



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 43 від 02.04.2026р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: Дієтична добавка «МієлоФАН», капсули № 30

Номер партії виробництва (in bulk): 25601-24

Номер партії готової продукції: 25601-24В

Дата виробництва: 07.2024

Дата пакування: 04.2026

Краще спожити до кінця: 06.2027

Кількість продукції в партії: 905 упаковок

Виробник: ПНК Фармацевтіци СпА, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастелново
Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnuovo
Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881

Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.

Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дієтичної добавки «МієлоФАН», капсули № 30 партії 25601-24В відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
02.04.2026р.



Гончар О.В.



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 43 від 02.04.2026р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: Дієтична добавка «МієлоФАН», капсули № 30

Номер партії виробництва (in bulk): 25601-24

Номер партії готової продукції: 25601-24В

Дата виробництва: 07.2024

Дата пакування: 04.2026

Краще спожити до кінця: 06.2027

Кількість продукції в партії: 905 упаковок

Виробник: ПНК Фармацевтіс СпА, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастелнуово
Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnuovo
Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881

Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.

Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дієтичної добавки «МієлоФАН», капсули № 30 партії 25601-24В відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
02.04.2026р.



Гончар О.В.



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 29 від 25.03.2026р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: Дієтична добавка «МієлоФАН», капсули № 30

Номер партії виробництва (in bulk): 25601-24

Номер партії готової продукції: 25601-24А

Дата виробництва: 07.2024

Дата пакування: 03.2026

Краще спожити до кінця: 06.2027

Кількість продукції в партії: 915 упаковок

Виробник: ПНК Фармацевтіці СпА, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастелново
Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnuovo
Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881

Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.

Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дієтичної добавки «МієлоФАН», капсули № 30 партії 25601-24А відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
25.03.2026р.



Гонтар О.В.



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 103 від 17.12.2025р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: **Дієтична добавка «МіслоФАН», капсули № 30**
 Номер партії виробництва (in bulk): **25601-22**
 Номер партії готової продукції: **25601-22E**
 Дата виробництва: **04.2024**
 Дата пакування: **12.2025**
 Краще спожити до кінця: **03.2027**
 Кількість продукції в партії: **916 упаковок**
 Виробник: **ПНК Фармaceutici SpA, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастелново Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnovo Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881**
 Пакувальник: **ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400, м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.**
 Пакування проведено за **ТУ У 10.8-34414427-011:2015.**

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дієтичної добавки «МіслоФАН», капсули № 30 партії **25601-22E** відповідає вимогам **ТУ У 10.8-34414427-011:2015.**

Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
 ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
 17.12.2025р.



МієлоФАН 250 мг в капсулі

Продукт: PCP25601 Випуск: 06/05/2024

Партія №: 25601-22 Дата виробництва: 04/2024 Придатний до: 04/2027

Отримувач: Партія одержувача: 25601-22

Анализ (SL) 202401738 – Продукт PCP25601- МієлоФАН, 250 мг в капсулі

Тест	Метод	Ліміти специфікації	Результат
<i>Мікробіологічні показники</i>			
Аеробні мезофільні бактерії (ТАМС)	ISO 4833:1:2022	<10000 КУО/г	Відповідає
Дріжджові та плісеневі гриби (ТУМС)	ISO 21257-1/2:2008	≤ 100 КУО/г	Відповідає
Enterobacteriaceae	ISO 21258 -2:2017	≤ 10 КУО/г	Відповідає
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2010	Відсутні/г	Відповідає
Staphylococcus aureus	ISO 6888-1:2021	Відсутні/г	Відповідає
Listeria spp.	ISO 11290-1:2017	Відсутні/25г	Відповідає
Salmonella spp.	ISO 6579- 1:2020	Відсутні/25г	Відповідає

Фізико-хімічні показники

Опис та колір	010.A	прозорі капсули	відповідає
Середня вага вмісту капсули	011.A	≥0,231 (-7,5%) ≤ 0,269 (+7,5%) г Теор. 0,25	0,235 г

Анализ (SL) 202401739 – Продукт P25601- МієлоФАН, порошок

Тест	Метод	Ліміти специфікації	Результат
<i>Хімічна лабораторія</i>			
Кількість фолієвої кислоти	AM_0110_PM	≥0.475 ≤0.525 мг/капс.	0,477 мг/капс
<i>Фізико-хімічні показники</i>			
Опис та колір	010.A	порошок білого кольору	відповідає
pH	Вн. метод 003.A	≥5.5 ≤7.5	6.50
Активність води Aw	Вн. метод 002.A	≤0.600	0,300
Втрата при висушуванні	Вн. метод 001.A	≤8.0 %	7,000 %

ПЕРЕВІРЕНО

Federica Federici
Уповн. мен. з як.

