



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-01123 від 26 березня 2026 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:

НАГІДОК КВІТКИ

квітки

по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом

Україна

UA/2156/01/01

нагідок квітки (Calendulae flos)

010326

1 713 шт.

17 березня 2026 р.

Березень 2028 р.

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369

м. Запоріжжя, вул. Складська, 4

МКЯ до РП №UA/2156/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	8,5%
Загальна зола	Не більше 11,0%	6,1%
Шматочків побурілих кошиків	Не більше 3%	1,0%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	0,9%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	2,6%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	1,3%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,1%
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	49,3 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 ⁶ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівки, 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. №956 123+/-49,0 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	53,8+/-21,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 26.03.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 26.03.2026

штамп



Підлісний В.А.

Вх. Ан. № 2185 від 16.05.2026





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-01123 від 26 березня 2026 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:

НАГІДОК КВІТКИ

квітки

по 50 г у пачці з внутрішнім пакетом

Україна

UA/2156/01/01

нагідок квітки (Calendulae flos)

010326

1 713 шт.

17 березня 2026 р.

Березень 2028 р.

Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369

м. Запоріжжя, вул. Складська, 4

МКЯ до РП №UA/2156/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	8,5%
Загальна зола	Не більше 11,0%	6,1%
Шматочків побурілих кошиків	Не більше 3%	1,0%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	0,9%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	2,6%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	1,3%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,1%
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	49,3 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 ⁶ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівки, 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. №956 123+/-49,0 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	53,8+/-21,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 26.03.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 26.03.2026

штамп



Підлісний В.А.

ВХ.АН. № 2185 від 16.05.2026





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-00641 від 17 лютого 2025 р.

Назва продукції: **Нагідок квітки**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2156/01/01**
Сила дії/активність: **нагідок квітки (Calendulae flos)**
Номер серії: **020225**
Розмір серії: **1 713 шт.**
Дата виробництва: **7 лютого 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Лютий 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/2156/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	8,0%
Загальна зола	Не більше 11,0%	8,1%
Шматочків побурих кошків	Не більше 3%	0,4%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	0,8%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	4,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	3,2%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,2%
Мінеральна домішка	Не більше 0,5%	0,2%
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	49,6 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	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівкою, 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. №2337
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	186+/-74,3 Бк/кг
		73,8+/-29,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 17.02.2025

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

Корж Н.А. 17.02.2025

Штамп



Має бути відсутній



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення 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-00971 від 12 березня 2025 р.

Назва продукції: **Нагідок квітки**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2156/01/01**
Сила дії/активність: **нагідок квітки (Calendulae flos)**
Номер серії: **030325**
Розмір серії: **1 713 шт.**
Дата виробництва: **4 березня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Березень 2027 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса ділянки з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Складська, 4**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/2156/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	10,2%
Загальна зола	Не більше 11,0%	10,1%
Шматочків побурілих кошиків	Не більше 3%	0,6%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	1,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	4,2%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,2%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,2%
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 ³ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісно визначення	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівкою, 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№ 2337 186±74,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	73,8±29,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 12.03.2025

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 ділянці, який відповідає 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

Корж Н.А. 12.03.2025

Штамп



Вч.ан. 51746 від 12.03.2025р.



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення 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-00971 від 12 березня 2025 р.

Назва продукції: **Нагідок квітки**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2156/01/01**
Сила дії/активність: **нагідок квітки (Calendulae flos)**
Номер серії: **030325**
Розмір серії: **1 713 шт.**
Дата виробництва: **4 березня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Березень 2027 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса ділянки з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Складська, 4**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/2156/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	10,2%
Загальна зола	Не більше 11,0%	10,1%
Шматочків побурілих кошиків	Не більше 3%	0,6%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	1,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	4,2%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,2%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,2%
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 ³ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісно визначення	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівкою, 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№ 2337 186+/-74,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	73,8+/-29,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 12.03.2025

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 ділянці з повній відповідністю 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

Корж Н.А. 12.03.2025

Штамп



Вч.ан. 51746 від 12.03.2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідчення про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідчення 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-00971 від 12 березня 2025 р.

Назва продукції: **Нагідок квітки**
Лікарська форма: **квітки**
Розмір та тип пакування: **по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2156/01/01**
Сила дії/активність: **нагідок квітки (Calendulae flos)**
Номер серії: **030325**
Розмір серії: **1 713 шт.**
Дата виробництва: **4 березня 2025 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Березень 2027 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса ділянки з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Складська, 4**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП №UA/2156/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	Наявність відповідних за забарвленням та розташуванням зон на хроматограмі випробувального розчину	Відповідає
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 14%	10,2%
Загальна зола	Не більше 11,0%	10,1%
Шматочків побурілих кошиків	Не більше 3%	0,6%
Інших частин рослини (шматочків стебел і листків)	Не більше 3%	1,2%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 7 мм	Не більше 10%	4,2%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,2%
Органічна домішка	Не більше 0,5%	0,2%
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 ³ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісно визначення	Не менше 0,4% флавоноїдів, у перерахунку на гіперозид і суху сировину	0,5%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівкою, 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№ 2337 186+/-74,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	73,8+/-29,5 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/2156/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 12.03.2025

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 ділянці з повній відповідністю 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

Корж Н.А. 12.03.2025

Штамп



Вч.ан. 51746 від 12.03.2025

