

Подписано и поставлено в печать 12.05.2019 г. Подпись: _____
 Подпись: _____
 Подпись: _____

69661. var. *caerulea* Agardh, 25, p. 200, 1842.

908 003 10734.41.57

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00160 від 19 січня 2025 р.

РОМАНСКИ КВІТКИ

1. Назовите предмет:
 2. Назовите объект.
 3. Назовите тему, проблематику.
 4. Назовите проблему.
 5. Назовите идею произведения.
 6. Назовите жанр произведения.
 7. Назовите стиль.
 8. Назовите направление.
 9. Назовите эпоху, век, десятилетие.
 10. Назовите автора произведения.
 11. Назовите название произведения.
 12. Назовите название произведения.
 13. Назовите название произведения.
 14. Назовите название произведения.
 15. Назовите название произведения.

[illegible][illegible]

Наименование: **Экспертное заключение о том, что в отношении 25-летнего гражданина, достигшего возраста**
 Подпись: **Николай Александрович** **СВЯТЫХ** **И.А.** **ИП** **№ 1016/16-01-0010101** **от 20.06.2016**

Figure 2K9

examined 3. (13) 22%

Musgrave Corporation

1. What is the purpose of the study?
The purpose of the study is to investigate the effect of the use of a mobile learning application on the learning outcomes of students in a mathematics course. The study aims to determine whether the use of the application can improve students' understanding and performance in mathematics.

Reprints: 1 copy free; 2nd copy \$10.00.

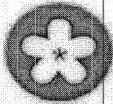
Staphylococcus aureus (ATCC 12228) = 8.200001

1945 H. 4. 1945 228

13900



Вх. ак. № 1710 В.п. 24.02.2026. (М.п.)



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00832 від 6 березня 2026 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 020226
Розмір серії: 10 968 шт.
Дата виробництва: 23 лютого 2026 р.
Дата закінчення терміну придатності: Серпень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,1%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	8,6%
Загальна зола	Не більше 13,0%	7,4%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,6%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,7%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,51 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,7 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	1,4%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр.№1512 123+/-49,2 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	21,6+/-6,38 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 06.03.2026

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 06.03.2026

Штамп



Вх. Ак. № 1324 01.06.2026



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Ф-06-017

Свідцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-05190 від 5 грудня 2025 р.

Назва продукції: РОМАШКИ КВІТКИ
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 151125
Розмір серії: 2 136 шт.
Дата виробництва: 27 листопада 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Травень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,2%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	7,9%
Загальна зола	Не більше 13,0%	7,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	4,3%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,4%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,54 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^7 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	5,3 мл/кг 1,5%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр.№1512 123+/-49,2 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	21,6+/-6,38 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 05.12.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізація) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 05.12.2025

Штамп



Вк.ан. №1845 від 11-02-26



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-03705 від 10 вересня 2025 р.

РОМАШКИ КВІТКИ

Назва продукції: квітки
Лікарська форма: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/6610/01/01
Ресстраційне посвідчення: ромашки квітки (Matricariae flos)
Сила дієвості: 120925
Номер серії: 4 260 шт.
Розмір серії: 1 вересня 2025 р.
Дата виробництва: Березень 2027 р.
Дата закінчення терміну придатності: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Назва та номер ліцензії: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Адреса дільниці з виробництва: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,3%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	8,0%
Загальна зола	Не більше 13,0%	11,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	3,8%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	3,1%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,44 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	4,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	1,6%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пл. №910 157+/-62,8 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.09.2025

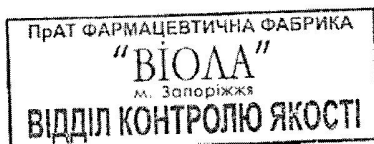
Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у ресстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

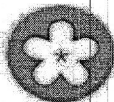
Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 10.09.2025



Від 10.09.2025 до 10.09.2027



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04219 від 10 жовтня 2025 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 131025
Розмір серії: 4 236 шт.
Дата виробництва: 1 жовтня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини.	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,2%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	8,2%
Загальна зола	Не більше 13,0%	5,3%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	1,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,4%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C ₂₃ H ₂₁ O ₁₀) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	157+/-62,8 Бк/кг 69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.10.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

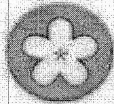
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 10.10.2025

