



G.M.P. (EU)
Food Supplements
Aut. Prod.
Prov. Ric. n. CE IT AIP 19038

Valeo Farma soc. Coop.
C/da Canne Masche s.n.c.
90018 Z. I.
Termini Imerese, Italy
P. Iva (VAT) 06288220822

Підготовлено: Доктор Франческо	Перевірено: Доктор Джузеппе Фаріна	Затверджено: Доктор Вінченцо
Код: Release_CoA	Rev. 6	Дпта видачі: 10/06/2024

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

Номер сертифікату	Назва продукту	Власник продукту
406/24	ГЛАУВІТ+	Cor.Con. International srl

Серія	Дата виробництва	Термін придатності
SV240619	20/06/24	07/2027

ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД

Лікарська форма	Капсули
Первинна упаковка	Блістер
Вторинна упаковка	Картонна коробка з інструкцією медичного застосування.
Інше	N.A.

Декларація про відповідність

Тут ми заявляємо, що цей продукт є харчовою добавкою, як визначено в директиві 2002/46/ЄС Європейського парламенту та Ради від 10 червня 2002. Цей продукт відповідає специфікаціям Codex Alimentarius, Європейського харчового законодавства, HACCP, GMP, і критерії GMP, а випробувальні лабораторії відповідають UNI CEI EN ISO 17025:2018

МІКРОБІОЛОГІЧНЕ ДОСЛІДЖЕННЯ

Тест	У.М.	Метод	Результат	Граничні значення*
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	c.f.u./g	ISO 4833-1	0	≤20.000
Загальні плісняві дріжджі (ТУМС) в 1 g або 1 ml	c.f.u./g	ISO 21527-2	0	≤200
Грам-ентеробактерії стійкі до жовчній солей в 1 g або 1 ml	MPN/g	F.U.I	0	≤200
E. coli в 1 g або 1ml	c.f.u./g	ISO 16649-2	Відсутній	Відсутні
Сальмонелла в 25 g або 25 ml	c.f.u./g	F.U.I	Відсутній	Відсутні

Valeo Farma — це італійська компанія з контрактного виробництва харчових добавок, що працює відповідно до критеріїв ЄС GMP і HACCP.



G.M.P. (EU)
Food Supplements
Aut. Prod.
Prov. Ric. n. CE IT AIP 19038

Valeo Farma soc. Coop.
C/da Canne Masche s.n.c.
90018 Z. I.
Termini Imerese, Italy
P. Iva (VAT) 06288220822

Підготовлено: Доктор Франческо	Перевірено: Доктор Джузеппе Фаріна	Затверджено: Доктор Вінченцо
Код: Release_CoA	Rev. 6	Дпта видачі: 10/06/2024

Золотистий стафілокок в 1 g
або 1 ml

c.f.u./g ISO 6888-1 Відсутній Відсутні

Відповідно до критерію прийнятності мікробіологічної якості нестерильних лікарських форм (Відповідно
F.U.I. Таблиця 5.1.4-1

ДОДАТКОВІ ТЕСТИ

(випробування проводяться у зовнішній лабораторії)

Тест	У.М.	Метод	Результат	Граничні значення*
Глютен	mg/Kg	[MI] PPA-287 rev3 2022	< 5,0	< 20
Лактоза	mg/Kg	[MI] PPA-297 rev2 2022	< 5	N.A

Ліміт глютену згідно з REG.(EC) N. 926/2014

ІНША ІНФОРМАЦІЯ, НАДАНА ЩОДО СИРОВИНИ ТА ПАКУВАЛЬНИХ МАТЕРІАЛІВ

- Відповідає Регламенту ЄС 2023/915
 - < 10 ppm Важкі метали (Pb < 3 ppm; Cd < 1 ppm; Hg < 0,1 ppm).
 - < 5 ppb афлатоксину B1 < 10 ppb загального афлатоксину (сума B1, B2, G1, G2).
 - < 400 ppb Піролізидинові алкалоїди
 - < 10 ppm бензоапірену, < 50 ppm PAH4
 - Та інші забруднення.
 - Відповідає Регламенту ЄС 1169/2011 про наноматеріали.
 - Відповідає Регламенту ЄС 396/2005 та 839/2008 про залишкові пестициди.
 - Відповідає Регламенту ЄС 1999/2/ЄС про неопромінений продукт.
 - Відповідає Директиві 2009/32/ЄС про залишкові розчинники.
 - Відповідає Регламенту ЄС 1935/2004 про пакувальні матеріали.
- Продукт не містить і не виготовлений з компонентів OMG.

Оцінка: підходить

Дата випуску: 15/07/2024

Автор: Dr Vincenzo Licalsi

Valeo Farma — це італійська компанія з контрактного виробництва харчових добавок, що працює відповідно до критеріїв ЄС GMP і HACCP.



