

/Logomun Global Pharma/	СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ		Номер:	PJ-04-01
			Версія:	E
	Номер сертифіката: 104 WG/2025	Дата підготовки сертифіката: 11.03.2025	Сторінка:	Сторінка 1/3

1. ЗАГАЛЬНІ ДАНІ:

ЗАГАЛЬНІ ДАНІ	
Виробник:	ГЛОБАЛІ ФАРМА СМ С.А., вул. Березув 49А, 26 -130 Сухеднів
Дані клієнта:	Альпен Фарма АГ, Фінкенхубельвег 16, CH-3012 Берн, Швейцарія
Найменування продукту:	Елефтерія Бета
Кількість штук в упаковці:	30
Класифікація:	Харчова добавка
Форма:	Капсули - вегетаріанські ГПМЦ капсули

Дата виробництва:	02.2025
Номер серії:	010225
Краще вжити до кінця:	02.2027
Кількість готового продукту:	4728 шт.

2. ВИМОГИ ТА РЕЗУЛЬТАТИ ТЕСТІВ.

ВИМОГИ ДО ЯКОСТІ			
Аналіз проводиться для кожної партії готової продукції			
Параметри	Критерії	Аналітичний еталонний метод	
Форма	Капсули - вегетаріанські ГПМЦ капсули	PJ-17	Відповідає
Середня вага по 10 випробувань по 10 капсул (мг)	504,00 (+/-9%) 549,36 - 458,54	PJ-17	Відповідає
Колір капсули	Фіолетова морква V27-901	PJ-17	Відповідає

Вст. од. в 1986
22.08.2025

/Hogomun Global Pharma/	СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ		Номер:	PJ-04-01
			Версія:	Е
	Номер сертифіката: 104WG/2025	Дата підготовки сертифіката: 11.03.2025	Сторінка:	Сторінка2/3

Колір заповнення капсули	Характеристика використовуваної сировини	PJ-17	Відповідає
Розмір	№0	PJ-17	Відповідає
Поверхня	Сухий, нелипкий (Припустима наявність слідів активних інгредієнтів на поверхні)	PJ-17	Відповідає

Загальна кількість мікроорганізмів*	Не більше 104 КУО/г продукту	(Ае) PN-EN ISO 4833-1:2013- 12+Apl:2016-11	Не виявлено
Дріжджі та пліснява*	Не більше 102 КУО/г продукту	PN-ISO 21572-1:2009	Не виявлено
Наявність <i>Escherichia coli</i> *	Відсутня в 1 г	(Ае) PN-ISO 7251:2006	Не виявлено
Наявність <i>Staphylococcus aureus</i> *	Відсутня в 1 г	PN-EN ISO 6888- 3:2004 + AC:2005	Не виявлено
Наявність <i>Salmonella</i> *	Відсутня у 25 г	PN-EN ISO 6579- 1:2017-04	Не виявлено
Наявність <i>Listeria monocytogenes</i> *	Відсутня у 25 г	(Ае) PN-EN 15011290-1:2017-07	Не виявлено

*- тест виконаний у зовнішній лабораторії

Аналіз виконаний для першої серії та для готового продукту проводиться один раз на рік.			
Параметри	Критерії	Аналітичний еталонний метод	Результат
Вміст свинцю - Pb	≤3 мг/кг продукту	(Ае) PN-EN 15763:2010	<0,005
Зміст кадмію – продовження	≤1 мг/кг продукту	(Ае) PN-EN 15763:2010	0,006
Вміст ртуті - Hg	≤0,1 мг/кг продукту	(Ае) PN-EN 15763:2010	<0,005

*- тест виконаний у зовнішній лабораторії

Підтверджуємо, що вказаний вище продукт Елефтерія Бета відповідає вимогам якості, зазначеним у специфікації на готовий продукт SPG1553 Ed. 01 був вироблений відповідно до чинних вимог харчового законодавства, системи HACCP, ISO22000 (харчові добавки), ISO1384 (медичні вироби).

/Логомип Global Pharma/	СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ		Номер:	PJ-04-01
			Версія:	Е
	Номер сертифіката: 104WGI/2025	Дата підготовки сертифіката: 11.03.2025	Сторінка:	Сторінка 3/3

Підготував:

11/03/2025

Домініка Шабац

(дата, підпис відповідальної особи)

/Штамп Global Pharma/

Випустив:

11/03/2025

Менеджер із забезпечення якості

(дата, підпис відповідальної особи)

/Штамп Global Pharma/