06/05/2024

Цей документ створено електронною системою

06/05/2024





із 2

МієлоФАН 250 мг в капсулі

Продукт: PCP25601

Випуск: 06/05/2024

Партія №: 25601-22

Дата виробництва: 04/2024

Придатний до: 04/2027

Отримувач:

Партія одержувача: 25601-22

ЗАЯВА ЩОДО АЛЛЕРГЕНІВ	
АЛЛЕРГЕНИ	Цей виріб виготовляється на об'єкті, де зберігаються та працюють з усіма алергенами, переліченими в Додатку II цього правила. Не містить алергенів.
ІНШІ ЗАЯВИ	
BSE/TSE	Цей продукт не містить слідів та ризику передачі губчастої енцефалопатії (SSE I TSE), продукт відповідає діючим європейським нормам.
GMO	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам і може бути оголошений без ГМО.
Пестициди	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не забруднений пестицидами і побічними матеріалами.
Важкі метали	Цей виріб відповідає діючим європейським нормам щодо присутності важких металів. Продукт відповідає нормам, встановленим для свинцю, кадмію, ртуті, миш'яку.
Мікотоксини	Цей продукт відповідає чинному європейському регулюванню. Продукт не містить забруднених матеріалів.
Радіонукліди	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не зазнав процесів іонізації опромінення і не було зроблено із сировини, що зазнала таких процесів.
РАН	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не містить забруднених матеріалів з поліциклічними ароматичними вуглеводн.
Сертифікати	Цей продукт не має сертифікатів кошерний, халяльний, органічний.

Умови зберігання: зберігати продукт в прохолодному (<25'), сухому місці захищеному від світла.



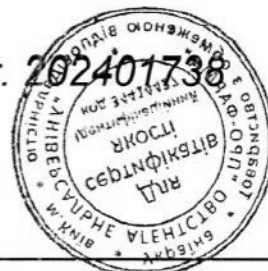
Переклад з оригіналу

Цей документ створено електронною системою

06/05/2024



стор. 1 з 2



Mielofan 250mg capsule

Product: PCP25601 Issue Date: 06/05/2024
Lot: 25601-22 Manufacture Date: 04/2024 Expiry Date: 04/2027
Supplier: Supplier Lot: 25601-22

Analysis (SL) n. 202401738 - Product: PCP25601 - Mielofan 250mg capsule

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Microbiological Laboratory</u>			
Mesophilic Aerobia Charge (TAMC)	ISO 4833-1:2022	≤10000 CFU / gr	Complies
Yeasts and Molds (TYMC)	ISO 21257-1/2:2008	≤100 CFU/gr	Complies
Enterobacteriaceae	ISO 21258-2:2017	≤10 CFU / gr	Complies
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2010	Absence / gr	Complies
Staphylococcus aureus	ISO 6888-1:2021	Absence / gr	Complies
Listeria spp.	ISO 11290-1:2017	Absence/25gr	Complies
Salmonella spp.	ISO 6579-1:2020	Absence/25d	Complies
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	transparent capsule	Complies
Medium weight capsule content	Int. Method 011.A	≥ 0,231 (-7,500%) ≤ 0,269 (7,500%) g Theor.: 0,25	0,235 g

Analysis (SL) n. 202401739 - Product: P25601 - Mielofan powder

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Chemical Laboratory</u>			
Assay of folic acid	AM_0110_RM	≥ 0,475 ≤ 0,525 mg/cps	0,477 mg/cps
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	fine white powder	Complies
pH	Int. Method 003.A	≥ 5,50 ≤ 7,50	6,50
Water activity Aw	Int. Method 002.A	≤ 0,600	0,300
Loss on drying UR	Int. Method 001.A	≤ 8,000 %	7,000 %

APPROVED

Federica Federici
Resp. QA

06/05/2024



Mielofan 250mg capsule

Product: PCP25601 Issue Date: 06/05/2024
Lot: 25601-22 Manufacture Date: 04/2024 Expiry Date: 04/2027
Supplier: Supplier Lot: 25601-22