G.M.P. (EU)
Food Supplements

Aut. Prod.
Prov. Ric. n. CE IT AIP 19038

Valeo Farma soc. Coop.
C/da Canne Masche s.n.c.
90018 Z. I.
Termini Imerese, Italy
P. Iva (VAT) 06288220822

Підготовлено: Доктор Франческо	Перевірено: Доктор Джузеппе Фаріна	Затверджено: Доктор Вінченцо
Код: Release_CoA	Rev. 6	Дата видачі: 10/06/2024

Золотистий стафілокок в 1 g
або 1 ml

c.f.u./g	ISO 6888-1	Відсутній	Відсутні
----------	------------	-----------	----------

Відповідає за критерії придатності мікробіологічної якості нестерильних ліквідованих форм (Відповідає за критерії Таблиця 5.1.4-1)

ДОДАТКОВІ ТЕСТИ (випробування проводяться у зовнішній лабораторії)				
Тест	U.M.	Метод	Результат	Граничні значення*
Глютен	mg/Kg	(MI) PPA-287 rev3 2022	< 5,0	< 20
Лактоза	mg/Kg	(MI) PPA-297 rev2 2022	< 5	N.A.

*Дат. вступу в силу в КСР (ІІ) Ч. 328/2014

ІНША ІНФОРМАЦІЯ, НАДАНА ЩОДО СИРОВИНИ ТА ПАКУВАЛЬНИХ МАТЕРІАЛІВ

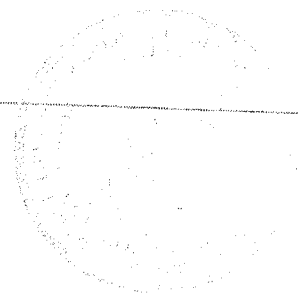
- Відповідає Регламенту ЄС 2023/915
- < 10 ppm Важкі метали (Pb < 3 ppm; Cd < 1 ppm; Hg < 0,1 ppm).
- < 5 ppm афлатоксину В1 < 10 ppm загальної афлатоксину (сума В1, В2, В1, В2).
- < 400 ppm Піролизидинові алкалоїди
- < 10 ppm Бензоапірену, < 50 ppm ПАНА
- Та інші заборонення.
- Відповідає Регламенту ЄС 1169/2011 про наноматеріали.
- Відповідає Регламенту ЄС 396/2005 та 833/2008 про залишкові пестициди.
- Відповідає Регламенту ЄС 1999/2/ЄС про неопромінений продукт.
- Відповідає Директиві 2009/32/ЄС про залишкові розчинники.
- Відповідає Регламенту ЄС 1935/2004 про пакувальні матеріали.

Продукт не містить і не вироблений з компонентів ОМГ.

Оцінка: підходить

Дата випуску: 15/07/2024

Автор: Dr Vincenzo Licalsi



Valeo Farma – це італійська компанія з контрактного виробництва харчових добавок, що працює відповідно до критеріїв ЄС GMP і HACCP.



G.M.P. (EU)
Food Supplements

Aut. Prod.
Prov. Ric. n. CE IT AIP 19038

Valeo Farma soc. Coop.
C/da Canne Masche s.n.c.
90018 Z. I.
Termini Imerese, Italy
P. Iva (VAT) 06288220822

Підготовлено: Доктор Франческо	Перевірено: Доктор Джузеппе Фаріна	Затверджено: Доктор Вінченцо
Код: Release_CoA	Rev. 6	Дата видачі: 10/06/2024

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ ГОТОВОЇ ПРОДУКЦІЇ

Номер сертифікату	Назва продукту	Власник продукту
406/24	ГЛАУВІТ+	Cor.Con. International srl
Серія	Дата виробництва	Термін придатності
SV240619	20/06/24	07/2027

ЗОВНІШНІЙ ВИГЛЯД

Лікарська форма	Капсули
Первинна упаковка	Блістер
Вторинна упаковка	Картонна коробка з інструкцією медичного застосування.
Інше	N.A.

Декларація про відповідність

Відповідно до вимог Регламенту ЄС 1831/2003, цей продукт відповідає вимогам Регламенту ЄС 1831/2003, який регулює використання добавок харчових продуктів. Цей продукт відповідає вимогам Регламенту ЄС 1831/2003, який регулює використання добавок харчових продуктів. Цей продукт відповідає вимогам Регламенту ЄС 1831/2003, який регулює використання добавок харчових продуктів.

МІКРОБІОЛОГІЧНЕ ДОСЛІДЖЕННЯ

Тест	U.M.	Метод	Результат	Граничні значення*
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	c.f.u./g	ISO 4833-1	0	≤20.000
Загальні плісняві дріжджі (ТУМС) в 1 g або 1 ml	c.f.u./g	ISO 21527-2	0	≤200
Грам-ентеробактерії стійкі до жовчних солей в 1 g або 1 ml	MPN/g	F.U.I	0	≤200
E. coli в 1 g або 1ml	c.f.u./g	ISO 16649-2	Відсутній	Відсутні
Сальмонелла в 25 g або 25 ml	c.f.u./g	F.U.I	Відсутній	Відсутні

Valeo Farma — це італійська компанія з контрактного виробництва харчових добавок, що працює відповідно до критеріїв ЄС GMP і HACCP.