



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@dpss.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держпродспоживслужби
Магалецька В.В.

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "22" 12 2020 року

№ 12.2-18-2/ 28712

Найменування об'єкта експертизи: ТУ У 10.8-40917126-007:2020 "Додатки дієтичні
нутрицевичні. Технічні умови".

Код за ДКП: 10.89.19-40.90

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: нормативний документ для харчової
промисловості

Розробник: ТОВ "БОВІОС ФАРМ", Україна, 02225, м. Київ, пр-т Володимира Маяковського, 21,
кв. 106, тел./факс: (044) 599-66-59, e-mail: office@boviosfarm.com.ua, код за ЄДРПОУ 40917126

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт, код ЄДРПОУ)

Заявник експертизи: ТОВ "БОВІОС ФАРМ", Україна, 02225, м. Київ, пр-т Володимира
Маяковського, 21, кв. 106, тел./факс: (044) 599-66-59, e-mail: office@boviosfarm.com.ua, код за
ЄДРПОУ 40917126

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт, код ЄДРПОУ)

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи
відповідає вимогам безпеки для здоров'я і життя людини і може бути погоджений.

Висновок дійсний до: на термін дії ТУ У 10.8-40917126-007:2020 "Додатки дієтичні
нутрицевичні. Технічні умови".

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Комісія з питань державної санітарно-
епідеміологічної експертизи "Лабораторії
промислової токсикології Львівського
національного медичного університету
ім. Данила Галицького"

79010 м. Львів, вул. Пекарська, 69

тел. +38(032) 260-09-06

<http://www.meduniv.lviv.ua>

Протокол експертизи

Заступник голови
експертної комісії

№ 684 від 10.12.2020 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Кузьмінов Б.П.

(ініціали та прізвище)

ПОГОДЖЕНО

Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від «22» 12 2020 р.

№ 122-18-2/28712

ЗАТВЕРДЖУЮ

Директор ТОВ "БОВІОС ФАРМ"

«23» 12 2020 р. СТАРУНЬ О.А.

**ДОБАВКИ ДІЄТИЧНІ
НУТРИЦЕВТИЧНІ****ТЕХНІЧНІ УМОВИ****ТУ У 10.8-40917126-007:2020**

(Уведено вперше)



Дата надання чинності: «28» 12 2020 р.

Чинні до: без обмеження терміну дії

РОЗРОБЛЕНО

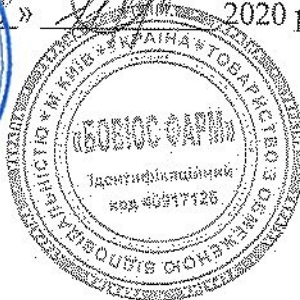
Директор ТОВ "БОВІОС ФАРМ"

«28» 12 2020 р. СТАРУНЬ О.А.

МІНЕКОНОМІКИ
ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО
ВСЕУКРАЇНСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ НАУКОВО-МІТРОЛОГІЧНИЙ
ЦЕНТР СТАНДАРТИЗАЦІЇ, МЕТРОЛОГІЇ, СЕРТИФІКАЦІЇ
ТА ЗАХИСТУ ПРАВ СПОЖИВАЧІВ
(ДП "УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТИ")
Ідентифікаційний код 02568182

ПЕРЕВІРЕНО
на відповідність законодавству України
«28» 12 2020 р.

Внесено до книги обліку за № 02568182/003887



1 СФЕРА ЗАСТОСУВАННЯ

Ці технічні умови (далі – ТУ) поширюються на добавки дієтичні нутрицевтичні (далі – добавки) на основі рослинної, тваринної, мінеральної та вітамінної сировини, із додаванням допоміжних речовин, фасовані в капсули.

Добавки призначені для використання в харчуванні населення як дієтичні добавки до раціону харчування згідно з текстами маркувань, що відповідають вимогам чинного санітарного законодавства України.

Реалізація добавок здійснюється через спеціалізовані магазини й відділи, аптечну мережу. Добавки можуть реалізовуватися як в Україні, так і за її межами.

Вимоги щодо безпечності продукції, процесу виробництва, охорони довкілля, утилізуванню викладені в 3.3.3-3.3.6 і розділі 4 цих ТУ.

Приклад позначення при замовленні та в іншій документації: Добавка дієтична нутрицевтична «Адетрисан», капсули, ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Примітка. При замовленні та найменуванні продукції дозволяється використовувати скорочену назву добавок – без використання слова «нутрицевтична».

ТУ придатні для проведення сертифікації добавки згідно з вимогами державної системи сертифікації.

ТУ треба перевіряти регулярно, але не рідше одного разу на п'ять років після надання їм чинності чи останнього перевіряння, якщо не виникає потреби перевірити їх раніше у разі прийняття нормативно-правових актів, відповідних національних (міжнародних) стандартів та інших нормативних документів, якими регламентовані інші вимоги ніж ті, ніж ті, що встановлені в ТУ.

