

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

(061)764-43-37

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № ГП-06646 від 25 грудня 2024 р.

Добавка дієтична ІСЛОР (Ісландського моху сироп)

Назва продукції
Розмір та тип пакування
Номер партії
Розмір партії
Дата виробництва
Дата закінчення терміну придатності
Адреса дільниці з виробництва
Аналіз виконано згідно
Результати аналізу

по 200 мл у флаконі в пачці
051224
6 452 шт
11 грудня 2024 р
Грудень 2027 р
м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75
ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

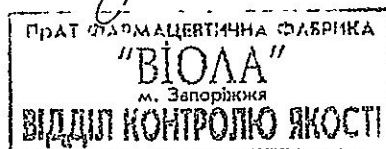
Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Однорідна густа рідина. Під час зберігання можливе випадіння осаду Упаковка та маркування відповідають встановленим вимогам. Тара з сиропом повинна бути герметичною Пошкодження, що негативно впливають на якість продукції, відсутні	Відповідає Відповідає Відповідає
Колір	Властивий вхідним компонентам добавки	Відповідає
Запах	Властивий компонентам, що входять до складу добавки, без сторонніх запахів	Відповідає
Смак	Нижній, приємний, солодкий смак, властивий використаній сировині, що входить до складу добавки, без стороннього присмаку	Відповідає
Густина	$1,0 \pm 0,5 \text{ г/см}^3$	$1,16 \text{ г/см}^3$
Масова частка сухих речовин	Не менше 25%	40,1%
Кислотність	Не більше $30,0 \text{ см}^3$ розчину гідроксиду натрію молярною концентрацією $1,0 \text{ моль/дм}^3$ на 100 см^3	3,0%
Масова частка сорбату натрію або сорбату калію	Не більше 0,2%	0,18%
Радіоактивне забруднення	Рівень питомої активності радіонукліда Cs 137 : не більше 200 Бк/кг Рівень питомої активності радіонукліда Sr 90 : не більше 50 Бк/кг	Пр.№2553 56,6+/-22,7 Бк/кг 26,3+/-10,5 Бк/кг
Сб'єм вмісту упаковки	Кількість добавки дієтичної повинна відповідати зазначеній в тексті маркування (етикетування) із допустимим відхиленням	Відповідає
Пакування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає
Маркування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає. Виготовлено під ТМ "Solution Pharm"

Зберігання: Зберігати в чистих, сухих, вентильованих складських приміщеннях, захищених від прямого попадання сонячних променів, при температурі не вище 25°C

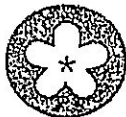
Висновок: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллер І В 25.12.2024



Вх.акт 1749
11.03.25



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Ф-06-003

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-05454 від 17 жовтня 2024 р.

Добавка дієтична

ІСЛОР (Ісландського моху сироп)

Назва продукції:
Розмір та тип пакування:

по 200 мл у флаконі в паці

Номер партії:

041024

Розмір партії:

6 452 шт.

Дата виробництва:

14 жовтня 2024 р.

Дата закінчення терміну придатності:

Жовтень 2027 р.

Адреса дільниці з виробництва:

м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75

Аналіз виконано згідно:

ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Результати аналізу:

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Однорідна густа рідина. Під час зберігання можливе випадіння осаду	Відповідає
	Упаковка та маркування відповідають встановленим вимогам. Тара з сиропом повинна бути герметичною	Відповідає
	Пошкодження, що негативно впливають на якість продукції, відсутні	Відповідає
Колір	Властивий вхідним компонентам добавки	Відповідає
Запах	Властивий компонентам, що входять до складу добавки, без сторонніх запахів	Відповідає
Смак	Ніжний, приємний, солодкий смак, властивий використаній сировині, що входить до складу добавки, без стороннього присмаку	Відповідає
Густина	$1,0 \pm 0,5 \text{ г/см}^3$	$1,160 \text{ г/см}^3$
Масова частка сухих речовин	Не менше 25%	40,6%
Кислотність	Не більше $30,0 \text{ см}^3$ розчину гідроксиду натрію молярною концентрацією $1,0 \text{ моль/дм}^3$ на 100 см^3	3,5%
Масова частка сорбату натрію або сорбату калію	Не більше 0,2%	0,18%
Радіоактивне забруднення	Рівень питомої активності радіонукліда Cs 137 : не більше 200 Бк/кг	Пр.№2026 43,8+/-17,5 Бк/кг
	Рівень питомої активності радіонукліда Sr 90 : не більше 50 Бк/кг	20,3+/-8,13 Бк/кг
Об'єм вмісту упаковки	Кількість добавки дієтичної повинна відповідати зазначеній в тексті маркування (етикетування) із допустимим відхиленням	Відповідає
Пакування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає
Маркування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає. Виготовлено під ТМ "Sofution Pharm"

Зберігання: Зберігати в чистих, сухих, вентильованих складських приміщеннях, захищених від прямого попадання сонячних променів, при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Начальник ВКЯ

Каллор І В 17.10.2024



Вх.ан. №0490
02.12.24



ПрАТ Фармацевтична фабрика "Віола"

Ф-06-003

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-01174 від 20 березня 2025 р.

