



# 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-01344 від 23 березня 2023 р.

Назва продукції: **Меліси трава**  
Лікарська форма: трава  
Розмір та тип пакування: по 50 г у пачках з внутрішнім пакетом  
Країна-виробник: Україна  
Реєстраційне посвідчення: UA/12619/01/01  
Номер серії: 040323  
Розмір серії: 1 453 шт.  
Дата виробництва: 14 березня 2023 р.  
Дата закінчення терміну придатності: Березень 2026 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/12619/01/01, 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%	7,0%
Загальна зола	Не більше 12%	8,3%
Зола, нерозчинна в хлористоводневій кислоті	Не більше 5%	2,7%
Стебел	Не більше 50%	42,8%
	В тому числі із діаметром понад 3 мм - не більше 5%	3,4%
Частин рослин, що втратили нормальне забарвлення	Не більше 5%	2,4%
Сторонніх часток	Не більше 3%	1,8%
Домішок мінерального походження в тому числі	Не більше 1%	0,4%
Часток, які не проходять крізь сито № 5600	Не більше 10%	4,1%
Часток, які проходять крізь сито № 500	Не більше 10%	6,0%
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 50,2 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 <sup>7</sup> КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 <sup>6</sup> КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 <sup>3</sup> КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Суми похідних гідроксикоричних кислот, у перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину: не менше 5%	6,7%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорої 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. №787 131+/-52,3 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	53,3+/-21,3 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/12619/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Єрмолаєва А.І. 23.03.2023

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 перевіряно та встановлено відповідність Ліцензійним умовам.

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 23.03.2023

Штамп





# 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 № ПП-03053 від 17 серпня 2022 р.

Назва продукції: **Меліси трава**  
 Лікарська форма: трава  
 Розмір та тип пакування: по 50 г у пакках з внутрішнім пакетом  
 Країна-виробник: Україна  
 Реєстраційне посвідчення: UA/12619/01/01  
 Номер серії: 090822  
 Розмір серії: 2 047 шт.  
 Дата виробництва: 9 серпня 2022 р.  
 Дата закінчення терміну придатності: Серпень 2025 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/12619/01/01, 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%	9,7%
Загальна зола	Не більше 12%	9,2%
Зола, нерозчинна в хлористоводневій кислоті	Не більше 5%	1,2%
Стебел	Не більше 50% В тому числі із діаметром понад 3 мм - не більше 5%	24,4% 1,3%
Частин рослин, що втратили нормальне забарвлення	Не більше 5%	0,5%
Сторонні часток	Не більше 3%	0,3%
Домішок мінерального походження в тому числі	Не більше 1%	0,1%
Часток, які не проходять крізь сито № 5600	Не більше 10%	1,5%
Часток, які проходять крізь сито № 500	Не більше 10%	1,3%
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 50,2 г
Мікробіологічна чистота	Загальне число авробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10 <sup>7</sup> КУО/г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10 <sup>3</sup> КУО/г	Відповідає
	Escherichia coli: не більше 10 <sup>2</sup> КУО/г	Відповідає
	Salmonella: відсутність в 25 г	Відповідає
Кількісне визначення	Суми похідних гідроксикоричних кислот, у перерахунку на розмаринову кислоту та суху сировину: не менше 5%	8,3%
Упаковка	По 50 г у пакети полімерні з прозорою плівки, які вкладають у пакки з картону	Відповідає
Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає
Радіоактивне забруднення	Радіонукліда Cs 137: не більше 500 Бк/кг	Пр.№1240 181 +/- 72,4 Бк/кг
	Радіонукліда Sr 90: не більше 200 Бк/кг	73,7 +/- 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/12619/01/01, зі змінами

Начальник ВКЯ

Русса М.І. 17.08.2022

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

Випуск (реалізацію) серії дозволяю.

Уповноважена особа з якості

Корж Н.А. 17.08.2022

Штамп