2 НОРМАТИВНІ ПОСИЛАННЯ

У цих ТУ наведені посилання на:

Закон України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів»

Закон України «Про охорону атмосферного повітря»

Закон України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів»

Закон України «Про вилучення з обігу, переробку, утилізацію, знищення або подальше використання неякісної та небезпечної продукції»

Постанова КМУ № 465 від 25.03.1999 Про затвердження «Правил охорони поверхневих вод від забруднення зворотними водами»

ДСТУ 2195-99 (ГОСТ 17.9.0.2-99) Охорона природи. Поводження з відходами. Технічний паспорт відходу. Склад, вміст, виклад і правила внесення змін

ДСТУ 4161-2003 Системи управління безпекою харчових продуктів. Вимоги

ДСТУ 4462.3.01:2006 Охорона природи. Поводження з відходами. Порядок здійснення операцій

ДСТУ 4462.3.02:2006 Охорона природи. Поводження з відходами. Пакування, маркування і захоронення відходів. Правила переміщення відходів. Загальні технічні та організаційні вимоги

ДСТУ 7234:2011 Дизайн і ергономіка. Оснащення виробниче. Загальні вимоги дизайну та ергономіки

ДСТУ 7237:2011 Система стандартів безпеки праці. Електробезпека. Загальні вимоги та номенклатура видів захисту

ДСТУ 7238:2011 Система стандартів безпеки праці. Засоби колективного захисту працюючих. Загальні вимоги та класифікація

ДСТУ 7239:2011 Система стандартів безпеки праці. Засоби індивідуального захисту. Загальні вимоги та класифікація

ДСТУ 7270:2012 Метрологія. Прилади зважувальні еталонні. Загальні технічні вимоги, порядок та методи атестації

ДСТУ 7670:2014 Сировина і продукти харчові. Готування проб. Мінералізація для визначення вмісту токсичних елементів

ДСТУ 7748:2015 Безпека праці. Біологічна безпека. Загальні вимоги

ДСТУ 8040:2015 Продукти харчові. Метод виявлення та визначення *Bacillus cereus*



ДСТУ 8446:2015 Продукти харчові. Методи визначення кількості мезофільних аеробних та факультативно анаеробних мікроорганізмів

ДСТУ 8447:2015 Продукти харчові. Метод визначення дріжджів і плісневих грибів

ДСТУ 8828:2019 Пожежна безпека. Загальні положення

ДСТУ БА.3.2-12:2009 Система стандартів безпеки праці. Системи вентиляційні. Загальні вимоги

ДСТУ EN 12824:2004 Мікробіологія харчових продуктів і кормів для тварин. Горизонтальний метод виявлення *Salmonella* (EN 12824:1997, IDT)

ДСТУ ISO 22000:2007 Системи управління безпечністю харчових продуктів. Вимоги до будь-яких організацій харчового ланцюга (ISO 22000:2005, IDT)

ДСТУ OIML R 79:2017 (OIML R 79:2015, IDT) Вимоги до маркування фасованих товарів

ДСТУ ГОСТ 30726:2002 Продукти харчові. Методи виявлення та визначення кількості бактерій виду *Escherichia coli* (ГОСТ 30726-2001, IDT)

ГОСТ 12.1.005-88 ССБТ. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны

ГОСТ 12.1.018-93 ССБТ. Пожаровзрывобезопасность статического электричества. Общие требования

ГОСТ 10444.2-94 Продукты пищевые. Методы выявления и определения количества *Staphylococcus aureus*

ГОСТ 14192-96 Маркировка грузов

ГОСТ 30518-97 Продукты пищевые. Методы выявления и определения количества бактерий группы кишечных палочек (колиформных бактерий)

ДФУ, 2.2.32 Втрата в масі при висушуванні

ГН 4.4.8.073-2001 Тимчасові гігієнічні нормативи вмісту контамінантів хімічної і біологічної природи у біологічно активних добавках

ГН 6.6.1.1-130-2006 Допустимі рівні вмісту радіонуклідів ^{137}Cs та ^{90}Sr у продуктах харчування та питній воді. Державні гігієнічні нормативи

Наказ МОЗ України від 19.12.2013 № 1114 «Про затвердження Гігієнічних вимог до дієтичних добавок», зареєстровано в Міністерстві юстиції України 27 грудня 2013 року за №2231/24763.

ДБН В.2.2-28:2010 Будинки і споруди. Будинки адміністративного та побутового призначення

ДБН В.2.5-28:2018 Природне та штучне освітлення

ДБН В.2.5-64:2012 Внутрішній водопровід та каналізація

ДБН В.2.5-67:2013 Опалення, вентиляція та кондиціонування

ДСН 3.3.6.037-99 Санітарні норми шуму, ультрозвуку та інфразвуку

ДСН 3.3.6.039-99 Державні санітарні норми виробничої зони та локальної вібрації

ДСН 3.3.6.042-99 Санітарні норми мікроклімату виробничих приміщень

ДСанПіН 8.8.1.2.3.4-000-2001 Допустимі дози, концентрації, кількості та рівнів вмісту пестицидів у сільськогосподарській сировині, харчових продуктах, повітрі робочої зони, атмосферному повітрі, воді водоймищ, ґрунті

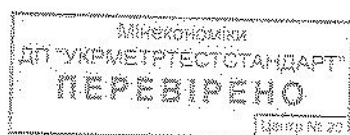
ДСанПіН 2.2.4-171-10 Гігієнічні вимоги до води питної, призначеної для споживання людиною