STATEMENTS REGARDING ALLERGENS	
ALLERGENS	This product is manufactured in a facility that holds and works all allergens listed in Annex II of current regulation . Does not contain allergens.
OTHER STATEMENTS	
BSE/TSE	This product does not contain not drift and from the risk of transmission of spongiform encephalopathy (BSE / TSE) . This product complies with the current European regulation.
GMO	This product complies with the current European regulation and can be declared GMO-free.
PESTICIDES	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated by pesticides and does not contain materials.
HEAVY METALS	This product complies with the current European regulation concerning the presence of heavy metals. The product meets the limits set for lead, cadmium, mercury, arsenic.
MYCOTOXIN	This product complies with the current European regulation. The product does not contain contaminated materials.
IRRADIATION	This product complies with the current European regulation. The product is not suffered irradiation / ionization processes , nor has it been madewith raw materials that have undergone such processes.
PAH	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated with polycyclic aromatic hydrocarbons and does not contain contaminated materials.
CERTIFICATIONS	This product has no Kosher Certification, Halal, Organic.

STORAGE: Keep the product in a cool (<25°C), dry place away from direct sunlight.

BK. AM. N2545 beg 24-12-2025 *[Signature]*



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 63 від 02.09.2025р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: Дістична добавка «МіелоФАН», капсули № 30

Номер партії виробництва (in bulk): 25601-22

Номер партії готової продукції: 25601-22В

Дата виробництва: 04.2024

Дата пакування: 09.2024

Краще спожити до кінця: 03.2027

Кількість продукції в партії: 1377упаковок

Виробник: ПНК Фармaceutici SpA, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастеллново
Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnovo
Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881

Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.

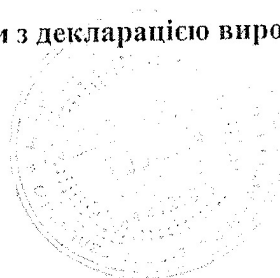
Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дістичної добавки «МіелоФАН» партії 25601-22В відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

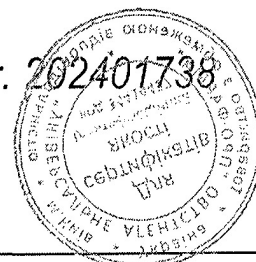
Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
02.09.2025р.



О.В.

Всесвіт № 1555 від 10.09.2025



Mielofan 250mg capsule

Product:	PCP25601	Issue Date:	06/05/2024
Lot:	25601-22	Manufacture Date:	04/2024
Supplier:		Expiry Date:	04/2027
		Supplier Lot:	25601-22

Analysis (SL) n. 202401738 - Product: PCP25601 - Mielofan 250mg capsule

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Microbiological Laboratory</u>			
Mesophilic Aerobia Charge (TAMC)	ISO 4833-1:2022	≤10000 CFU / gr	Complies
Yeasts and Molds (TYMC)	ISO 21257-1/2:2008	≤100 CFU/gr	Complies
Enterobacteriaceae	ISO 21258-2:2017	≤10 CFU / gr	Complies
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2010	Absence / gr	Complies
Staphilococcus aureus	ISO 6888-1:2021	Absence / gr	Complies
Listeria spp.	ISO 11290-1:2017	Absence/25gr	Complies
Salmonella spp.	ISO 6579-1:2020	Absence/25d	Complies
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	transparent capsule	Complies
Medium weight capsule content	Int. Method 011.A	≥ 0,231 (-7,500%) ≤ 0,269 (7,500%) g Theor.: 0,25	0,235 g

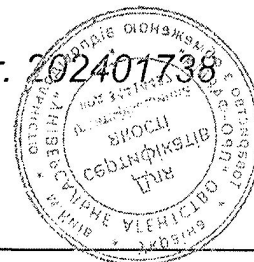
Analysis (SL) n. 202401739 - Product: P25601 - Mielofan powder

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Chemical Laboratory</u>			
Assay of folic acid	AM_0110_RM	≥ 0,475 ≤ 0,525 mg/cps	0,477 mg/cps
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	fine white powder	Complies
pH	Int. Method 003.A	≥ 5,50 ≤ 7,50	6,50
Water activity Aw	Int. Method 002.A	≤ 0,600	0,300
Loss on drying UR	Int. Method 001.A	≤ 8,000 %	7,000 %

