

МЕДІКОФАРМА СА
Відділ якості
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 01/07/25/S/WG

Дата відбору проби: 18.07.2025, 17.09.2025

Назва продукту: Артрида Комплекс

Серія № 010795

Виробник: Медікофарма СА

Звіт про дослідження: Сертифікат аналізу № 560097/25/GDY, мікробіологічний сертифікат аналізу № 01/18.07.2025/SK/S

Термін придатності: 31 07 2028

Кількість: 250 г, 2 блістери × 30 капсул

Випробування було проведено відповідно до специфікації № SK/S/075 ред. 4

	РЕЗУЛЬТАТИ ВИПРОБУВАНЬ	
Вид випробування	Вимоги	Результати
1. Зовнішній вигляд	Круглі капсули циліндричної форми, з гладкою поверхнею, без сколів і забруднень	відповідає
2. Розмір	«00»	відповідає
3. Колір	білий	відповідає
4. Середня маса наповненої капсули	858±7,5%	853 [мг]
5. Час розчинення	Не більше 30 хв	9 хв 09 сек
1. Мікробіологічна чистота	_____	_____
- Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Не більше 10^4 КУО/г	$<1,0 \times 10^1$ КУО/г
- Загальна кількість дріжджів і плісняви	Не більше 10^2 КУО/г	$<1,0 \times 10^1$ КУО/г
- Ешерихія колі	Відсутня в 1 г	Відсутня в 1 г
- Сальмонела	Відсутня в 25 г	Відсутня в 25 г
2. Вміст важких металів	_____	_____
- Свинець	Не більше 3,0 мг/кг (ppm)	$<0,010$ [мг/кг]
- Кадмій	Не більше 1,0 мг/кг (ppm)	$<0,0010$ [мг/кг]
- Ртуть	Не більше 0,1 мг/кг (ppm)	$<0,0010$ [мг/кг]

Стор. 1/2



Всего 0959 big 11.11.25 Luch

МЕДІКОФАРМА СА
Відділ якості
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 01/07/25/S/WG

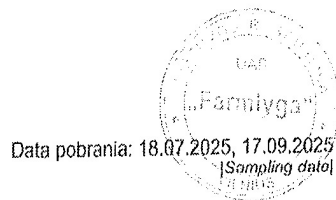
Примітки:
Підготовлено:
Висновок: відповідає вимогам
Дата проведення: 17.09.2025

Затвердив: /підпис/
Дата перевірки: 17.09.2025

*Цей документ перекладено на українську мову Усатенко Мариною Юріівною, перекладачем ТОВ
«Транслейт Іннова».*



MEDICOFARMA SA
Dział Jakości
ŚWIADECTWO BADANIA Nr 01/07/25/SWG



Nazwa preparatu: Artrida Complex

[Product name:]

Seria: 010795

[Batch no.]

Producent: Medicoforma SA

[Manufacturer]

Dokumenty związane: Sprawozdanie z badań nr 560097/25/GDY, świadectwo mikrobiologiczne nr 01/18.07.2025/SK/S

[Research report: CoA no., microbiological CoA no.]

Data ważności: 31 07 2028

[Expiry date]

Ilość: 250 g

2 opak x 30 kaps.

[Quantity: 250 g, 2 pcg x 30 caps.]

Wykonano badania według specyfikacji: SK/S/075 ed. 4

[Tests were performed according to the specification no.]

Rodzaj badania	Wymagania	Wyniki
1. Pośtać [Appearance]	Okrągłe kapsułki o cylindrycznym kształcie, powierzchnia gładka bez wykruszeń i zabrudzeń [round capsules with a cylindrical shape, smooth surface without chipping or dirt]	odpowiada [complies] [-]
2. Rozmiar [Size]	"00"	odpowiada [complies] [-]
3. Kolor [Color]	biały [white]	odpowiada [complies] [-]
4. Średnia masa kapsułki z wypełnieniem [Average weight of filled capsule]	858±7,5%	853 [mg]
5. Czas rozpadu [Disintegration time]	poniżej 30 minut [NMT 30 min]	9 min 09 sek [-]
1. Czystość mikrobiologiczna [Microbial purity]		
- TAMC	Nie więcej niż 10 ⁴ jtk/g [NMT 10 ⁴ jtk/g]	<1,0x10 ⁴ [jtk/g]
- TYMC	Nie więcej niż 10 ² jtk/g [NMT 10 ² jtk/g]	<1,0x10 ² [jtk/g]
- Escherichia coli	nieobecna w 1g [absence in 1 g]	nieobecne w 1g [absence in 1 g] [g]
- Salmonella	nieobecna w 25 g [absence in 25 g]	nieobecne w 25 g [absence in 25 g] [g]
2. Zawartość metali ciężkich [Heavy metal content]		
- Ołów [Lead]	nie więcej niż 3,0 mg/kg [NMT 3.0 mg/kg (ppm)]	<0,010 [mg/kg]
- Kadm [Cadmium]	nie więcej niż 1,0 mg/kg [NMT 1.0 (ppm)]	<0,0010 [mg/kg]
- Rtęć [Mercury]	nie więcej niż 0,10 mg/kg [NMT 0.1 (ppm)]	<0,0010 [mg/kg]

str. 1/2



MEDICOFARMA SA
Dział Jakości
ŚWIADECTWO BADANIA Nr 01/07/25/SWG



Uwagi:
[Notes:]

Inicjały wykonującego: M.M.
[Prepared by]

Opinia: odpowiada wymaganiom
[Opinion: complies with the requirements]

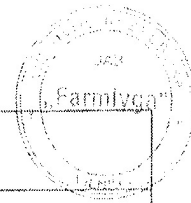
Sporządził:
[Signature]

Data: 17.09.2025
[execution date]

Zatwierdził:
[Signature]

Data: 17.09.2025
[checking date]





MEDICOFARMA S.A.

CERTYFIKAT SERII

NR BIEŻĄCY 04/09/2025/S		EGZEMPLARZ		
NAZWA PRODUKTU Artrida Complex	OPAKOWANIE Blistry w kartoniku/30 tabletek	J.M. szt.	ILOSC 14 758	INFORMACJE DODATKOWE: data zak. prod. 17.09.2025 data waż. produktu 31.07 2028
SYMBOL SPECYFIKACJI SK/S/075 ed.4				
SERIA PRODUKTU 010795				
NR KWITU FW 016/09/2/2025				
Potwierdza się, iż: Seria i proces jej wytworzenia spełniają wymagania zawarte w specyfikacji, a proces wytwarzania został przeprowadzony zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.				
UWAGI: ----- Kierownik				
IMIENNA PIECZĘĆ OSOBY WYKONAWCZOJĄCEJ PODPIS Preliminary Control Laboratory Manager <i>Malgorzata Majchrowska</i> mgr inż. Małgorzata Majchrowska		DATA 2025-09-22	DECYZJA: Zwalniam do obrotu	

Osoba Upoważniona
do Certyfikacji Serii
Suplementów Diety