МВ 6.6.1-10.10.1.7.158-08 Відбір проб, первинна обробка та визначення вмісту ^{90}Sr та ^{137}Cs в харчових продуктах. Методичні вказівки

Державні санітарні норми та правила утримання територій населених місць, затв. наказом МОЗ України № 145 від 17.03.2011

Наказ МОЗ № 150 від 21.02.2013 Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України» від 23 липня 2002 року № 280

Наказ МОЗ України № 280 від 23.07.2002 Щодо організації проведення обов'язкових профілактичних медичних оглядів працівників окремих професій, виробництв і організацій, діяльність яких пов'язана з обслуговуванням населення і може призвести до поширення інфекційних хвороб



Наказ МОЗ № 368 від 13.05.2013 «Про затвердження Державних гігієнічних правил і норм "Регламент максимальних рівнів окремих забруднюючих речовин у харчових продуктах" зареєстрований Міністерством юстиції за N 774/23306 від 18.05.2013

Наказ МОЗ № 548 від 19.07.2012 «Про затвердження Мікробіологічних критеріїв для встановлення показників безпечності харчових продуктів»

Наказ Мінекономрозвитку України № 914 від 04.08.2015 Про затвердження визначень основних одиниць SI, назв та визначень похідних одиниць SI, десяткових кратних і частинних від одиниць SI, дозволених позасистемних одиниць, а також їх позначень та Правил застосування одиниць вимірювання і написання назв та позначень одиниць вимірювання і символів величин, зареєстрований в Міністерстві юстиції України за №1022/27467 від 25.08.2015

Примітка. Використовуючи ці ТУ, перевіряють чинність документів на які є посилання в цьому розділі. Якщо нормативний документ, на який є посилання, замінено новим, або до нього внесено зміни, треба застосовувати новий нормативний документ або його останнє видання зі змінами.

3 ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ

3.1 Загальні вимоги

3.1.1 Добавки повинні відповідати вимогам цих ТУ і виготовлятися згідно з чинною технологічною інструкцією та рецептурою з дотриманням чинних державних санітарних норм і правил, затверджених у встановленому порядку.

3.2 Асортимент

3.2.1 Добавки виготовляють у такому асортименті:

- Добавка дієтична нутрицевтична «Адетрисан», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Відек форте», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Відек», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Лікіндол», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Авапрост», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Сальварекс», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Уріка Беррі», капсули;
- Добавка дієтична нутрицевтична «Лаутмар», капсули.
- Добавка дієтична нутрицевтична «Лавеста-Вера», капсули.
- Добавка дієтична нутрицевтична «Ехінавіт», капсули.
- Добавка дієтична нутрицевтична «Атримін нео», капсули.

Торгову назву добавок присвоює виробник. Дозволяється змінювати торгові назви добавок при збереженні їх якісного та кількісного складу (Додаток Б).

При замовленні та найменуванні продукції дозволяється використовувати скорочену назву добавок — без використання слова «нутрицевтична».

3.3 Характеристики

3.3.1 За органолептичними показниками добавки повинні відповідати вимогам, що наведені в таблиці 1.

3.3.2 За фізико-хімічними показниками добавки повинні відповідати значенням, які вказані в таблиці 2.

Таблиця 2 – Фізико-хімічні показники

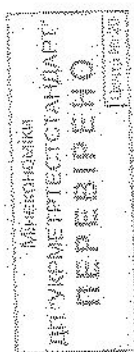
Назва показника	Значення	Методи контролювання згідно з
Масова частка вологи, %, не більше	12,0	ДФУ*, 2.2.32
Масова частка золи загальної, %, не більше	12,0	ГОСТ 24027.2 [1]
Маса вмісту капсули, мг ± %	Згідно з Додатком Б	6.6
Примітка: * - чинне видання		

3.3.3 Допустимі рівні вмісту металів у добавках повинні відповідати вимогам, вказаним у таблиці 3.



Таблиця 1 — Органолептичні показники добавок

Показник	Характеристика							Лаутмар	Лавеста-Бера	Ехіनावіт			
	Адетрисан	Відек форте	Відек	Лікіндол	Авапост	Атримін нео	Сальварекс						
Зовнішній вигляд	Капсули желатинові продовгуватої форми.												
Консистенція	Вміст капсули – порошок, однорідний по всій масі												
Колір вмісту капсули	Капсули еластичні при надавлюванні. Вміст капсули – сипучий порошок												
	від кремово-персикового до молочно-жовтого кольору	від білого до молочного кольору	від білого до молочного кольору	від пісочного-сірого до світло-коричневого кольору	від пісочного-молочно-кремового до пісочно-жовтого кольору	від пісочного до світло-коричневого кольору	світло-жовтого кольору	брудно-рожевого кольору	від помаранчево-червонного до коричневого кольору	від жовто-салатового до оливкового жовтого кольору			
Смак і запах вмісту капсули	Специфічний смак та запах, властивий суміші використовуваної сировини. Без пліснявого та інших сторонніх присмаків і запахів												



Таблиця 3 – Допустимі рівні вмісту металів у добавках

Назва показника	Допустимий рівень, мг/кг, не більше	Методи контролювання згідно з
Свинець	3,0	6.7
Кадмій	1,0	
Ртуть	0,1	

3.3.4 Допустимі рівні вмісту пестицидів у добавках: Відек, Відек форте, Лікіндол, Авапрост, Сальварекс, Уріка Беррі, Лаутмар, Ехінавіт, Атримін нео повинні відповідати вимогам, вказаним у таблиці 4.