APPROVED

Federica Federici
Resp. QA

06/05/2024



Mielofan 250mg capsule

Product:	PCP25601	Issue Date:	06/05/2024
Lot:	25601-22	Manufacture Date:	04/2024
Supplier:		Expiry Date:	04/2027
		Supplier Lot:	25601-22

STATEMENTS REGARDING ALLERGENS	
ALLERGENS	This product is manufactured in a facility that holds and works all allergens listed in Annex II of current regulation . Does not contain allergens.
OTHER STATEMENTS	
BSE/TSE	This product does not contain not drift and from the risk of transmission of spongiform encephalopathy (BSE / TSE) . This product complies with the current European regulation.
GMO	This product complies with the current European regulation and can be declared GMO-free.
PESTICIDES	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated by pesticides and does not contain materials.
HEAVY METALS	This product complies with the current European regulation concerning the presence of heavy metals. The product meets the limits set for lead, cadmium, mercury, arsenic.
MYCOTOXIN	This product complies with the current European regulation. The product does not contain contaminated materials.
IRRADIATION	This product complies with the current European regulation. The product is not suffered irradiation / ionization processes , nor has it been madewith raw materials that have undergone such processes.
PAH	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated with polycyclic aromatic hydrocarbons and does not contain contaminated materials.
CERTIFICATIONS	This product has no Kosher Certification, Halal, Organic.

STORAGE: Keep the product in a cool (<25°C), dry place away from direct sunlight.



ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ № 63 від 02.09.2025р. (до декларації виробника щодо якості продукту)

Назва продукції: Дістична добавка «МіелоФАН», капсули № 30

Номер партії виробництва (in bulk): 25601-22

Номер партії готової продукції: 25601-22В

Дата виробництва: 04.2024

Дата пакування: 09.2024

Краще спожити до кінця: 03.2027

Кількість продукції в партії: 1377упаковок

Виробник: ПНК Фармaceutісі СпА, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастеллново
Вомано (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnuovo
Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881

Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.

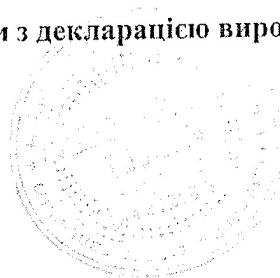
Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дістичної добавки «МіелоФАН» партії 25601-22В відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

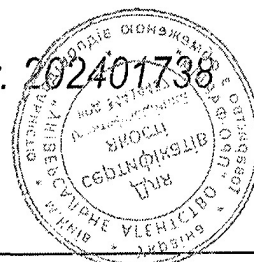
Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
02.09.2025р.



О.В.

Всесвіт № 1555 від 10.09.2025



Mielofan 250mg capsule

Product:	PCP25601	Issue Date:	06/05/2024
Lot:	25601-22	Manufacture Date:	04/2024
Supplier:		Expiry Date:	04/2027
		Supplier Lot:	25601-22

Analysis (SL) n. 202401738 - Product: PCP25601 - Mielofan 250mg capsule

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Microbiological Laboratory</u>			
Mesophilic Aerobia Charge (TAMC)	ISO 4833-1:2022	≤10000 CFU / gr	Complies
Yeasts and Molds (TYMC)	ISO 21257-1/2:2008	≤100 CFU/gr	Complies
Enterobacteriaceae	ISO 21258-2:2017	≤10 CFU / gr	Complies
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2010	Absence / gr	Complies
Staphilococcus aureus	ISO 6888-1:2021	Absence / gr	Complies
Listeria spp.	ISO 11290-1:2017	Absence/25gr	Complies
Salmonella spp.	ISO 6579-1:2020	Absence/25d	Complies
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	transparent capsule	Complies
Medium weight capsule content	Int. Method 011.A	≥ 0,231 (-7,500%) ≤ 0,269 (7,500%) g Theor.: 0,25	0,235 g

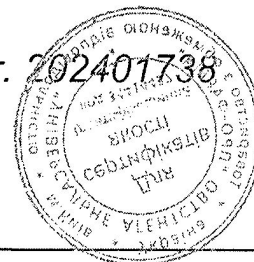
Analysis (SL) n. 202401739 - Product: P25601 - Mielofan powder