Добавка дієтична

ІСЛОР (Ісландського моху сироп)

Назва продукції.

Розмір та тип пакування

Номер партії

Розмір партії

Дата виробництва

Дата закінчення терміну придатності

Адреса дільниці з виробництва

Аналіз виконано згідно:

Результати аналізу.

по 200 мл у флаконі в паці

210325

6 493 шт.

17 березня 2025 р.

Березень 2028 р.

м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75

ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Однорідна густа рідина. Під час зберігання можливе випадіння осаду	Відповідає
	Упаковка та маркування відповідають встановленим вимогам. Тара з сиропом повинна бути герметичною	Відповідає
	Пошкодження, що негативно впливають на якість продукції, відсутні	Відповідає
Запах	Власний компонентів, що входять до складу добавки, без сторонніх запахів	Відповідає
Смак	Нижній, приємний, солодкий смак, властивий використаній сировині, що входить до складу добавки, без стороннього присмаку	Відповідає
Густина	$1,0 \pm 0,5 \text{ г/см}^3$	$1,16 \text{ г/см}^3$
Масова частка сухих речовин	Не менше 25%	39,6%
Кислотність	Не більше $30,0 \text{ см}^3$ розчину гідроксиду натрію молярною концентрацією $1,0 \text{ моль/дм}^3$ на 100 см^3	3,8%
Масова частка сорбату натрію або сорбату калію	Не більше 0,2%	0,14%
Радіоактивне забруднення	Рівень питомої активності радіонукліда Cs 137 : не більше 200 Бк/кг	Пр. №611 48,0 +/- 19,2 Бк/кг
	Рівень питомої активності радіонукліда Sr 90 : не більше 50 Бк/кг	22,3 +/- 8,90 Бк/кг
Об'єм вмісту упаковки	Кількість добавки дієтичної повинна відповідати зазначеній в тексті маркування (етикетування) із допустимим відхиленням	Відповідає
Пакування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає
Маркування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає

Зберігання. Зберігати в чистих, сухих, вентильованих складських приміщеннях, захищених від прямого попадання сонячних променів, при температурі не вище 25°C

Висновок. Відповідає вимогам ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Начальник ВКА

Каллер І.В. 20.03.2025



Вх ан 51181
27.03.25



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-01184 від 20 березня 2025 р.

Добавка дієтична

ІСЛОР (Ісландського моху сироп)

Назва продукції:

Розмір та тип пакування:

Номер партії:

Розмір партії:

Дата виробництва:

Дата закінчення терміну придатності:

Адреса ділянки з виробництва:

Аналіз виконано згідно:

Результати аналізу:

по 200 мл у флаконі в паці

220325

1 138 шт.

17 березня 2025 р.

Березень 2028 р.

м. Запоріжжя, вул. Академіка Амосова, 75

ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Найменування показників	Допустимі норми	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Однорідна густа рідина. Під час зберігання можливе випадіння осаду	Відповідає
	Упаковка та маркування відповідають встановленим вимогам. Тара з сиропом повинна бути герметичною	Відповідає
	Пошкодження, що негативно впливають на якість продукції, відсутні	Відповідає
Запах	Властивий компонентам, що входять до складу добавки, без сторонніх запахів	Відповідає
Смак	Нижній, приємний, солодкий смак, властивий використаній сировині, що входить до складу добавки, без стороннього присмаку	Відповідає
Густина	$1,0 \pm 0,5 \text{ г/см}^3$	$1,159 \text{ г/см}^3$
Масова частка сухих речовин	Не менше 25%	39,8%
Кислотність	Не більше $30,0 \text{ см}^3$ розчину гідроксиду натрію молярною концентрацією $1,0 \text{ моль/дм}^3$ на 100 см^3	4,5%
Масова частка сорбату натрію або сорбату калію	Не більше 0,2%	0,18%
Радіоактивне забруднення	Рівень питомої активності радіонукліда Cs 137: не більше 200 Бк/кг	Пр. №627 50,5 +/- 20,2 Бк/кг
	Рівень питомої активності радіонукліда Sr 90: не більше 50 Бк/кг	23,4 +/- 9,37 Бк/кг
Об'єм вмісту упаковки	Кількість добавки дієтичної повинна відповідати зазначеній в тексті маркування (етикетування) із допустимим відхиленням	Відповідає
Пакування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає
Маркування	Згідно вимог ТУ У 10.8-01973472-017:2020 зі змінами	Відповідає

Зберігання: Зберігати в чистих, сухих, вентильованих складських приміщеннях, захищених від прямого потрапляння сонячних променів, при температурі не вище 25°C

Висновок: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-01973472-017:2020, зі змінами

Начальник ВКА

Калпоз І.В.

20.03.2025



Вх ак №0201
020425