Таблиця 4 – Допустимі рівні вмісту пестицидів

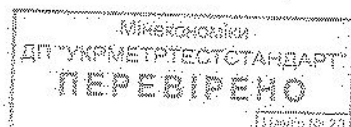
Назва показника	Допустимий рівень, мг/кг, не більше		Методи контролювання згідно з
	Відек, Відек форте	Лікіндол, Авапрост, Сальварекс, Уріка Беррі, Лаутмар, Ехінавіт, Атримін нео	
Гексахлорциклогексан (гама-ізомер)	0,1	0,1	6.7
ДДТ та його метаболіти	0,2	0,1	
Гептахлор	Не допускається (менше 0,002)	Не допускається (менше 0,002)	
Алдрин	Не допускається (менше 0,002)	Не допускається (менше 0,002)	

3.3.5 Мікробіологічні показники в добавках повинні відповідати вимогам, вказаним у таблиці 5.

Таблиця 5 – Мікробіологічні показники добавок

Назва показника	Норма				Методи контролювання згідно з
	Лавеста-Вера	Відек, Відек форте	Адетрисан	Лікіндол, Авапрост, Сальварекс, Уріка Беррі, Лаутмар, Ехінавіт, Атримін нео	
КМАФАнМ, КУО/г, не більше	$1 \cdot 10^4$	-	-	$1 \cdot 10^4$	ДСТУ 8446
БГКП (коліформи)	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 0,1 г	Не дозволено в 0,1 г	ГОСТ 30518
<i>St. aureus</i>	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	ГОСТ 10444.2
<i>E. coli</i>	-	-	Не дозволено в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	ДСТУ ГОСТ 30726
Патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду Сальмонела	Не дозволено в 10 г	Не дозволено в 10 г	Не дозволено в 10 г	Не дозволено в 10 г	ДСТУ EN 12824
Дріжджі, КУО/г, не більше	10	-	Сумарно $1 \cdot 10^2$	$1 \cdot 10^2$	ДСТУ 8447
Плісневі гриби, КУО/г, не більше	50	-		$1 \cdot 10^2$	ДСТУ 8447
<i>B. cereus</i> , КУО/г, не більше	-	-	-	$2 \cdot 10^2$	ДСТУ 8040

3.3.6 Допустимі рівні вмісту радіонуклідів у добавках повинні відповідати вимогам, вказаним у таблиці 5.



Таблиця 6 – Допустимі рівні вмісту радіонуклідів у добавках

Назва показника	Допустимий рівень, Бк/кг, не більше	Метод контролювання згідно з
¹³⁷ Cs	200	6.9
⁹⁰ Sr	50	6.9

3.4 Вимоги до сировини та допоміжних матеріалів

3.4.1 Для виробництва добавки використовують таку сировину та допоміжні матеріали згідно з чинною нормативною документацією або закордонного виробництва за наявності дозвільних документів: L-аргінін, L-лізин, L-метіонін, L-цистеїн, альфа-ліпоева кислота, біотин, вітамін В1, вітамін В12, вітамін В2, вітамін В6, вітамін Д3, вітамін Е, вітамін К, вітамін С, діоксид кремнію аморфний (орісіл), екстракт брокколі, екстракт брусниці, екстракт джимнеми сільвестра, екстракт женьшеню, екстракт журавлини, екстракт золототисячника, екстракт камнеломки язичкової, екстракт кореня імбиру, екстракт кореня цикорія, екстракт малини, екстракт марени красильної, екстракт прутняку, екстракт розмарину, екстракт ромашки, екстракт трибулусу (якірців), екстракт філлантусу нерурі, екстракт чорниці, екстракт шавлії, індол-3-карбінол, кальцію карбонат, кальцію стеарат, кислота аскорбінова, кореневища з коренями ехінацеї пурпурової подрібненої, крохмаль картопляний, лактоза, лактози моногідрат, лікопен, мальтодекстрин, натрію кроскармелоза, рутин, селен, фолієва кислота, хрому піколінат, селен гліцинат, целюлоза мікрокристалічна, цинку бісгліцинат, капсули тверді желатинові.

3.4.2 Залишковий строк зберігання сировини та допоміжних матеріалів, що надходять на виробництво добавок, повинен бути не менше, ніж 2/3 від встановленого.

3.4.3 Сировина, що використовується для виробництва добавок за показниками безпеки повинна відповідати вимогам ГН 4.4.8.073, ДСанПІН 8.8.1.2.3.4-000, Наказу МОЗ України № 368 від 13.05.2013, Наказу МОЗ України № 548 від 19.07.2012, Наказу МОЗ України від 19.12.2013 № 1114, ГН 6.6.1.1-130 і бути дозволеною до застосування в установленому порядку.

3.4.4 Кожна партія сировини і допоміжних матеріалів, які поступають для виробництва добавок, повинна супроводжуватися дозвільними документами відповідно до вимог чинного законодавства.

3.4.5 Для визначення відповідності якості сировини та матеріалів, призначених для виробництва добавки, підприємство-виробник проводить вхідне контролювання згідно з процедурами, заснованими на системі аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках (НАССР).

