



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-00626 від 18 лютого 2026 р.

Назва продукції: **ШИПШИНИ ПЛОДИ**
Лікарська форма: **плоди**
Розмір та тип пакування: **по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2271/01/01**
Сила дії/активність: **шипшини плоди (Fruclus Rosae)**
Номер серії: **020226**
Розмір серії: **2 049 шт.**
Дата виробництва: **10 лютого 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Лютий 2028 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/2271/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Позитивна
Ідентифікація. ТШХ	Послідовність та забарвлення зон мають відповідати наведеним у таблиці	Позитивна
	Аскорбінова кислота	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	8,2%
Загальна зола	Не більше 4%	2,5%
Інших частин шипшини (шматочки гілочок, чашолистків та плодоніжок)	Не більше 2%	1,2%
Побурілих плодів або таких, що змінили своє забарвлення	Не більше 3%	1,0%
Сторонніх часток	Не більше 1%	0,3%
Органічної домішки	Не більше 0,5%	0,2%
Мінеральної домішки	Не більше 0,5%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту однієї упаковки має бути від 95 г до 105 г	Відповідає
	Середня маса вмісту десяти упаковок має бути від 98,4 г до 101,6 г	100,1 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	Проціаніди. Не менше 0,1%, у перерахунку на ціанідіну хлорид і суху сировину	0,3%
	Органічні кислоти. Не менше 2,6%, у перерахунку на яблучну кислоту і суху сировину	5,1%
Упаковка	По 100 г у пакети з плівки поліпропіленової, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр.№172 102+/-40,5 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	52,8+/-21,1 Бк/кг

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

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2271/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 18.02.2026

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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

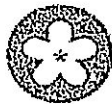
Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 18.02.2026

Штамп



Вх. ак. №428
02.03.26
jf



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідство про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідство 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-02894 від 11 липня 2025 р.

Назва продукції: ШИПШИНІ ПЛОДИ
Лікарська форма: плоди
Розмір та тип пакування: по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом
Країна-виробник: Україна
Регістраційне посвідчення: UA/227/1/01/01
Номер серії: 070725
Розмір серії: 2 065 шт
Дата виробництва: 4 липня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Липень 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/227/1/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація, ТШХ	Послідовність та забарвлення зон мають відповідати наведеним у таблиці	Позитивна
	Аскорбінова кислота	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	7,7%
Загальна зола	Не більше 4%	2,8%
Інших частин шипшини (шматочки гілочок, чашолистків та плодоніжок)	Не більше 2%	0,7%
Побурілих плодів або таких, що змінили своє забарвлення	Не більше 3%	1,1%
Сторонніх часток	Не більше 1%	0,6%
Органічної домішки	Не більше 0,5%	0,3%
Мінеральної домішки	Не більше 0,5%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту однієї упаковки має бути від 95 г до 105 г	Відповідає
	Середня маса вмісту десяти упаковок має бути від 98,4 г до 101,6 г	100,2 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
Кількісні визначення	Проценти. Не менше 0,1%, у перерахунку на цитандину хлорид і суху сировину	0,14%
	Органічні кислоти. Не менше 2,6%, у перерахунку на яблучну кислоту і суху сировину	2,8%
Упаковка	По 100 г у пакети з плівки поліпропіленової, які вкладають 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.№482 64,3±25,7 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	47,9±19,1 Бк/кг

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці у недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/227/1/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 11.07.2025

Заява про сертифікацію.

Ця заява засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищозазначеній 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 (реалізація) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Каллер І.В. 11.07.2025



Бх ан. № 1386
06 10 25 Уст



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-01058 від 20 березня 2026 р.

Назва продукції: **ШИПШИНИ ПЛОДИ**
Лікарська форма: **плоди**
Розмір та тип пакування: **по 100 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Регістраційне посвідчення: **UA/2271/01/01**
Сила дії/активності: **шипшини плоди (Fructus Rosae)**
Номер серії: **030326**
Розмір серії: **2 049 шт.**
Дата виробництва: **13 березня 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Березень 2028 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/2271/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Позитивна
Ідентифікація. ТШХ	Послідовність та забарвлення зон мають відповідати наведеним у таблиці	Позитивна
	Аскорбінова кислота	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	7,0%
Загальна зола	Не більше 4%	3,2%
Інших частин шипшини (шматочки гілочок, чашолистиків та плодоніжок)	Не більше 2%	0,8%
Побурілих плодів або таких, що змінили своє забарвлення	Не більше 3%	1,4%
Сторонніх часток	Не більше 1%	0,3%
Органічної домішки	Не більше 0,5%	0,2%
Мінеральної домішки	Не більше 0,5%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту однієї упаковки має бути від 95 г до 105 г	Відповідає
	Середня маса вмісту десяти упаковок має бути від 98,4 г до 101,6 г	99,5 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 10^3 КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Процаніди. Не менше 0,1%, у перерахунку на ціанідину хлорид і суху сировину	0,2%
	Органічні кислоти. Не менше 2,6%, у перерахунку на яблучну кислоту і суху сировину	3,5%
Упаковка	По 100 г у пакети з плівки поліпропіленової, які вкладають у пачки з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №2138 88,6+/-35,4 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	46,2+/-18,5 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці у недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2271/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 20.03.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 20.03.2026

Штамп



Вн. ан. № 275 від 31.03.2026