



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-01394 від 8 квітня 2026 р.

ЦМИНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ

Назва продукції: квітки
Лікарська форма: по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/2478/01/01
Реєстраційне посвідчення: цмину піщаного квітки (Flores Helichrysi arenarii)
Сила дії/активність: 030326
Номер серії: 8 433 шт.
Розмір серії: 23 березня 2026 р.
Дата виробництва: Березень 2030 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/2478/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація. ТШХ	Послідовність та забарвлення зон повинні відповідати наведеним в таблиці	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 12%	7,5%
Загальна зола	Не більше 8%	5,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 20 мм	Не більше 10%	2,1%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	4,4%
Мінеральна домішка	Не більше 0,5%	0,1%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту однієї упаковки має бути від 47,5 г до 52,5 г	Відповідає
	Середня маса вмісту десяти упаковок має бути від 49,2 г до 50,8 г	50,1 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	Сума флавоноїдів у перерахунку на гіперозид і суху сировину: не менше 0,8%	1,3%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорої плівки, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр.№170 155+/-61,9 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	67,9+/-27,2 Бк/кг

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

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2478/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 08.04.2026

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 аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Каллер І.В. 08.04.2026

Штамп





ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Підприємство приймає на контроль і контролює якість ліків за ліцензією № 511 від 22.09.2016 р.
Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками
Санітарно-гігієнічний мікробіологічний лабораторії в ділі контролю ліків № 376 від 09.09.2017 р.
Державна служба лікарських засобів та контролю за наркотиками

09063, вул. Академіка Іванова, 75, м.Біла Церква

☎ (081) 764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ПП-00174 від 22 січня 2026 р.

Назва продукту: ЦМІНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ
Латинська назва: цинна
Розмір та тип упаковки: по 50 г у пакети з внутрішнім пакетом
Країна виробник: Україна
Ресурс (Виробничий центр): ЦМІНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ (Folia Fenniculi officinalis)
Сила діючої речовини: 0,0126
Масова частка: 0,073 кг
Дата виробництва: 15 січня 2026 р.
Дати закінчення терміну придатності: Січень 2030 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серії А0 № 501369
Адреса підприємства з виробництва: м. Біла Церква, вул. Спаська, 4
Адреса місця збирання: МКЯ до РП №14/247801/01, м.Київ
Результати аналізу:

Назначення/призначення	Допустимі норми	Результати аналізу
Сила	Згідно МКП	Відповідає
Мікробіологія	Згідно МКП	Відповідає
Ідентифікація, ТЛХ	Посвідчення та розберення згідно повинні відповідати наведеному в таблиці	Посвідчення
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 12%	7,4%
Загальна вода	Не більше 8%	5,3%
Частки, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 20 мм	Не більше 10%	4,3%
Частки, які проходять крізь сито з отворами діаметром 0,2 мм	Не більше 10%	1,8%
Мікробіологія	Не більше 0,5%	0,1%
Маса нетоварної частини	Маса нетоварної частини не повинна бути від 47,5 г до 52,5 г Середня маса нетоварної частини не повинна бути від 40,3 г до 50,7 г	Відповідає 50,1 г
Мікробіологія	Загальне число бактеріальних мікроорганізмів (ТМЦ): не більше 10 ⁶ КУО/г Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТМ/О): не більше 10 ⁴ КУО/г Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г Salmonella: відсутність	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Хімічне визначення	Сумарна кислотність у перерахунок на гіпероксид і суму сірчану: не менше 0,8%	1,0%
Упаковка	На 50 г у пакети полімерні з прозорим плівкою, які відповідають вимогам	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіоактивність до 137 не більше 500 Бк/кг Радіоактивність до 232 не більше 200 Бк/кг	Пр. №2395 79,81-31,9 Бк/кг 35,01-14,0 Бк/кг

Увага! Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C в недоступному для дітей місці.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №14/247801/01, м.Київ

Наказник ВКЛ

Колер: В 22.01.2026

Знак про відповідність:

Цей знак означає, що наведені вище інформація відповідає фактичним показникам продукції, яка вироблена (випускається) на підприємстві, яке контролює якість за вказаними в ліцензії умовами виробництва ліків. Цей знак означає, що продукт відповідає до специфікації, що міститься у розпорядковому документі. Проте це не гарантує, що продукт відповідає всім вимогам, що вказані в специфікації. Цей знак означає, що продукт відповідає вимогам.

Висновок (відповідає/не відповідає):

Увага! Зберігати в оригінальній упаковці

Колер: В 22.01.2026

Штамп



Висновок № 0254 від 11.02.2016 м.Київ



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-00428 від 9 лютого 2026 р.

Назва продукції: **ЦМИНУ ПІЩАНОГО КВІТКИ**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2478/01/01**
Сила дії/активність: **цмину піщаного квітки (Flores Helichrysi arenarii)**
Номер серії: **020126**
Розмір серії: **3 393 шт.**
Дата виробництва: **26 січня 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Січень 2030 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/2478/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація. ТШХ	Послідовність та забарвлення зон повинні відповідати наведеним в таблиці	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 12%	6,9%
Загальна зола	Не більше 8%	5,6%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 20 мм	Не більше 10%	1,9%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,3%
Мінеральна домішка	Не більше 0,5%	0,1%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту однієї упаковки має бути від 47,5 г до 52,5 г Середня маса вмісту десяти упаковок має бути від 49,2 г до 50,8 г	Відповідає 50,1 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ⁴ КУО/г Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ³ КУО/г Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів у перерахунку на гіперозид і суху сировину: не менше 0,8%	1,4%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівкою, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	Пр. №2395 79,8+/-31,9 Бк/кг 35,0+/-14,0 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C в недоступному для дітей місці
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2478/01/01, зі змінами

Начальник ВКА

Каллер І.В. 09.02.2026

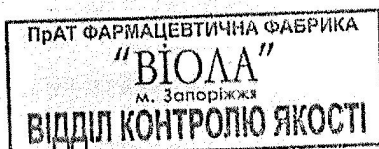
Заява про сертифікацію.

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 доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 09.02.2026



В.м.ал. Н.м.ог
11.03.26