Test	Method	Specification Limit	Result
<u>Chemical Laboratory</u>			
Assay of folic acid	AM_0110_RM	≥ 0,475 ≤ 0,525 mg/cps	0,477 mg/cps
<u>Physico-chemical Laboratory</u>			
Appearance & Color	010.A	fine white powder	Complies
pH	Int. Method 003.A	≥ 5,50 ≤ 7,50	6,50
Water activity Aw	Int. Method 002.A	≤ 0,600	0,300
Loss on drying UR	Int. Method 001.A	≤ 8,000 %	7,000 %

APPROVED

Federica Federici
Resp. QA

06/05/2024



Mielofan 250mg capsule

Product:	PCP25601	Issue Date:	06/05/2024
Lot:	25601-22	Manufacture Date:	04/2024
Supplier:		Expiry Date:	04/2027
		Supplier Lot:	25601-22

STATEMENTS REGARDING ALLERGENS	
ALLERGENS	This product is manufactured in a facility that holds and works all allergens listed in Annex II of current regulation . Does not contain allergens.
OTHER STATEMENTS	
BSE/TSE	This product does not contain not drift and from the risk of transmission of spongiform encephalopathy (BSE / TSE) . This product complies with the current European regulation.
GMO	This product complies with the current European regulation and can be declared GMO-free.
PESTICIDES	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated by pesticides and does not contain materials.
HEAVY METALS	This product complies with the current European regulation concerning the presence of heavy metals. The product meets the limits set for lead, cadmium, mercury, arsenic.
MYCOTOXIN	This product complies with the current European regulation. The product does not contain contaminated materials.
IRRADIATION	This product complies with the current European regulation. The product is not suffered irradiation / ionization processes , nor has it been madewith raw materials that have undergone such processes.
PAH	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated with polycyclic aromatic hydrocarbons and does not contain contaminated materials.
CERTIFICATIONS	This product has no Kosher Certification, Halal, Organic.

STORAGE: Keep the product in a cool (<25°C), dry place away from direct sunlight.

PHARMA
PLANT

ТОВ "ПРОФАРМА ПЛАНТ"

ДЕКЛАРАЦІЯ ЩОДО ЯКОСТІ ПАКУВАННЯ №54 від 26.06.2024р.
(до декларації виробника щодо якості продукту)

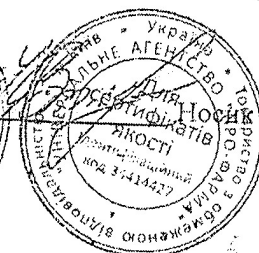
Назва продукції: Дієтична добавка «МіслоФАН», капсули №30
 Номер партії виробництва (in bulk): 25601-22
 Номер партії готової продукції: 25601-22А
 Дата виробництва: 04.2024
 Дата пакування: 06.2024
 Крайшн спожити до кінця: 03.2027
 Кількість продукції в партії: 6058 упаковок
 Виробник: ПНК Фармацевтісі СпА, Італія, Зона Інд., Віа Тевере, 16, 64020 Кастелново
 Вомено (ТЕ) / PNK Farmaceutici SpA, Italy, Zona Ind., Via Tevere, 16, 64020 Castelnuovo
 Vomano (TE); тел.: +39 (0861) 1820881
 Пакувальник: ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ», Україна; адреса потужностей виробництва: 07400,
 м. Бровари, вул. Київська, 221-Б; тел. (044) 422-50-70.
 Пакування проведено за ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Найменування показників	Вимоги нормативної документації (ТУ)	Результати випробувань
Органолептичні показники		
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула Вміст капсули: суміш порошків від білого до майже білого кольору	Відповідає
Колір капсули, тіло/кришка	Прозорий/прозорий	Відповідає
Запах	Специфічний, в залежності від використаної сировини	Відповідає
Пакування, маркування та строк придатності		
Пакування	30 капсул у банці, 1 банка в упаковці. 48 упаковок у коробі	Відповідає
Маркування первинної та вторинної упаковки	Відповідно до ТУ У 10.8-34414427-011:2015	Відповідає
Строк придатності	36 місяців з дати виробництва	
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці за температури від 4°C до 25°C у сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці.	

Висновок: Пакування та маркування Дієтичної добавки «МіслоФАН» партії 25601-22А відповідає вимогам ТУ У 10.8-34414427-011:2015.

