



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Окремість при інсталяції фармацевтичної лабораторії відділу контролю якості № 01 від 20.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Сертифікат про якість мікробіологічних показників відділу контролю якості № 308 від 08.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69053, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

☎ (051) 764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00342 від 2 лютого 2026 р.

СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП

Назва продукту: **сироп**
Лікарська форма: **сироп**
Розмір та тип упаковки: **по 100 г у полімерному флаконі, по 1 флакону разом з мірним стаканчиком в пачці**
Країна виробника: **Україна**
Регістраційне позначення: **UA/116220/10/1**
Сила дієвості: **100 г сиропу містить екстракт у складовою кореня пучку (Extractum Glycyrrhizae radialis) (3,1) - 4 г**
Назва сорту: **010/25**
Розмір сорту: **36,794 г/г**
Дата виробництва: **23 січня 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Січень 2028 р.**
Назва та номер пачки: **Пачка на виробництво лікарських засобів серії АБ № 501355**
Адреса дільниці виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Адреса виконавчої дирекції: **МКА до РП № UA/116220/10/1, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показника	Допустимі норми	Результати аналізування
Опис	Густа рідина бурого кольору, специфічного запаху. В процесі зберігання допускається випадання осадку	Відповідає
Ідентифікація	Гліциризинова кислота в УФ-світлі	Позитивно
	Гліциризинова кислота з ароматичним запахом	Позитивно
	Саліциліни	Позитивно
	Цукор	Позитивно
	Густота	1,24 г/см³
Вміст спирту	Не менше 5,0% (об'єм)	12,0% (об'єм)
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту сорту флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число бактеріальних мікроорганізмів (ТЧМ) - не більше 10³ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дожджових та плісневих грибів (ГЧМ) - не більше 10² КУО/г	Відповідає
	Галерантин до жовтих і помірних бактерій - не більше 10² КУО/г	Відповідає
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає
	Відсутність Salmonella в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Гліциризинова кислота не менше 0,56% (м/м)	0,63% (м/м)
Упаковка	По 100 г у флаконі полімерні, укупорені кришками з контролем першого розкриття. Кожен флакон разом з інструкцією вкладають в пачку	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: В оригінальній упаковці в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам МКА до РП № UA/116220/10/1, зі змінами

Наказник МКА

Київ 18 02.02.2026

Заяв про сертифікацію

Цей я засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Що сироп продукту було вироблено (включеном пакунком/пакетом) та проведено контроль її якості на спеціалізованій дільниці у повній відповідності з вимогами Державних умов, а також відповідає до складування, що містяться у зазначеному документі. Протоколи виробництва, контролю та аналізу було передано та використано відповідно до вимог Державних умов.

Витяг (роз'яснення) сорту дозволів

Уповноважена особа з якості

Київ 18 02.02.2026

Віталь



Вк. ам. 0785 від 14.02.2026. М.В.В.



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Окремість при інсталяції фармацевтичної лабораторії відділу контролю якості № 01 від 20.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Сертифікат про відповідність мікробіологічних показників відділу контролю якості № 308 від 08.03.2017 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками

69053, вул. Академіка Амосова, 75, м. Запоріжжя

☎ (051) 764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00342 від 2 лютого 2026 р.

СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП

Назва продукту: **сироп**
Лікарська форма: **сироп**
Розмір та тип упаковки: **по 100 г у полімерному флаконі, по 1 флакону разом з мірним стаканчиком в пачці**
Країна виробника: **Україна**
Регістраційне позначення: **UA/116220/01**
Сила дієвості: **100 г сиропу містить екстракт у складовою кореня турча (Extractum Glycyrrhizae radicis) (3,1) - 4 г**
Назва сорту: **010/25**
Розмір сорту: **36,794 г/г**
Дата виробництва: **23 січня 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **січень 2028 р.**
Назва та номер пачки: **Пачка на виробництво лікарських засобів серії АБ № 501355**
Адреса дільниці виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Адреса виконавчої дирекції: **МКА до РП № UA/116220/01, діючим**
Результати аналізу:

Найменування показника	Допустимі норми	Результати аналізування
Опис	Густа рідка бурої кольору, специфічного запаху. В процесі зберігання допускається випадання осадку	Відповідає
Ідентифікація	Гліциризинова кислота в УФ-світлі Гліциризинова кислота з ароматичним запахом Саліциліни Цукор	Позитивно Позитивно Позитивно Позитивно
Густота	Від 1,23 г/см³ до 1,27 г/см³	1,24 г/см³
Вміст спирту	Не більше 5,0% (об'єм)	12,0% (об'єм)
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту сорту флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число бактерій мікроорганізмів (ТЧМ) - не більше 10³ КУО/г Загальне число дожджових та плісневих грибів (ГЧМ) - не більше 10² КУО/г Галерантин до жовтих і помірних бактерій - не більше 10² КУО/г Відсутність Escherichia coli в 1 г Відсутність Salmonella в 25 г	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Кількісне визначення	Гліциризинова кислота не менше 0,56% (м/м)	0,63% (м/м)
Упаковка	По 100 г у флаконі полімерні, укупорені кришками з контролем першого розкриття. Кожен флакон разом з інструкцією вкладають в пачку	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: В оригінальній упаковці в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам МКА до РП № UA/116220/01, діючим

Наказник МКА

Київ 18 02.02.2026

Заяв про сертифікацію

Цей я заявляю, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Що сироп продукції було вироблено (включеном пакунком/пакунками) та проведено контроль її якості на спеціалізованій дільниці у повній відповідності з вимогами Державних умов, а також відповідає до стандартів, що встановлені у відповідному довід. Протоколи виробництва, контролю та аналізу було передано та використано відповідно до вимог Державних умов.

Висновок (результат) сорту дослідження

Уповноважена особа з якості

Київ 18 02.02.2026

Відома



Вк. ам. 0785 від 14.02.2026. М.П.



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-04847 від 14 листопада 2025 р.

СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП

Назва продукції: сироп
Лікарська форма: по 100 г у полімерному флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком в пачці
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/11622/01/01
Реєстраційне посвідчення: 100 г сиропу містять: екстракту солодкового кореня густого (Extractum Glycyrrhizae spissum) (3:1) - 4 г
Сила дії/активність: 081125
Номер серії: 14 673 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. Академіка Амосова, 75
Адреса дільниці з виробництва: МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Густа рідина бурого кольору, специфічного запаху. В процесі зберігання допускається випадання осаду	Відповідає
Ідентифікація	Гліциризинова кислота в УФ-світлі	Позитивна
	Гліциризинова кислота з сірчаною кислотою	Позитивна
	Сапоніни	Позитивна
	Цукор	Позитивна
Густина	Від 1,23 г/см ³ до 1,27 г/см ³	1,26 г/см ³
Вміст етанолу	Не менше 5,0% (об/об)	10,0% (об/об)
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту одного флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): - не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає
	Відсутність Salmonella в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Гліциризинова кислота не менше 0,56% (м/м)	0,71% (м/м)
Упаковка	По 100 г у флаконі полімерні, укупорені кришками з контролем першого розкриття. Кожний флакон разом з інструкцією вкладають в пачку	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та /або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає

Умови зберігання: В оригінальній упаковці в захищеному від світла місці, при температурі не вище 25°C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 14.11.2025

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 реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було урегульовано та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 14.11.2025



Вісімнадцять тисяч 10-12-2025



Ф-06-017

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

(051)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-03348 від 18 серпня 2025 р.