3.5 Маркування

3.5.1 Маркування споживчої тари повинно здійснюватись відповідно до вимог Законів України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», наказу МОЗ України від 19.12.2013 № 1114 «Гігієнічні вимоги до дієтичних добавок» та повинні бути враховані додаткові вимоги, які передбачені ДСТУ OIML R 79 (СИМЛ R 79, IDT), Наказом Мінекономрозвитку № 914 від 04.08.2015.

3.5.2 Дозволено наносити іншу додаткову інформацію, яка не суперечить чинному законодавству України. На упаковку споживчої тари або на листок, що вкладається в упаковку споживчої тари, дозволяється наносити рекламно-інформаційні повідомлення для споживача за умови відповідності їх тексту вимогам чинного санітарного законодавства України.

3.5.3 Транспортне маркування повинно відповідати вимогам ГОСТ 14192 з нанесенням маніпуляційного знаку «Оберігати від вологи».

Маркування транспортної тари повинно бути нанесене у будь-який спосіб, що дозволяє чітко прочитання такої інформації:

- назву, телефон та адресу підприємства-виробника;
- назву продукції;
- дату виробництва;
- строк придатності або «Краще спожити до кінця...»;

- кількість одиниць споживчої тари;
- умови зберігання.

3.5.4 Інформація про генетично модифіковані організми в складі харчового продукту - відповідно до вимог чинного законодавства.

3.5.5 Маркування добавки виконується державною мовою України. Дозволяється дублювання маркування іншими мовами, зокрема російською та англійською. При поставках добавки на експорт маркування проводять згідно з вимогами контракту.

3.6 Пакування

3.6.1 Капсули з добавками повинні пакуватися:

- по 10 штук у блістери, виготовлені з матеріалу рулонного пакувального згідно з чинною нормативною документацією або закордонного виробництва, дозволені до застосування в установленому порядку;
- по (10-200) штук у полімерні або скляні баночки з кришками згідно з чинною нормативною документацією або закордонного виробництва, дозволені до застосування в установленому порядку.

Блістери (по 1-10 штук) повинні пакуватися в споживчу тару (пачки) згідно з чинною нормативною документацією, виготовлені з картону згідно з чинною нормативною документацією. Баночки можуть пакуватися додатково в споживчу тару (пачки) згідно з чинною нормативною документацією, виготовлені з картону згідно з чинною нормативною документацією. В кожну пачку може вкладатись листок - вкладка з інформацією узгодженою в установленому порядку.

3.6.2 В якості транспортної тари використовують ящики з гофрованого картону згідно з чинною нормативною документацією.

3.6.3 Клапани ящиків з гофрованого картону повинні бути закриті, обклеєні стрічкою поліетиленовою з липким шаром згідно з чинною нормативною документацією, або іншими видами засобів для склеювання, що дозволені для застосування при виготовленні тари для харчових продуктів в установленому порядку.

3.6.4 Тара повинна бути чистою, сухою, без сторонніх запахів та плісняви.

4 ВИМОГИ БЕЗПЕКИ ТА ОХОРОНИ ДОВКІЛЛЯ, УТИЛІЗУВАННЯ

4.1 Вимоги безпеки

4.1.1 При виробництві добавок необхідно керуватися вимогами безпеки, встановленими чинними санітарними нормами та правилами, ДСТУ 7748, ГОСТ 12.1.005.

4.1.2 Технологічні процеси й технологічне обладнання для виготовлення добавки повинні відповідати вимогам, які встановлені ДСТУ 2195 (ГОСТ 17.9.0.2), ДСТУ 7234.

4.1.3 У процесі виробництва добавок повинні виконуватись вимоги безпеки технологічних процесів у відповідності до вимог, які встановлені ДСТУ 4161, ДСТУ ISO 22000.

4.1.4 Виробничі приміщення повинні відповідати вимогам, які встановлені чинними санітарними нормами та правилами, пожежна безпека у відповідності з вимогам, які встановлені ДСТУ 8828.

4.1.5 Мікроклімат виробничих приміщень повинен відповідати вимогам, які встановлені ГОСТ 12.1.005 та ДСН 3.3.6.042.

4.1.6 Повітря робочої зони повинно відповідати вимогам, які встановлені ГОСТ 12.1.005. Виробниче приміщення, в якому виготовляються добавки, повинно бути обладнано вентиляцією згідно з ДБН В.2.5-67 та ДСТУ БА.3.2-12.

4.1.7 Контроль за наявністю шкідливих хімічних речовин у повітрі робочої зони повинен проводитись у відповідності до графіку, який затверджено керівником підприємства та погоджено з органами, уповноваженими на цей вид діяльності за методиками у відповідності до вимог, які встановлені ГОСТ 12.1.005.



4.1.8 Рівень шуму на робочих місцях повинен відповідати вимогам, які встановлені ДСН 3.3.6.037.

4.1.9 Допустимі рівні вібрації на робочих місцях повинні відповідати вимогам, які встановлені ДСН 3.3.6.039.

4.1.10 Природне та штучне освітлення повинно відповідати вимогам, які встановлені ДБН В.2.5-28.