Декларація якості пакування надається разом з декларацією виробника щодо якості продукту.

Інженер з якості
 ТОВ «ПРОФАРМА ПЛАНТ»
 26.06.2024р.



В.М.

КОПІЯ ВІРНА

58.06.2024

В.М. 20.06.24

МієлоФАН 250 мг в капсулі

Продукт: PCP25601
Випуск: 06/05/2024
Партія №: 25601-22 Дата виробництва: 04/2024 Придатний до: 04/2027
Отримувач: Партія одержувача: 25601-22

Аналіз (SL) 202401738 – Продукт PCP25601- МієлоФАН, 250 мг в капсулі

Тест	Метод	Ліміти специфікації	Результат
<i>Мікробіологічні показники</i>			
Аеробні мезофільні бактерії (ТАМС)	ISO 4833:1:2022	<10000 КУО/г	Відповідає
Дріжджові та плісеньові гриби (ТУМС)	ISO 21257-1/2:2008	≤ 100 КУО/г	Відповідає
Enterobacteriaceae	ISO 21258 -2:2017	≤ 10 КУО/г	Відповідає
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2010	Відсутні/г	Відповідає
Staphylococcus aureus	ISO 6888-1:2021	Відсутні/г	Відповідає
Listeria spp.	ISO 11290-1:2017	Відсутні/25г	Відповідає
Salmonella spp.	ISO 6579- 1:2020	Відсутні/25г	Відповідає

Фізико-хімічні показники

Опис та колір	010.A	прозорі капсули	відповідає
Середня вага вмісту капсули	011.A	≥0,231 (-7,5%) ≤ 0,269 (+7,5%) г Теор. 0,25	0,235 г

Аналіз (SL) 202401739 – Продукт P25601- МієлоФАН, порошок

Тест	Метод	Ліміти специфікації	Результат
<i>Хімічна лабораторія</i>			
Кількість фолієвої кислоти	AM_0110_PM	≥0.475 ≤0.525 мг/капс.	0,477 мг/капс
<i>Фізико-хімічні показники</i>			
Опис та колір	010.A	порошок білого кольору	відповідає
pH	Вн. метод 003.A	≥5.5 ≤7.5	6.50
Активність води Aw	Вн. метод 002.A	≤0.600	0,300
Втрата при висушуванні	Вн. метод 001.A	≤8.0 %	7,000 %

ПЕРЕВІРЕНО

Federica Federici
Уповн. мен. з як.

06/05/2024

Цей документ створено електронною системою

06/05/2024



КОПІЯ ВІРНА

МіелоФАН 250 мг в капсулі

Продукт: PCP25601

Випуск: 06/05/2024

Партія №: 25601-22

Дата виробництва: 04/2024

Придатний до: 04/2027

Отримувач:

Партія одержувача: 25601-22

ЗАЯВА ЩОДО АЛЛЕРГЕНІВ	
АЛЛЕРГЕНИ	Цей виріб виготовляється на об'єкті, де зберігаються та працюють з усіма алергенами, переліченими в Додатку II цього правила. Не містить алергенів.
ІНШІ ЗАЯВИ	
BSE/TSE	Цей продукт не містить слідів та ризику передачі губчастої енцефалопатії (SSE I TSE), продукт відповідає діючим європейським нормам.
GMO	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам і може бути оголошений без ГМО.
Пестициди	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не забруднений пестицидами і побічними матеріалами.
Важкі метали	Цей виріб відповідає діючим європейським нормам щодо присутності важких металів. Продукт відповідає нормам, встановленим для свинцю, кадмію, ртуті, миш'яку.
Мікотоксини	Цей продукт відповідає чинному європейському регулюванню. Продукт не містить забруднених матеріалів.
Радіонукліди	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не зазнав процесів іонізації опромінення і не було зроблено із сировини, що зазнала таких процесів.
РАН	Цей продукт відповідає діючим європейським нормам. Продукт не містить забруднених матеріалів з поліциклічними ароматичними вуглеводн.
Сертифікати	Цей продукт не має сертифікатів кошерний, халяльний, органічний.

Умови зберігання: зберігати продукт в прохолодному (<25°), сухому місці захищеному від світла.



Перетворено електронною системою

КОПІЯ ВІРНА

Цей документ створено електронною системою

06/05/2024

