційне посвідчення №: UA/5880/01/01, безстроково

Номер серії (партії): 0010525

Дата виробництва: 08.05.2025 року

Розмір серії (партії): 2 464 шт.

Термін придатності: 2 роки

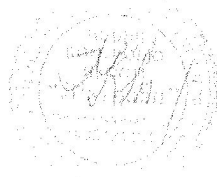
Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Зовнішні ознаки: Сухіш неоднорідних циматочків темно-зеленого, сіро-бурого, темно-бурого кольору з білуватими краплями, 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	Похідні антрацену у перерахунку на франгулаемонін і абсолютно суху сировину, %	не менше 2	2,45
5	Втрата в масі при висушуванні, %	не більше 14	9,1
6	Золи загальної, %	не більше 12	9,6
7	Золи нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 5	2,25
8	Часток, що не проходять крізь сито 2000 мкм, %	не більше 10	0,6
9	Часток, що проходять крізь сито 180 мкм, %	не більше 10	2,7
10	Мінеральної домішки, %	не більше 0,5	0,26
11	Загальне число аеробних м/о (ГАМС), КУО/г	не більше 10 000 000	200 000
12	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС), КУО/г	не більше 100 000	1 500
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	84
16	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	26
17	Середня маса вмісту фільтр-пакету, г	1,9 - 2,1	1,96
18	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
19	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
20	Дата закінчення терміну придатності	згідно МКЯ	до 05.2027 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5880/01/01, Змін № 1-3, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник БКЯ



Ковеня Л.М.

« 15 » 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 ресетраційного досьє країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розвитку

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

« 15 » 2025 р.

Рк ач № 1554 Кг 22.05.25