



Сертифікат серії №3  
**Добавка дієтична «Квадевіт® Кардіо»**  
 По 15 таблеток у блистері; по 4 блистери у паці

Склад на 1 таблетку масою по 0,756 г (г): наповнювач: целюлоза мікрокристалічна; вітамін Е сухий (DL-альфа-токоферолу ацетат, желатин, антиспікаючий агент: кремнію діоксид); DL- метіонін; суміш для плівкового покриття біла (глазуруючий агент: спирт полівініловий, барвник: титану діоксид, глазуруючий агент: макрогол, антиспікаючий агент: тальк); ніацин; ресвератрол; стабілізатор: натрієва сіль зшитої карбоксиметилцелюлози; цинку оксид; суміші для плівкового покриття рожева (глазуруючий агент: спирт полівініловий, барвник: титану діоксид, глазуруючий агент: макрогол, антиспікаючий агент: тальк; барвники: кармін, індигокармін, червоний Аллур АС алюмінієвий лак); рутин; убідекаренон (коензим Q10); кальцію D-пантотенат; антиспікаючий агент: магнію стеарат; вітамін А сухий (ретинілацетат, консервант: бутилгідрокситолуол, желатин, сахароза, крохмаль кукурудзяний); стабілізатор: гідроксипропілметилцелюлоза; тіаміну гідрохлорид; рибофлавін; антиспікаючий агент: кремнію діоксид; міді сульфат; піридоксину гідрохлорид; антиспікаючий агент: карнаубський віск; антиоксидант: аскорбінова кислота; фолієва кислота; калію йодид; натрію селенат; біотин; ціанокобаламін.

Номер серії **323**

Кількість в серії 4909 уп

Дата виробництва 10.23

Назва країни призначення Україна

Випробування проведено за ТУ У 10.8-35251822-019:2023, зм.№1 Діє до 28.02.2028

Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою України з лікарських засобів від 04.07.2014р.

Свідчення про атестацію лабораторії № 216 видане Державною службою України з лікарських засобів від 07.07.2014р.

№	Показники	Вимоги ТУ У 10.8-35251822-019:2023	Результати
1	Зовнішній вигляд	Таблетки продовгуватої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою.	Відповідає
2	Колір	Від світло-бузкового до бузкового	Відповідає
3	Ідентифікація: Вітамін В <sub>12</sub> (ціанокобаламін)	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій при кількісному визначенні ціанокобаламіну, час утримування основного піка ціанокобаламіну має відповідати часу утримування основного піка ціанокобаламіну на хроматограмі розчину порівняння (а).	Відповідає
	Селен	Спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення селену, в області від 360 нм до 400 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (378±2) нм.	Відповідає
4	Середня маса таблетки, мг, у межах	Від 681 до 831	770
5	Вміст вітаміну В <sub>12</sub> (ціанокобаламіну), в таблетці, мкг	Не менше 2,4	4,86
6	Вміст селену в таблетці, мкг	Не менше 50	54
7	Метали, мг/кг, не більше: свинець	3,0	Не виявлено (<0,1)
	кадмій	1,0	Не виявлено (<0,02)
	ртуть	0,1	Не виявлено (<0,001)
8	Радіонукліди, Бк/кг, не більше: цезій - 137	200	Не більше 11,2
	стронцій - 90	50	Не більше 5,87
9	ГМО (генетично модифіковані організми)	Відсутність	Не виявлено
10	Пакування	Відповідно до вимог ТУ У 10.8-35251822-019:2023	Відповідає
11	Маркування	Відповідно до вимог ТУ У 10.8-35251822-019:2023	Відповідає
12	Умови зберігання	За температури не вище 25 °С і відносній вологості повітря не вище 65%. Зберігати в недоступному для дітей місці.	
13	Строк придатності	3 роки від дати виробництва	Вжити до 25 10 26

Аналіз виконали: Яроцьук Я.В., Сірош Є.Г.

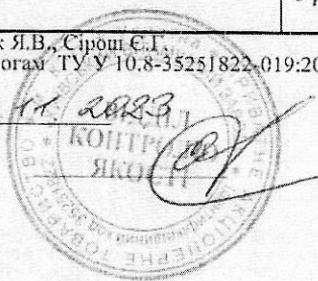
Висновок: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-35251822-019:2023, зм.№1

Дата підписання

06.11.2023

Начальник ВКЯ  
 тел. 461-03-34

Бурменко К.В.



Вх. ак. Б0758  
 01.05.24