



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-00407 від 4 лютого 2026 р.

КРОПИВИ ЛИСТЯ

Назва продукції: листя
Лікарська форма: по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці
Розмір та тип пакування: Україна
Країна-виробник: UA/2127/01/01
Реєстраційне посвідчення: кропива листя (*Urtica folium*)
Сила дії/активності: 010126
Номер серії: 1 782 шт.
Розмір серії: 28 січня 2026 р.
Дата виробництва: Січень 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/2127/01/01, зі змінами
Аналіз виконано згідно:
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 12,0%	7,7%
Зола загальна	Не більше 20,0%	6,2%
Зола, не розчинна у хлористоводневій кислоті	Не більше 4,0%	1,4%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,3%
Часток, які проходять крізь сито з отворами діаметром 0,2 мм	Не більше 10%	1,9%
Мінеральної домішки	Не більше 1%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 12%	1,52 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число вероїмих мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^4 КУО/г	Відповідає
	<i>Escherichia coli</i> : не більше 10^2 КУО/г	Відповідає
	<i>Salmonella</i> : відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Суми гідроксикоричних кислот, у перерахунку на кислоту хлорогенову та суху сировину: не менше 1%	1,2%
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	Радіонуклід Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр. №2371 64,6+/-25,9 Бк/кг
	Радіонуклід Sr 90: не більше 200 Бк/кг	28,3+/-11,3 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °C

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/2127/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 04.02.2026

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. 04.02.2026

Штамп



Вс. аа. 52374 619 25.02.26р.



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-01248 від 31 березня 2026 р.

Назва продукції: **КРОПИВИ ЛИСТЯ**
Лікарська форма: **листя**
Розмір та тип пакування: **по 1,5 г у фільтр-пакеті; по 20 фільтр-пакетів у пачці**
Країна-виробник: **Україна**
Реєстраційне посвідчення: **UA/2127/01/01**
Сила дії/активність: **кропиви листя (Urticae folium)**
Номер серії: **020326**
Розмір серії: **2 136 шт.**
Дата виробництва: **23 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/2127/01/01, зі змінами**
Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Опис	Згідно МКЯ	Відповідає
Мікроскопія	Мікродіагностичні ознаки мають бути характерними для даного виду сировини	Відповідає
Ідентифікація	ТШХ	Позитивна
Втрата в масі при висушуванні	Не більше 12,0%	9,1%
Зола загальна	Не більше 20,0%	11,1%
Зола, не розчинна у хлористоводневій кислоті	Не більше 4,0%	0,9%
Часток, які не проходять крізь сито з отворами діаметром 2 мм	Не більше 10%	2,2%
Часток, які проходять крізь сито з отворами діаметром 0,2 мм	Не більше 10%	4,2%
Мінеральної домішки	Не більше 1%	0,2%
Маса вмісту упаковки	Середня маса вмісту фільтр-пакету має бути від 1,43 г до 1,58 г при вологості 12%	1,50 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 ⁵ КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 ³ КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Суми гідроксикоричних кислот, у перерахунку на кислоту хлорогенову та суху сировину: не менше 1%	1,6%
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.№2371 64,6+/-25,9 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	28,3+/-11,3 Бк/кг

Умови зберігання: Зберігати при температурі не вище 25 °С

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/2127/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І.В. 31.03.2026

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 31.03.2026

Штамп



Вх. ан. н 0837 від 07.04.2026р. [Signature]