

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-04678 від 5 листопада 2025 р.

Назва продукції: **ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ**
Лікарська форма: **листя**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Ресстраційне посвідчення: **UA/2124/01/01**
Сила дії/активність: **евкаліпта листя (Eucalypti folium)**
Номер серії: **071025**
Розмір серії: **1 041 шт.**
Дата виробництва: **28 жовтня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Жовтень 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/2124/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	7,7%
Загальна зола	Не більше 5%	2,7%
Шматочків почорнілих і побурілих листків	Не більше 3%	1,3%
Інших частин евкаліпта (гілочок, пуп'янків, плодів)	Не більше 2%	0,8%
Сторонніх часток	Не більше 0,5%	0,3%
Домішок мінерального походження	Не більше 0,5%	0,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 5 мм	Не більше 10%	1,9%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,5 мм	Не більше 15%	2,4%
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 ³ 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	Ефірна олія: не менше 8 мл/кг	9,0 мл/кг
Упаковка	По 50 г у пакети з прозорої плівки, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Графічне оформлення упаковки	У відповідності з затвердженим зразком графічного зображення упаковки	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	Пр. №1696 134+/-53,8 Бк/кг 59,0+/-23,6 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/2124/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 05.11.2025

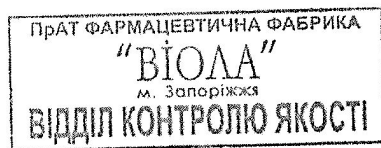
Заява про сертифікацію.

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 ресстраційному доусь. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було порегламентовано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
штамп

Корж Н.А. 05.11.2025



Вх. ак. №1388
24.11.25
pf



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фармакологічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.03.2018 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення про атестацію мікробіологічної лабораторії відділу контролю якості № 328 від 09.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

0611754-43-37

65063, вул. Академіка Амброзія, 75, м.Запоріжжя

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-03447 від 21 серпня 2025 р.

ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ

Назва продукції:
Лікарська форма:
Розмір та тип пакування:
Країна виробника:
Регістраційне посвідчення:
Сила дії/значимість:
Номер серії:
Розмір серії:
Дата виробництва:
Дата закінчення терміну придатності:
Назва та номер ліцензії:
Адреса підприємства/виробництва:
Адреса виконання аналізу:
Результати аналізу:

Листя
до 50 г у пакети з внутрішнім пакетом
Україна
UA/2124/01/01
евкаліпта листя (Eucalypti folium)
050125
1 052 шт.
14 серпня 2025 р.
Серпень 2027 р.
Підприємство/виробництво: Лікарський засіб серії АВ № 501360
м. Запоріжжя, вул. Свободи, 4
МКЯ до РП/МУА/2124/01/01, зі змінами

Найменування показника	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	ГШХ	Позитивно
Виробля в місці при висушуванні	Не більше 14%	9,6%
Зелена зона	Не більше 5%	3,6%
Шматочки понирілих і побурілих листків	Не більше 3%	1,0%
Листових частин евкаліпта (гілок, суцвіття, плодів)	Не більше 2%	0,8%
Сторонніх часток	Не більше 0,5%	0,4%
Цілість морального походження	Не більше 0,5%	0,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 5 мм	Не більше 10%	3,5%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,5 мм	Не більше 15%	6,2%
Маск вмісту упаковки	Маск 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 Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) не більше 10^4 КУО/г Загальне число дріжджів та плісневих грибів (ГУМС) не більше 10^2 КУО/г	Відповідає 49,8 г Відповідає
Мікробіологічна чистота	Бактеріальна чистота: не більше 10^3 КУО/г Грибна чистота: відсутність в 25 г	Відповідає Відповідає
Кількісне визначення	Від 50 г у пакети з прозором плівки, які вкладені у пакети з картоном	Відповідає
Упаковка	У відповідності з затвердженим зразком: графічного зображення упаковки	Відповідає
Грибна обробка упаковки	Радіонуклід Cs 137: не більше 500 Бк/кг Радіонуклід Sr 90: не більше 300 Бк/кг	Пр. №633 116±46,2 Бк/кг
Радіоактивне забруднення	Радіонуклід Cs 137: не більше 500 Бк/кг Радіонуклід Sr 90: не більше 300 Бк/кг	46,0±16,4 Бк/кг

