

## СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Назва готового продукту: Холевіста таблетки (3x10)	
Дата виготовлення: 03-2024	Термін придатності: 02-2027
Номер партії: TLS-1166CC	A.R. NO: HOL/UA/01
Розмір партії: 5100 упаковок	

ТЕСТ	СПЕЦИФІКАЦІЯ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Таблетка, вкрита плівковою оболонкою червоного кольору	Таблетка, вкрита плівковою оболонкою червоного кольору
Кількість/Ідентифікація Кожна таблетка містить: Урсодезоксихолева кислота (Ursodeoxycholic Acid) Холін (Choline) Лецитин (Rapeseed Lecithin) Екстракт листя чанки п'єдра (Chanca Piedra)	Межі 90,0% до 110,0% 150 мг 150 мг 100 мг 250 мг	148,3 мг 150,6 мг 101,9 мг 248,2 мг
Середня вага 1 таблетки	1100 мг ± 7,5%	1098 мг
Важкі метали Свинець (Pb) Кадмій (Cd) Ртуть (Hg)	≤ 3,0 мг/кг ≤ 1,0 мг/кг ≤ 0,1 мг/кг	Відповідає
Бензо(а)пірен Сума бензо(а)пірен, бензо(а)антрацен, бензо(а)флуорантен та хризен (PAH)	≤ 2,0 мкг/кг ≤ 10,0 мкг/кг	Відповідає
Тест на визначення кількості мікроорганізмів (мікробний тест) Мікробне число Дріжджі та цвіль	< 10 <sup>4</sup> КУО/г < 10 <sup>2</sup> КУО/г	Відповідає
Тест на визначені мікроорганізми Сальмонела (Salmonella App) Кишкова паличка (E. Coli ) Стафілокок золотистий (Staphylococcus Aureus)	Відсутній в 10 г Відсутній в 1 г Відсутній в 1 г	Відповідає Відповідає Відповідає

Результат: наведений вище зразок відповідає специфікаціям.

Без ГМО, відповідає Регламенту ЄС 1829/2003&1830/2003

Без пестицидів, відповідає Регламенту ЄС 396/2005

Без алергенів, відповідає Регламенту ЄС 1169/2011

Без ризику BSE/TSE, відповідає Регламенту ЄС 999/2001

Виготовлено:

ТОВ «Еубіон Корпорейшн» (Eubion Corporation Sp. z o.o.),

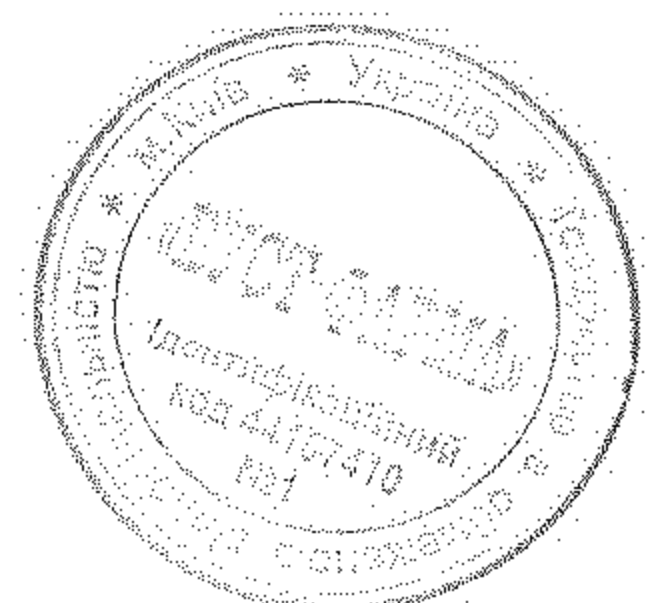
вул. Сарматська, 11, Варшава, Польща, 02-972

www.eubion.eu

Уповноважена особа

Ліна Волченко

Дата: 05.03.2024



Рох. асн 10078 від 15.04.24