



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-04896 від 18 листопада 2025 р.

ЖОВЧОГІННИЙ ЗБІР

Назва продукції: збір
Лікарська форма: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/2476/01/01
Регістраційне посвідчення: 110 г збору містять: цмину піщаного квітки 40 г, бобівника трилистого листя 30 г, м'яти перцевої листя 20 г, коріандру плодів 20 г
Сила дії/активність: 141125
Номер серії: 1 824 шт.
Розмір серії: 5 листопада 2025 р.
Дата виробництва: Листопад 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/2476/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	A. Мікроскопія	Позитивна
	B. ТШХ	Позитивна
	C. Кольорова реакція	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 13%	6,5%
Загальна зола	Не більше 9,5%	8,3%
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%	2,3%
Мінеральна домішка	Не більше 0,7%	0,1%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету від 1,43 г до 1,58 г	1,52 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	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину - не менше 1,5%	2,0%
	Ефірної олії - не менше 2 мл/кг	2,3 мл/кг
	По 1,5 г у фільтр-пакети по 20 фільтр-пакетів у пачки з картону	Відповідає
Упаковка	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає
Маркування	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. № 1510 160+/-64,0 Бк/кг
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	70,3+/-28,1 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2476/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 18.11.2025

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 вищевизначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 18.11.2025

Штамп



Вх. ак. №453
18.12.25



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-00624 від 18 лютого 2026 р.

ЖОВЧОГІННИЙ ЗБІР

Назва продукції: збір
Лікарська форма: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/2476/01/01
Реєстраційне посвідчення: 110 г збору містять: цмину піщаного квітки 40 г, бобівника трилистого листа 30 г, м'яти перцевої листа 20 г, коріандрю плодів 20 г
Сила дієвості: 020226
Номер серії: 2 136 шт.
Розмір серії: 6 лютого 2026 р.
Дата виробництва: Лютий 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: МКЯ до РП №UA/2476/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	A. Мікроскопія	Позитивна
	B. ТШХ	Позитивна
	C. Кольорова реакція	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 13%	7,8%
Загальна зола	Не більше 9,5%	7,4%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	3,0%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	4,4%
Мінеральна домішка	Не більше 0,7%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету від 1,43 г до 1,58 г	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 ⁶ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину - не менше 1,5%	1,8%
	Ефірної олії - не менше 2 мл/кг	2,3 мл/кг
Упаковка	По 1,5 г у фільтр-пакети 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. №397 189±/-75,6 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	83,1±/-33,3 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2476/01/01, 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 довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 18.02.2026

Штамп



Вх.ан. 2374 від 25.02.2026р.



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-01262 від 2 квітня 2026 р.

Назва продукції: **ЖОВЧОГІННИЙ ЗБІР**
Лікарська форма: збір
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/2476/01/01
Сила дії/активність: 110 г збору містять: цмину піщаного квітки 40 г, бобівника трилистого листя 30 г, м'яти перцевої листя 20 г, коріандру плодів 20 г
Номер серії: 040326
Розмір серії: 2 550 шт.
Дата виробництва: 19 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/2476/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	A. Мікроскопія	Позитивна
	B. ТШХ	Позитивна
	C. Кольорова реакція	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 13%	7,9%
Загальна зола	Не більше 9,5%	4,6%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,3%
Мінеральна домішка	Не більше 0,7%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету від 1,43 г до 1,58 г	1,55 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	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину - не менше 1,5%	1,6%
	Ефірної олії - не менше 2 мл/кг	2,3 мл/кг
Упаковка	По 1,5 г у фільтр-пакети 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.№738 191+/-76,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	83,8+/-33,5 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2476/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 02.04.2026

Заява про сертифікацію.

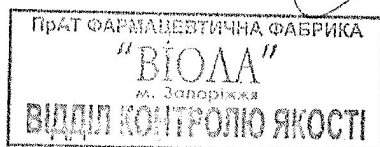
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 02.04.2026

Штамп



Вх.ан. №0752 від 18.05.26



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-01262 від 2 квітня 2026 р.

Назва продукції: **ЖОВЧОГІННИЙ ЗБІР**
Лікарська форма: збір
Розмір та тип пакування: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Країна-виробник: Україна
Реєстраційне посвідчення: UA/2476/01/01
Сила дії/активність: 110 г збору містять: цмину піщаного квітки 40 г, бобівника трилистого листя 30 г, м'яти перцевої листя 20 г, коріандру плодів 20 г
Номер серії: 040326
Розмір серії: 2 550 шт.
Дата виробництва: 19 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/2476/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Ідентифікація	A. Мікроскопія	Позитивна
	B. ТШХ	Позитивна
	C. Кольорова реакція	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 13%	7,9%
Загальна зола	Не більше 9,5%	4,6%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,7%
Часток, які проходять крізь сито з отворами розміром 0,2 мм	Не більше 10%	2,3%
Мінеральна домішка	Не більше 0,7%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету від 1,43 г до 1,58 г	1,55 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	Вміст суми флавоноїдів у перерахунку на рутин та абсолютно суху сировину - не менше 1,5%	1,6%
	Ефірної олії - не менше 2 мл/кг	2,3 мл/кг
Упаковка	По 1,5 г у фільтр-пакети 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. №738 191+/-76,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	83,8+/-33,5 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/2476/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 02.04.2026

Заява про сертифікацію.

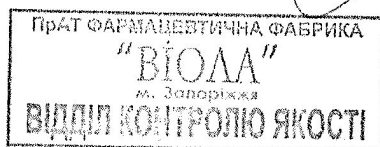
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 02.04.2026

Штамп



Вх.ан. №0752 від 18.05.26