

Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22

Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 139, Відділ контролю якості

Свідоцтво про атестацію: №507 від 16.02.2022 р.

Сертифікат якості № 210299

Формен комбі

добавка дістична, капсули

Сертифікат № UA.Б.147-24 від 18.06.2024 про відповідність розробки, виробництва, контролю, зберігання та дистрибуції дістичних добавок вимогам ДСТУ ISO 22000: 2019.

Серія 0115624
Кіл-ть в серії 7,015 тис. уп
Дата виробництва 15.07.2025
Дата видачі сертифікату 24.07.2025
Аналіз виконано у відповідності з ТУ У 10.8-00480862-008:2019, редакція 2, текст маркування

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Зовнішній вигляд	Капсули желатинові продовгуватої форми. Корпус та кришка у відтінках червоного кольору.	Відповідає
2	Вміст капсули	Суміш порошків від світло-коричневого до темно-бурого кольору, з вкрапленнями	Відповідає
3	Запах	Вміст капсули повинен мати специфічний запах, властивий суміші використаної сировини	Відповідає
4	Втрата в масі при висушванні, %	Не більше 10,0%	4,5
5	Загальна зола	Не більше 8,0 %	1,9
6	Середня маса вмісту капсули	340±7,5 %	343,4
7	Мікробіологічна чистота	КМАФАнМ - не більше 10000 КУО/г	Відповідає /< 100 КУО/
		Дріжджі - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність БГКП (колиформи) в 0,1 г	Відповідає
		Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1,0 г	Відповідає
		Відсутні патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду <i>Сальмонела</i> , в 10 г	Відповідає
		Плісневі гриби - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
		<i>Vacillus cereus</i> - не більше 200 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
8	Маркування	Згідно ТУ	Відповідає
9	Упаковка	Згідно ТУ	Відповідає

Термін придатності: 2,00 р.

Умови зберігання:

В оригінальній упаковці в сухому, недоступному для дітей місці при температурі від 0 ° С до 25 ° С.

Висновки:

Відповідає вимогам ТУ У 10.8-00480862-008:2019, редакція 2, текст маркування

Начальник ВКЯ

Уповноважена особа з якості