4.1.11 Виробничі й санітарно-побутові приміщення працюючих повинні відповідати вимогам, які встановлені ДБН В.2.2-28.

4.1.12 Виробничі приміщення повинні бути забезпечені водопровідною системою і каналізацією згідно з ДБН В.2.5-64, питною водою згідно з ДСанПіН 2.2.4-171.

4.1.13 Контроль за станом електроустановок і їх безпечною експлуатацією здійснюється відповідно до вимог, які встановлені ДСТУ 7237. Металеві частини електроустановок повинні бути заземлені відповідно до вимог, які встановлені ГОСТ 12.1.018.

4.1.14 Працюючі повинні бути забезпечені засобами індивідуального захисту згідно з галузевими нормами залежно від характеру дії шкідливих і небезпечних виробничих чинників і відповідати вимогам, які встановлені ДСТУ 7238, ДСТУ 7239.

4.1.15 Всі працюючі повинні проходити обов'язкові попередні й періодичні профілактичні медичні огляди згідно з чинним законодавством (Накази МОЗ № 150 від 21.02.2013 Про внесення змін до наказу Міністерства охорони здоров'я України» від 23 липня 2002 року № 280 та № 280 від 23.07.2002 Щодо організації проведення обов'язкових профілактичних медичних оглядів працівників окремих професій, виробництв і організацій, діяльність яких пов'язана з обслуговуванням населення і може призвести до поширення інфекційних хвороб).

4.2 Вимоги охорони довкілля, утилізування

4.2.1 Стічні води виробництва повинні піддаватися очищенню та відповідати вимогам, які встановлені Постановою КМУ № 465 від 25.03.1999.

4.2.2 Контроль гранично допустимих викидів шкідливих речовин в атмосферу повинен здійснюватися згідно з вимогами Закону України «Про охорону атмосферного повітря».

4.2.3 Охорона ґрунту від забруднення побутовими та промисловими відходами здійснюється в відповідності до Державних санітарних норм та правил утримання територій населених місць, затв. наказом МОЗ України № 145 від 17.03.2011.

4.2.4 Утилізування відходів проводиться згідно з ДСТУ 4462.3.01, ДСТУ 4462.3.02.

4.2.5 Утилізування неякісної та небезпечної добавки здійснюється згідно з Законом України «Про вилучення з обігу, переробку, утилізацію, знищення або подальше використання неякісної та небезпечної продукції».

5 ПРАВИЛА ПРИЙМАННЯ

5.1 Добавки приймають партіями.

Партією вважають сукупність одиниць однорідної за показниками якості продукції, виготовлену підприємством за одну зміну з однієї партії сировини, позначену одним номером, розфасовану в однорідну тару та оформлену одним документом про якість – встановленого зразка.

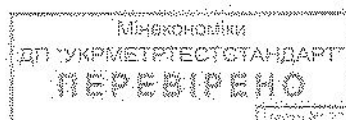
5.2 Кожна партія добавок, що випускається, повинна бути перевірена відділом технічного контролю (контролю якості) підприємства на відповідність вимогам цих ТУ та оформлена посвідченням про якість встановленої форми.

5.3 Добавки підлягають приймально-здавальним та періодичним випробуванням.

5.4 Приймально-здавальні випробування проводяться для кожної партії добавок за органолептичними показниками, масою вмісту капсули, станом пакування та відповідністю маркування.

5.5 Періодичні випробування

5.5.1 Масову частку вологи та масову частку золи визначають з періодичністю один раз на квартал або на вимогу контролюючих органів, або споживачів.



5.5.2 Порядок та періодичність контролювання показників безпечності (метали, пестициди, радіонукліди, мікробіологічні показники) регламентується відповідно до плану контролю за безпечністю харчових продуктів, який розробляє та затверджує оператор ринку згідно з встановленим на підприємстві порядком.

5.6 У випадку незадовільних результатів контролю хоча б за одним з показників проводять повторну перевірку добавки за цим показником на подвійні кількості проб, узятих із тієї ж партії.

Якщо результати повторного контролю добавки незадовільні – партію вважають такою, що не відповідає вимогам цих ТУ та бракують.

5.7 Сертифікаційні випробування проводять згідно з порядком, установленим органом, акредитованим на даний вид діяльності.

5.8 Вимоги безпеки та охорони довкілля розділу 4, контролюються в процесі підготування та освоєння виробництва в порядку, визначеному уповноваженими органами на даний вид діяльності згідно з методами, затвердженими в установленому порядку.

6 МЕТОДИ КОНТРОЛЮВАННЯ

6.1 Для контролю якості продукції від кожної партії відбирають вибірку із різних місць партії. Об'єм вибірки в залежить від об'єму партії, який вказаний в таблиці 7.

Таблиця 7 - Об'єм вибірки для контролю якості

Кількість одиниць продукції в партії	Об'єм вибірки
1-5	Всі одиниці
6-50	5 одиниць
більше 50	10 одиниць продукції

6.2 Проводиться огляд кожної одиниці продукції для встановлення відповідності стану пакування та відповідності маркування вимогам цих ТУ і відсутності пошкоджень, що негативно впливають на якість продукції.

6.3 Одиниці продукції, які потрапили в вибірку розкривають і проводять аналіз за органолептичними й фізико-хімічними показниками.

