

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-00104 від 19 січня 2026 р.

КАЛЕНДУЛИ МАЗЬ

Назва продукції: мазь
Лікарська форма: по 30 г у тубах ламінатних
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/7242/02/01
Реєстраційне посвідчення: 1 г мазі містить: 0,1 г настойки календули
Сила дії/активність: 020126
Номер серії: 6 441 шт.
Розмір серії: 11 січня 2026 р.
Дата виробництва: Липень 2028 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/7242/02/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно: МКЯ до РП № UA/7242/02/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Флавоноїди: метод ТШХ	Позитивна
	Тритерпенові сапоніни	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
Кислотність або лужність	Червоне забарвлення має з'являтися при додаванні не більше 0,1 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду з фенолфталеїну розчином	Відповідає
Однорідність	Має бути однорідною	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби повинна бути не менше зазначеної на упаковці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^2 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^1 КУО/г	Відповідає
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів: не менше 0,00004 г в 1 г препарату, в перерахунку на гіперозид	0,00009 г/г
Упаковка	по 30 г у туби ламінатні з бушонами	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C у захищеному від світла місці; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7242/02/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 19.01.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 19.01.2026

Штамп



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

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-00105 від 19 січня 2026 р.

Назва продукції: **КАЛЕНДУЛИ МАЗЬ**
Лікарська форма: **мазь**
Розмір та тип пакування: **по 30 г у тубах ламінатних**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/7242/02/01**
Сила дії/активність: **1 г мазі містить: 0,1 г настойки календули**
Номер серії: **030126**
Розмір серії: **6 525 шт.**
Дата виробництва: **11 січня 2026 р.**
Дата закінчення терміну придатності: **Липень 2028 р.**
Назва та номер ліцензії: **Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 501369**
Адреса ділянки з виробництва: **м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75**
Аналіз виконано згідно: **МКЯ до РП № UA/7242/02/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Флавоноїди: метод ТШХ	Позитивна
	Тритерпенові сапоніни	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
Кислотність або лужність	Червоне забарвлення мазі з'являється при додаванні не більше 0,1 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду з фенолфталеїну розчином	Відповідає
Однорідність	Мазь бути однорідною	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби повинна бути не менше зазначеної на упаковці	Відповідає
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
	Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г	Відповідає
	Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів: не менше 0,00004 г в 1 г препарату, в перерахунку на гіперозид	0,00006 г/г
Упаковка	по 30 г у туби ламінатні з бушонами	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C у захищеному від світла місці; не допускається заморожування

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7242/02/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 19.01.2026

Заява про сертифікацію.

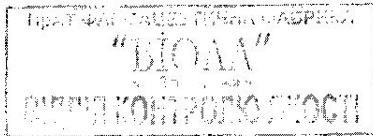
Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контролю якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами Ліцензійних умов, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному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

Випуск (реалізація) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 19.01.2026

штам



Підписний В.А.
ВХ.АН. № 05/05 від 19.01.2026

Дир.
Інспекція



Ф-06-017

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-01714 від 28 квітня 2026 р.

Назва продукції: **КАЛЕНДУЛИ МАЗЬ**
Лікарська форма: мазь
Розмір та тип пакування: по 30 г у тубах ламінатних
Країна-виробник: Україна
Ресстраційне посвідчення: UA/7242/02/01
Сила дії/активність: 1 г мазі містить: 0,1 г настойки календули
Номер серії: 130426
Розмір серії: 6 422 шт.
Дата виробництва: 20 квітня 2026 р.
Дата закінчення терміну придатності: Жовтень 2028 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/7242/02/01, зі змінами
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Мазь жовтуватого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Флавоноїди: метод ТШХ	Позитивна
	Тритерпенові сапоніни	Позитивна
	Гідрофобна основа	Позитивна
Кислотність або лужність	Червоне забарвлення має з'являтися при додаванні не більше 0,1 мл 0,1 М розчину натрію гідроксиду з фенолфталеїну розчином	Відповідає
Однорідність	Має бути однорідною	Відповідає
Маса вмісту упаковки	Маса вмісту туби повинна бути не менше зазначеної на упаковці	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 ² КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 ¹ КУО/г	Відповідає
	Відсутність Pseudomonas aeruginosa в 1 г	Відповідає
	Відсутність Staphylococcus aureus в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення	Сума флавоноїдів: не менше 0,00004 г в 1 г препарату, в перерахунку на гіперозид	0,00006 г/г
Упаковка	по 30 г у туби ламінатні з бушонами	Відповідає
Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25°C у захищеному від світла місці; не допускається заморожування
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/7242/02/01, зі змінами

Заступник начальника ВКЯ

Білозуб А.С. 28.04.2026

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

Вилуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості
Штамп

Корж Н.А. 28.04.2026



Рх. ак. № 0542 від 11.05.26