Умови оброблення: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C у недоступному для дітей місці.
Виконав: Відповідає за якість МКЯ до РП/МУА/2124/01/01, зі змінами

Каніс І.В. 21.08.2025

Підписав: ВКЯ

Заявля про сертифікацію:
Цей сертифікат, що надає певну інформацію, є достовірним та точним. Це серце приданий було виробнику (власнику підприємства/виробництва) та посвідчено контролю якості як відповідності діяти у повній відповідності з вимогами Української умов, а також відповідно до специфікації, що міститься у реєстраційному довідку. Проте, якщо виробник, покупець та аналіз було встановлено та встановлено відповідності Української умов.

Випуск (виробництво) серії дозволено.

Умисно вказана особа з якості
Штат

Корс Н.А. 21.08.2025



Вх. ак. № 1083 від 10.09.2025



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 втестування 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-05462 від 26 грудня 2025 р.

Назва продукції: **ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ**
Лікарська форма: **листя**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Регістраційне посвідчення: **UA/2124/01/01**
Сила дії/активність: **евкаліпта листя (Eucalypti folium)**
Номер серії: **081225**
Розмір серії: **1 041 шт.**
Дата виробництва: **18 грудня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Грудень 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: **МКА до РП №UA/2124/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	7,3%
Загальна зола	Не більше 5%	3,2%
Шматочків почорнілих і побурілих листків	Не більше 3%	2,3%
Інших частин евкаліпта (гілочок, пуп'янків, плодів)	Не більше 2%	1,1%
Сторонніх часток	Не більше 0,5%	0,2%
Домішок мінерального походження	Не більше 0,5%	0,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 5 мм	Не більше 10%	6,4%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,5 мм	Не більше 15%	6,9%
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 50,3 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	Ефірна олія: не менше 8 мл/кг	Відповідає
Упаковка	По 50 г у пакети 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. №633 115+/-46,2 Бк/кг 46,0+/-18,4 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/2124/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 26.12.2025

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Каллер І.В. 26.12.2025



Вк.ан. N0167 від 21-01-2026



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

(061)764-43-37

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

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00871 від 11 березня 2026 р.

ЕВКАЛІПТА ЛИСТЯ

Назва продукції: листя
Лікарська форма: по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/2124/01/01
Реєстраційне посвідчення: евкаліпта листя (Eucalypti folium)
Сила дії/активність: 010326
Номер серії: 1 062 шт.
Розмір серії: 3 березня 2026 р.
Дата виробництва: Березень 2028 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: МКА до РП №UA/2124/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	9,4%
Загальна зола	Не більше 5%	3,5%
Шматочків почорнілих і побурілих листків	Не більше 3%	0,4%
Інших частин евкаліпта (гілочок, пуп'янків, плодів)	Не більше 2%	0,3%
Сторонніх часток	Не більше 0,5%	0,3%
Домішок мінерального походження	Не більше 0,5%	0,1%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 5 мм	Не більше 10%	3,3%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,5 мм	Не більше 15%	7,1%
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 ⁵ КУО/г Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає Відповідає Відповідає 8,8 мл/кг
Кількісне визначення	Ефірна олія: не менше 8 мл/кг	Відповідає
Упаковка	По 50 г у пакети з прозорою плівкою, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Пр.№1696
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	134+/-53,8 Бк/кг 59,0+/-23,6 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/2124/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 11.03.2026

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 аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Корж Н.А. 11.03.2026

Уповноважена особа з якості

Штамп



Вх. акт. N 0436 від 15.04.26