

2



Unique en son genre

Certificate of Analysis/ Сертифікат якості No 20240215-750XK2837

Product / Продукт:	YOGURT capsules 2 billion active cells (CFU), 30 capsules in bottle/ ЙОГУРТ, капсули 2 млрд активних клітин (КУО) по 30 капсул у флаконі
Registration Certificate/Ресстраційне Посвідчення №	UA/17496/01/01 of/від 22.07.2019:
Valid till /термін дії	Valid until: / Діє до: 22.07.2024
Batch number / Серія №	750XK2837
Quantity in a batch / Кількість продукції в серії	106 119 packages / упаковок
Manufacturing date / Дата виробництва	01 2024
Expiry date / Термін придатності	01 2027
Name, location address, license number (GMP) of the production site and quality control / Назва, адреса місцезнаходження, номер ліцензії (GMP) виробничої дільниці і контролю якості	Pharmascience Inc., 6111 Royalmount Avenue, 100, Montreal, Quebec H4P 2T4, Canada / Фармасайнс Інк., 6111 Роялмлаунт Авеню, 100, Монреаль, Квебек H4P 2T4, Канада. License/Ліцензія № 100241-A
Testing standard / Стандарт тестування	USP, in House / Фармакопея США, методики виробника

Test / Тест	Specification / Специфікація	Result / Результат	Method / Метод
Description / Опис	Cream-colored gelatin capsules, with fine white powder (possible variations in ivory color, separate dark spots permitted) / Желатинові капсули кремового кольору, наповнені дрібним порошком білого кольору (можливі варіації до кольору спонгової кістки, можлива наявність окремих більш темних гранул)	Conforms / Відповідає	Visual / Візуально
Gross weight/ Вага капсули	366-448 mg/mg Nominal weight / Номінальна вага 407,0 mg/mg	408 mg/mg	MA-018 USP (Modified)/ Фармакопея США (модифікована)
Net weight / Вага вмісту капсули	311-380 mg/mg Nominal weight / Номінальна вага 345,0 mg/mg	346 mg/mg	MA-018 USP (Modified)/ Фармакопея США (модифікована)
Authenticity of bacteria ¹ / Автентичність бактерій ¹ - phenotypic identity / фенотипічні ознаки - genotypic identity / генотипічні ознаки	The medicine must contain:/ Препарат має містити: Lactobacillus acidophilus Lactobacillus rhamnosus Streptococcus salivarius subsp. thermophilus Lactobacillus delbrueckii subsp. bulgaricus	Conforms / Відповідає	API, AFLP
Total Bacteriological Count / Кількість бактерій	NLT/ Не менше 2x10 ⁹ CFU/capsule / КУО/капсулу	More than/ більше 2x10 ⁹ CFU/capsule/ КУО/капсулу	MA-003
Microbial limit tests (contaminants)/ Мікробіологічна чистота (контамінанти)			
Total aerobic microbial count (TAMC) / Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	<1 x 10 ⁷ CFU/g /КУО/г	< 50 CFU/g / КУО/г	MA-004 (USP Modified)/ (Фармакопея США модифікована)
Total yeasts and molds count (TYMC) / Загальна кількість дріжджів та грибів	<1 x 10 ⁶ CFU/g /КУО/г	< 25 CFU/g / КУО/г	USP/ Фармакопея США
E. coli	Absence in 10 g / Відсутні в 10 г	Absence / Відсутні	USP/ Фармакопея США
Salmonella sp.	Absence in 10 g / Відсутні в 10 г	Absence / Відсутні	USP/ Фармакопея США
Pseudomonas aeruginosa	Absence in 10 g / Відсутні в 10 г	Absence / Відсутні	USP/ Фармакопея США
Staphylococcus aureus	Absence in 10 g / Відсутні в 10 г	Absence / Відсутні	USP/ Фармакопея США

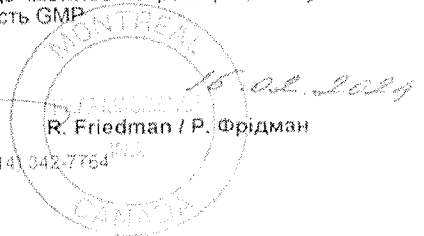
¹Authenticity of bacteria – this control indicator does not apply to the finished product, the test is performed on monocultures before the stage of cultivation / ¹Автентичність бактерій – цей показник контролю не застосовується до готового препарату, перевірка проводиться на монокультурах перед стадією культивування.

Conclusion: YOGURT capsules 2 billion active cells (CFU), 30 capsules in bottle fully compliant to the In House standards, and the requirements of the US Pharmacopoeia / Висновок: ЙОГУРТ, капсули 2 млрд активних клітин (КУО) по 30 капсул у флаконі відповідає специфікації виробника, вимогам Фармакопеї США. / Certification Statement: I hereby certify that the above information is true and correct. This series of products was produced (including packaging / labeling) and quality control was carried out in full compliance with GMP requirements, established by the local regulatory authority, as well as in accordance with the specifications contained in the registration dossier. Production, packaging and analysis protocols have been revised and GMP compliance established /

Заява про сертифікацію: цим я підтверджую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була вироблена (включаючи упакування/маркування) і проведений контроль її якості в повній відповідності до вимог GMP, що встановлені місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікаціями, що містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упакування та аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP.

Authorized supervisor of the Quality Control Department
Уповноважена особа відділу Контролю якості

6111 Royalmount Avenue Montreal (Quebec) H4P 2T4 Tel: (514) 340-1114 Fax: (514) 342-7764



Рх. ав. N 1418 Вр 02.09.24 llf