


Сертифікат якості № 010000156239
Синудафен, капсули тверді № 30

Номер серії: 003705 Країна отримувач: Україна
 Кількість продукції: 25.398 Тис.упак.
 Дата виробництва: 09.2020
 Аналіз виконаний по: СП 7.02.1841 (редакція 2)

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Тверда желатинова капсула довгастої форми зеленого кольору	Відповідає
Середня маса капсули з наповненням	Від 0,380 г до 0,420 г	0,407 г
****Важкі метали		
****Кадмій **	Не більше 1,0 ppm	Відповідає
****Свинець **	Не більше 3,0 ppm	Відповідає
****Ртуть **	Не більше 0,10 ppm	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 10000 КУО/г	0 ***
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 ****
Enterobacteriaceae	100 КУО/г	0 ****
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Salmonella	Відсутність в 25 г	Відсутні
Staphylococcus aureus	Відсутність в 1 г	Відсутні
Упаковка	Має витримувати вимоги	Відповідає
Маркування	Має витримувати вимоги	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 09.2022

Умови зберігання: При кімнатній температурі в сухому недоступному для дітей місці

Коментарі:

- **За виробником
- ****Згідно висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи.
- ***менше 100
- ****менше 10

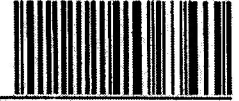
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (вироблено та упаковано/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог технічного файлу щодо дієтичних добавок, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність нормативній документації.





ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49689-42, Тел./факс (044) 485-26-57 (цього року)

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.

13.11.2020



Виробнича дільниця:

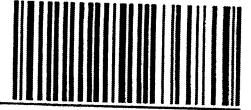
Польща, 02-672, м. Варшава, вул. Доманевська, 37, приміщення №2.43, ТОВ "Нора Фарм"
УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Фрунзе, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вже ак. №1817 от 30.12.2020 Плещ





Сертифікат якості № 010000163034

Синудафен, капсули тверді, по 10 капсул у блистері, по 3 блистери у пачці

Номер серії: 100351 Країна отримувач: Україна
 Кількість продукції: 28.338 Тис.упак.
 Дата виробництва: 02.2021
 Аналіз виконаний по: СП 7.02.1841 (редакція 2)

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Тверда желатинова капсула довгастої форми зеленого кольору	
Середня маса капсули з наповненням	Від 0,380 г до 0,420 г	Відповідає 0,407 г
****Важкі метали		
****Кадмій **	Не більше 1,0 ppm	Відповідає
****Свинець **	Не більше 3,0 ppm	Відповідає
****Ртуть **	Не більше 0,10 ppm	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 10000 КУО/г	0 (Менше 100)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	10
Enterobacteriaceae	100 КУО/г	0 (Менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Salmonella	Відсутність в 25 г	Відсутні
Staphylococcus aureus	Відсутність в 1 г	Відсутні
Упаковка	Має витримувати вимоги	Відповідає
Маркування	Має витримувати вимоги	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 02.2023

Умови зберігання: При кімнатній температурі в сухому недоступному для дітей місці

Коментарі:

**За виробником

****Згідно висновку державної санітарно-епідеміологічної експертизи.

Заява про сертифікацію:

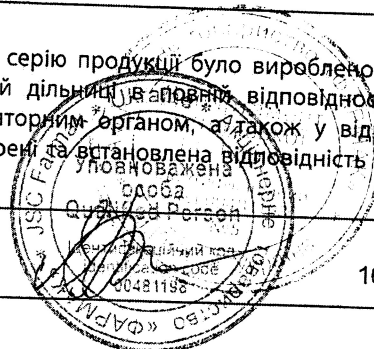
Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці відповідності до вимог технічного файлу щодо дієтичних добавок, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність нормативній документації.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.

16.04.2021



Handwritten signature: Іванов Іван Іванович

**Виробнича дільниця:**

Польща, 02-672, м. Варшава, вул. Доманевська, 37, приміщення №2.43, ТОВ "Норд Фарм"

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