Штамп



Вх. Ан. № 0802 від 15.12.2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04744 від 10 листопада 2025 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/6610/01/01**
Сила дії/активність: **ромашки квітки (Matricariae flos)**
Номер серії: **141025**
Розмір серії: **4 236 шт.**
Дата виробництва: **29 жовтня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Квітень 2027 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса дільниці з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Складська, 4**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	7,9%
Загальна зола	Не більше 13,0%	4,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,4%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	1,3%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^5 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910 157+/-62,8 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.11.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідності Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

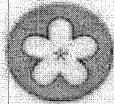
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 10.11.2025

Штамп



Вх. Ан. № 0249 04.02.2026



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04744 від 10 листопада 2025 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 141025
Розмір серії: 4 236 шт.
Дата виробництва: 29 жовтня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	7,9%
Загальна зола	Не більше 13,0%	4,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,4%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	1,3%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910 157+/-62,8 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.11.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідності Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

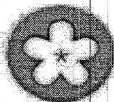
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 10.11.2025

Штамп



Вх. Ан. № 0249 04.02.2026



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04219 від 10 жовтня 2025 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 131025
Розмір серії: 4 236 шт.
Дата виробництва: 1 жовтня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини.	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,2%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	8,2%
Загальна зола	Не більше 13,0%	5,3%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	1,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,4%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁷ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C ₂₃ H ₂₁ O ₁₀) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	157+/-62,8 Бк/кг 69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.10.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

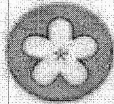
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 10.10.2025

Штамп



Вх. Ан. № 0802 від 15.12.2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-04744 від 10 листопада 2025 р.

Назва продукції: **РОМАШКИ КВІТКИ**
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 141025
Розмір серії: 4 236 шт.
Дата виробництва: 29 жовтня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Квітень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	7,9%
Загальна зола	Не більше 13,0%	4,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,4%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	1,3%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^5 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C23H21O10) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910 157+/-62,8 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	69,0+/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 10.11.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідності Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

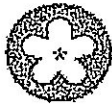
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 10.11.2025

Штамп



Вх. Ан. № 0249 04.02.2026



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м.Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-01572 від 16 квітня 2025 р.

Назва продукції: РОМАШКИ КВІТКИ
Лікарська форма: квітки
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті, по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/6610/01/01
Сила дії/активність: ромашки квітки (Matricariae flos)
Номер серії: 070425
Розмір серії: 6 336 шт.
Дата виробництва: 4 квітня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Жовтень 2026 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Складська, 4
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,2%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	6,4%
Загальна зола	Не більше 13,0%	7,9%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	1,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,4%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,51 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,3 мл/кг
	Суми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C ₂₃ H ₂₁ O ₁₀) і суху сировину	1,3%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр №727 181+/-72,5 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	72,1+/-28,8 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 16.04.2025

Заявлю про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному дощі. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Вилуск (реалізація) серії дозволяю

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 16.04.2025



Вх ам. №0346
26.05.25



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідоцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідоцтво про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 338 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69063, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-02455 від 20 червня 2025 р.

Назва продукції:

Лікарська форма:

Розмір та тип пакування:

Країна-виробник:

Реєстраційне посвідчення:

Сила дії/активність:

Номер серії:

Розмір серії:

Дата виробництва:

Дата закінчення терміну придатності:

Назва та номер ліцензії:

Адреса дільниці з виробництва:

Аналіз виконано згідно:

Результати аналізу:

РОМАШКИ КВІТКИ

квітки

по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці

Україна

UA/6610/01/01

ромашки квітки (Matricariae flos)

100625

9 780 шт.

9 червня 2025 р.

Грудень 2026 р.

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369

м. Запоріжжя, вул. Складська, 4

МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Сторонні домішки	Домішок мінерального походження - не більше 0,5%	0,2%
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14,0%	7,7%
Загальна зола	Не більше 13,0%	5,1%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	0,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,5%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 14%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^7 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^5 КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Ефірної олії: не менше 3 мл/кг, у перерахунку на суху сировину	3,4 мл/кг
	Єуми флавоноїдів: не менше 1%, у перерахунку на лютеолін 7-глюкозид (C ₂₃ H ₂₁ O ₁₀) і суху сировину	1,4%
Упаковка	Порошок крупний фасують по 1,5 г по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та/або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №910 157±/-62,8 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	69,0±/-27,6 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/6610/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Калпер І.В. 20.06.2025

Заява про сертифікацію.

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 20.06.2025

Штамп



Вх. ак № 0874

Від 10.09.2025р