Назва продукції:
Лікарська форма:
Розмір та тип пакування:
Країна-виробник:
Регістраційне посвідчення:
Сила дії/активність:
Номер серії:
Розмір серії:
Дата виробництва:
Дата закінчення терміну придатності:
Назва та номер ліцензії:
Адреса ділянки з виробництва:
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП

сироп
по 100 г у полімерному флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком в пачці
Україна
UA/11622/01/01
100 г сиропу містять: екстракту солодкового кореня густого (Extractum Glycyrrhizae spissum) (3:1) - 4 г
060825
14 794 шт.
6 серпня 2025 р.
Серпень 2027 р.
Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Густа рідина бурого кольору, специфічного запаху. В процесі зберігання допускається випадання осаду	Відповідає
Ідентифікація	Гліциризинова кислота в УФ-світлі	Позитивна
	Гліциризинова кислота з сірчаною кислотою	Позитивна
	Сапоніни	Позитивна
	Цукор	Позитивна
Густина	Від 1,23 г/см ³ до 1,27 г/см ³	Позитивна
Вміст етанолу	Не менше 5,0% (об/об)	1,25 г/см ³
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту одного флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	12,4% (об/об)
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): - не більше 10 ⁴ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає
	Відсутність Salmonella в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Гліциризинова кислота не менше 0,56% (м/м)	0,60%
Упаковка	По 100 г у флаконі полімерні, укупорені кришками з контролем першого розкриття. Кожний флакон разом з інструкцією вкладають в пачку	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та /або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає

Умови зберігання: В оригінальній упаковці в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 18.08.2025

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

Вилуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 18.08.2025



Вх.ан. № 0561 від 20-08-2025



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Свідцтво про атестацію фізико-хімічної лабораторії відділу контролю якості № 311 від 22.09.2016 р.
Державна служба України з лікарських засобів та контролю за наркотиками
Свідцтво 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-03953 від 23 вересня 2025 р.

Назва продукції: СОЛОДКИ КОРЕНЯ СИРОП
Лікарська форма: сироп
Розмір та тип пакування: по 100 г у полімерному флаконі; по 1 флакону разом з мірним стаканчиком в пацці
Країна-виробник: Україна
Ресстраційне посвідчення: UA/11622/01/01
Сила дії/активність: 100 г сиропу містять: екстракту солодкового кореня густого (Extractum Glycyrrhizae spissum) (3:1) - 4 г
Номер серії: 070925
Розмір серії: 14 713 шт.
Дата виробництва: 13 вересня 2025 р.
Дата закінчення терміну придатності: Вересень 2027 р.
Назва та номер ліцензії: Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369
Адреса дільниці з виробництва: м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Густа рідина бурого кольору, специфічного запаху. В процесі зберігання допускається випадання осаду	Відповідає
Ідентифікація	Гліциризинова кислота в УФ-світлі	Позитивна
	Гліциризинова кислота з сірчаною кислотою	Позитивна
	Сапоніни	Позитивна
	Цукор	Позитивна
Густина	Від 1,23 г/см³ до 1,27 г/см³	1,25 г/см³
Вміст етанолу	Не менше 5,0% (об/об)	14,9% (об/об)
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту одного флакону має бути не менше зазначеного на етикетці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): - не більше 10⁴ КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10² КУО/г	Відповідає
	Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10² КУО/г	Відповідає
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Відсутність Salmonella в 25 г	Відповідає
	Гліциризинова кислота не менше 0,56% (м/м)	1,08% (м/м)
Упаковка	По 100 г у флаконі полімерні, укупорені кришками з контролем першого розкриття. Кожний флакон разом з інструкцією вкладають в папку	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування. Наявна графічна та /або текстова інформація про торгову марку, під якою буде реалізовуватися лікарський засіб	Відповідає

Умови зберігання: В оригінальній упаковці в захищеному від світла місці при температурі не вище 25°C
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/11622/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 23.09.2025

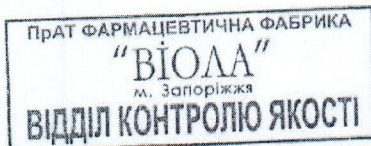
Заява про сертифікацію.

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 23.09.2025



PrAT Farmaceutichna Fabrika "Viola" 02.10.2025