

Сертифікат якості №40

Назва: **Добавка дієтична на основі активованого вугілля «Сорбекс® Дуо», капсули**

Країна-виробник: Україна, 08135, Київська обл.,

Бучанський р-н, с. Чайки, вул. Грушевського 60.

ТУ У 02023732.042-2000 зі змінами.

Розмір та тип пакування: По 10 капсул у блістері,

2 блістери у пачці, 50 уп.№20 у коробі.

Серія №: 310624

Розмір серії: 52 760 уп.№20.

Дата виробництва: 06 2024 р.

Придатний до: 30 06 2029 р.

Ліцензія на виробництво: Серія АЕ № 637438 від 29.04.2015р.

ДОЗВОЛЕНО ДО РЕАЛІЗАЦІЇ
BATCH RELEASE
12 час/л. 05 хв/л
«11» 07 20 24

№ п/п	Показник	Вимоги	Результат
1	Зовнішній вигляд:	Тверда желатинова капсула циліндричної форми з напівсферичними кінцями. Колір капсули – чорний. Вміст капсули – сипучий порошок.	Відповідає
2	Зовнішній вигляд, колір вмісту капсули	Порошок у вигляді гранул від дрібнозернистих до крупнозернистих сірого або сіро - зеленого кольору з включеннями компонентів рослинного екстракту жовто - зеленого кольору. Без сторонніх включень.	Відповідає
3	Запах	Без запаху.	Відповідає
4	Середня маса вмісту капсули, мг± %	Від 243 мг до 297 мг	0,267 г
5	Втрата в масі при висушуванні	Не більше 15,0%	1,77 %
6	Адсорбційна активність за феназоном	Не менше 200 мг/г добавки	238,9 мг/г
7	Масова частка сілімарину в перерахунку на силібінін	Не менше 25,6 мг в одній капсулі	32,19 мг
Допустимі рівні вмісту металів*			
8	Свинець	Не більше 3,0 мг/кг	Не проводився
	Кадмій	Не більше 1,0 мг/кг	
	Ртуть	Не більше 0,1 мг/кг	
Допустимі рівні вмісту пестицидів*			
9	Гексахлорциклогексан (гама-ізомер)	Не більше 0,1 мг/кг	Не проводився
	ДДТ та його метаболіти	Не більше 0,1 мг/кг	
	Гептахлор	Не допускається	
	Алдрин	Не допускається	
Допустимі рівні вмісту радіонуклідів*			
10	¹³⁷ Cs	Не більше 200 Бк/кг	Не проводився
	⁹⁰ Sr	Не більше 50 Бк/кг	
11	Генетично модифіковані організми*	Не допускається	Не проводився
Вміст поліциклічних ароматичних вуглеводнів*			
12	Бензо(а)пірен	Не більше 10 мкг/кг	Не проводився
	Сума бензо(а)пірену, бенз(а)антрацену, бензо(б)флуорантену та хризену	Не більше 50 мкг/кг	
Мікробіологічні показники*			
13	КМАФАнМ, КУО/г, не більше	1x10 ⁴	Не проводився
	Бактерії групи кишкових паличок (коліформи)	Не допускається в 0,1г	
	E. coli	Не допускається в 1,0 г	
	S. aureus	Не допускається в 1,0 г	
	V. cereus	Не більше 2x10 ² КУО/г	
	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду Сальмонела	Не допускається в 10 г	
	Плісневі гриби	Не більше 1x10 ³ КУО/г	
Дріжджі	Не більше 1x10 ² КУО/г		
14	Упаковка	По 10 капсул у блістерах з плівки полівінілхлоридної та фольги алюмінієвої, 2 блістери у пачці, виготовленої з картону.	Відповідає
15	Маркування	Маркування чітке, відповідає ТУ У 02023732.042-2000 зі змінами та оригінал – макету.	Відповідає
16	Умови зберігання	У сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці при температурі від 0°C до 30°C, окремо від речовин та матеріалів, що виділяють пари і газу.	Відповідає

* Не рутинний тест (проводиться раз на рік).

Висновок: відповідає вимогам ТУ У 02023732.042-2000 зі змінами.

Коментарі: —

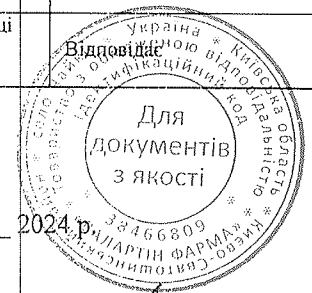
Начальник ВКЯ:

С.В. Трошкова 11-07-2024 р.

Заступник директора з питань якості

Уповноважена особа:

В.В. Литка 11.07.2024 р.



В.В. Литка 11.07.2024 р.