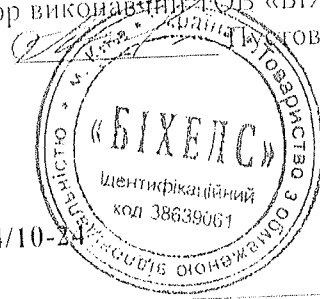


ТОВ «БІХЕЛС»  
Україна, 03110, м. Київ,  
вул. Солом'янська, 3, оф.41  
конт.тел.: +38 044 592 68 62

ЗАТВЕРДЖУЮ:  
Директор виконавчого ТОВ «БІХЕЛС»  
Григорів А.Г.



**ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА  
ПОСВІДЧЕННЯ ЯКОСТІ №0004/10-24**

Назва продукції	ДД «Прегнемаг <sup>®</sup> » капс. №30
Форма випуску	Капсули з масою вмісту 400 мг № 30 у блистерах, упакованих у картонну упаковку
Нормативний документ	ТУ У 10.8-38639061-002:2015
Дата виробництва	Жовтень 2024 р.
Кінцевий термін придатності	Травень 2026 р.
№ серії	009
Кількість	8578 уп.
Адреса потужностей виробництва	Україна, 04208, м. Київ, проспект Правди, 80-В.

**ОРГАНОЛЕПТИЧНІ ПОКАЗНИКИ**

Назва показника	Вимоги нормативної документації	Методи контролювання	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула циліндричної форми з напівсферичними кінцями; вміст капсули – неоднорідний порошок. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок, які розпадаються при надавлюванні.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Колір	Властивий вихідній сировині	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Запах	Специфічний запах, властивий вихідній сировині, без запаху плісняви, цвілі, затхлого, сторонніх запахів	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Смак	Специфічний смак, властивий вихідній сировині, без сторонніх присмаків	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає

Назва показника	Норма	Фактичне значення	Методи контролювання
Маса вмісту 1 капсули, мг	400 ± 7.5%	400 ± 7.5%	ТУ У 10.8-38639061-002:2015

ДД «Прегнемаг<sup>®</sup>» № 30, капсули по 400 мг відповідає вимогам технічних умов ТУ У 10.8-38639061-002:2015 і виробляється згідно з рецептурою з дотриманням санітарних норм і правил, затверджених у встановленому порядку. (Згідно декларації № 16/10-24 від 16.10.2024 р.)



*[Handwritten signature]*

*Вх-ак №2099 від 7.11.2024*