6.4 Органолептичні показники: зовнішній вигляд, консистенцію, колір вмісту капсули визначають візуально при звичайному освітленні та за допомогою лупи, смак і запах – органолептично.

6.5 Фізико-хімічні показники (масова частка вологи, золи загальної) контролюють згідно з методами, які зазначені в таблиці 2.

6.6 Визначення маси вмісту капсули

На лабораторних терезах згідно з ДСТУ 7270 з допустимою похибкою зважування $\pm 0,001$ г зважують 20 наповнених добавкою капсул. Потім ці 20 капсул звільняють від вмісту і зважують пусті. Різниця між середньою масою наповненої капсули і середньою масою пустої капсули буде дорівнювати масі добавки в капсулі.

Відхилення маси вмісту капсули від середньої маси вмісту капсули (X) у відсотках визначають за формулою 1:

$$X (\%) = [(M_n - M_f) \times 100] / M_n \quad (1)$$

де M_n – значення середньої маси вмісту капсули, г; M_f – фактичне значення маси вмісту капсули, г.

Результат розрахунків округляють до першого десяткового значення.

6.7 Вміст металів та пестицидів у добавках визначають у відповідності до методів, які затверджені в установленому порядку. Готування проб для визначення вмісту токсичних елементів згідно з ДСТУ 7670.

6.8 Мікробіологічні показники добавок визначають згідно з методами, які зазначені у таблиці 4.

6.9 Вміст радіонуклідів визначають згідно з МВ 6.6.1-10.10.1.7.158 або згідно з іншими методами, які затверджені в установленому порядку.



6.10 Перед змішуванням компонентів для приготування добавок проводиться контроль на відповідність компонентів затвердженій рецептурі.

6.11 Дозволено застосовувати інші методи контролювання, погоджені та затверджені в установленому порядку. Методики контролювання показників безпеки підлягають атестації у встановленому порядку.

7 ТРАНСПОРТУВАННЯ І ЗБЕРІГАННЯ

7.1 Добавки транспортують відповідно до вимог чинних нормативних документів у закритих транспортних засобах згідно з правилами перевезень харчових продуктів, що діють на даному виді транспорту.

7.2 Добавки зберігають в оригінальній упаковці за температури від 4 °С до 25 °С у сухому, захищеному від світла та недоступному для дітей місці.

7.3 Строк придатності – 24 місяці від дати виробництва.

8 ГАРАНТІЇ ВИРОБНИКА

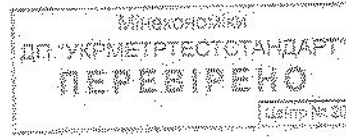
8.1 Підприємство-виробник гарантує відповідність якості добавок вимогам цих ТУ при дотриманні правил транспортування та зберігання.

8.2 Гарантійний термін зберігання (строк придатності) – згідно з 7.3 цих ТУ.



ДОДАТОК А
(обов'язковий)
БІБЛІОГРАФІЯ

1 ГОСТ 24027.2-80 Сырье лекарственное растительное. Методы определения влажности, содержания золы, экстрактивных и дубильных веществ, эфирного масла



Додаток Б
(інформаційний)
Тексти етикетувань

Добавка дієтична нутрицевтична “Адетрисан”

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* вітамін С – 300 mg (mg), цинку бісгліцинат – 50 mg (mg) [еквівалент цинку 15 mg (mg)], вітамін Е – 15 mg (mg), вітамін В2 – 2 mg (mg), вітамін В6 – 2 mg (mg), вітамін В1 – 1 mg (mg), фолієва кислота – 400 µg (мкг), біотин – 50 µg (мкг), селен гліцинат – 50 µg (мкг), вітамін D3 – 1000 МО [25 µg (мкг)], вітамін В12 – 3 µg (мкг); *допоміжні речовини:* наповнювачі: діоксид кремнію аморфний (орісіл), мікрокристалічна целюлоза, кальцію стеарат, натрію кроскармелоза, лактоза; оболонка капсули: желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 г добавки: білки – 0,2 g(г), вуглеводи – 13,8 g(г), жири – 0 g(г); 46 kcal(ккал) / 192,4 kJ(кДж)

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (3 капсули): білки – 0,03 g(г), вуглеводи – 0,207 g(г), жири – 0 g(г); 0,69 kcal(ккал) / 2,89 kJ(кДж)
Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело вітамінів та мікроелементів в періоди сезонного гіповітамінозу, при хронічному стресі та втомі, інтенсивному емоційному та розумовому навантаженні, а також при станах, що супроводжуються необхідністю підвищеного споживання вітамінів та мікроелементів; в період реабілітації після інфекційних (вірусних, бактеріальних) або загострення хронічних захворювань, під час дотримання дієти з обмеженням раціону.

Перед застосуванням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: вживати дорослим по 1 капсулі 3 рази на день під час або після їжі.

Термін застосування: 2-3 тижні. В подальшому термін вживання визначає лікар індивідуально.

Протипоказання: індивідуальна непереносимість компонентів, дитячий вік, вагітність, лактація, гіперкальціємія, гіпервітаміноз вітаміну D, ниркова остеодистрофія з гіперфосфатемією, кальцієвий нефроуролітіаз.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану кількість для щоденного споживання, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Не є лікарським засобом.

