



## Приватне акціонерне товариство «Ліктрави»

Україна, 10001, м. Житомир, вулиця Київська, буд. 21, тел. (0412) 42-72-91

Ліценсія на виробництво лікарських засобів серія АВ, № 598083

Сертифікат відповідності GMP для всіх стадій з виробництва та контролю якості 024/2019/GMP

Висиривальна 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 підтвердження компетентності № 028/2018 від 10.09.2018 р. виданий ДП «Житомирстандартметрологія»

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 12-21 від 20.01.2021 р.

## М'яти перцевої листя по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом

Ресстраційне посвідчення №: UA/5979/01/01, безстроково  
 Номер серії (партії): 10121  
 Дата виробництва: 11.01.2021 р.  
 Розмір серії (партії): 29 932 шт.  
 Термін придатності: 2 роки  
 Аналіз проведено згідно: МКЯ до РП № UA/5979/01/01, Зміни № 1-2, Наказ МОЗ України № 240 від 08.05.2008  
 Зовнішні ознаки: Шматочки листя різної форми з домішкою шматочків стебел від світло-зеленого до темно-зеленого або коричнево-зеленого кольору іноді з коричнево-фіолетовими жилками і черешками, що проходять крізь сито з отворами розміром 5600 мкм. Запах характерний, проникаючий; смак ароматний.

№	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	Ефірної олії, мл/кг	не менше 9	19,9
5	Вода, мл/кг	не більше 130	100,0
6	Золи загальної, %	не більше 15	10,0
7	Золи, нерозчинної у хлористоводневій кислоті, %	не більше 6	3,67
8	Шматочків почорнілого листя, %	не більше 5	2,4
9	Шматочків стебел, %	не більше 10	3,5
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	5,2
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	610 000
15	Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС), КУО/г	не більше 100 000	49 000
16	Escherichia coli, КУО/г	не більше 1000	менше 10
17	Salmonella в 25 г	не допускається	не виявлено
18	Радіоактивність по Цезію 137, Бк/кг	не більше 500	44
19	Радіоактивність по Стронцію 90, Бк/кг	не більше 200	20
20	Маса вмісту упаковки, г	не менше 47,5	відповідає
21	Середня маса вмісту 10 упаковок, г	не менше 49,2	49,6
22	Упаковка	згідно МКЯ	відповідає
23	Маркування	згідно МКЯ	відповідає
24	Дата закінчення терміну придатності		до 01.2023 р.

ВИСНОВОК: відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/5979/01/01, Змін № 1-2, Наказу МОЗ України № 240 від 08.05.2008

Начальник ВКЯ



Ковеня Л.М.

"18" 01 2021 р.

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній постанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами ресстраційного доось країни призначення. Дозволено до реалізації.

Начальник Служби якості та розливу

Уповноважена особа



Нежувака В.В.

01 2021 р.

Вх. сер. № 099705 10.02.2021