Дата виробництва: вказано на упаковці.

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата “вжити до” (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 500 mg (mg) ± 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

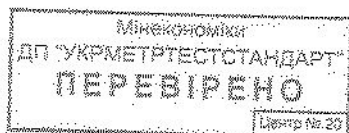
Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Відек форте»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* вітамін D3 – 4000 МО [100 µg (мкг)], вітамін К – 100 µg (мкг); *допоміжні речовини:* наповнювачі: діоксид кремнію аморфний (орісіл), мікрокристалічна целюлоза, кальцію стеарат, натрію кроскармелоза, лактоза; оболонка капсули: желатин.



Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки - 15,0 g(г), вуглеводи - 1,1 g(г), жири - 0 g(г); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (1 капсула): білки - 0,048 g(г), вуглеводи - 0,004 g(г), жири - 0 g(г); 0,206 kcal(ккал) / 0,862 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як додаткове джерело вітамінів D3 і K з метою профілактики їх дефіциту. Сприяє зміцненню опорно-рухового апарату, підтримці еластичності суглобів, нормалізації засвоєння кальцію і фосфору, відновленню процесів репарації шкірних покривів.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: вживати дорослим по 1 капсулі 1 раз на добу під час першого прийому їжі.

Термін застосування: 1-2 місяці. В подальшому термін вживання визначає лікар індивідуально.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості компонентів, вагітність, лактація, дитячий вік, гіперкальціємія, гіпервітаміноз вітаміну D і K, ниркова остеодистрофія з гіперфосфатемією, кальцієвий нефроуролітіаз. При порушенні згортання крові прийом можливий лише за призначенням лікаря.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану кількість для щоденного споживання, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 320 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° C до 25° C.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Додаток до технічного регламенту «Відек»

Склад: 1 капсула містить: активні інгредієнти: вітамін D3 – 2000 МО [50 µg (мкг)], вітамін K – 50 µg (мкг); допоміжні речовини: наповнювачі: діоксид кремнію аморфний (орісіл), мікрокристалічна целюлоза, кальцій стеарат, натрію кроскармелоза, лактоза; оболонка капсули: желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки – 15,0 g(г), вуглеводи – 1,1 g(г), жири – 0 g(г); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

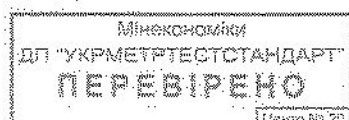
Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,096 g(г), вуглеводи – 0,008 g(г), жири – 0 g(г); 0,412 kcal(ккал) / 1,724 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як додаткове джерело вітамінів D3 і K з метою профілактики їх дефіциту. Сприяє зміцненню опорно-рухового апарату, підтримці еластичності суглобів, нормалізації засвоєння кальцію і фосфору, відновленню процесів репарації шкірних покривів.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: вживати дорослим по 1 капсулі 1-2 рази на добу під час першого прийому їжі.



Термін застосування: 1-2 місяці. В подальшому термін вживання визначає лікар індивідуально.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості компонентів, вагітність, лактація, дитячий вік, гіперкальціємія, гіпервітаміноз вітаміну D і K, ниркова остеодистрофія з гіперфосфатемією, кальцієвий нефроуролітіаз. При порушенні згортання крові прийом можливий лише за призначенням лікаря.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану кількість для щоденного споживання, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 320 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° C до 25° C.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Лікіндол»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* індол-3-карбінол – 200 mg (mg), екстракт прутняку – 100 mg (mg), екстракт брокколі (вміст сульфорафану 10%) – 100 mg (mg), лікопен – 10 mg (mg); *допоміжні речовини:* наповнювачі: діоксид кремнію аморфний (орісіл), мікрокристалічна целюлоза, кальцію стеарат, мальтодекстрин, лактоза; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки – 15,0 g(г), вуглеводи – 1,1 g(г), жири – 0 g(г); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,138 g(г), вуглеводи – 0,01 g(г), жири – 0 g(г); 0,59 kcal(ккал) / 2,5 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело біологічно активних речовин рослинного походження для нормалізації функціонування репродуктивної системи, гормонального обміну (зокрема, естрогенів). Сприяє зниженню рівня окислювального стресу, захисту здорової структури тканин, зменшенню відчуття дискомфорту при мастопатії.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим зважкам по 1 капсулі 2 рази на день під час або після їжі.

Термін застосування: 2-3 місяці. В подальшому термін вживання узгоджувати з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна непереносимість компонентів, дитячий вік, вагітність і лактація. Під час хіміотерапії вживання можливе тільки за рекомендацією лікаря.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану кількість для щоденного споживання, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

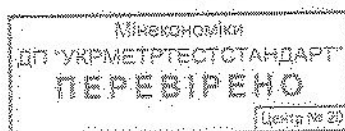
Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 460 mg (mg) $\pm$ 7 %.



Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Авапрост»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* екстракт трибулусу (якірців) – 100 mg (мг), екстракт кореня імбиру – 100 mg (мг), екстракт женьшеню – 100 mg (мг), цинку бісгліцинат – 27 mg (мг) [еквівалентно 7,5 mg (мг) цинку], вітамін Е – 7,5 mg (мг), фолієва кислота – 200 µg (мкг), селен гліцинат – 55 µg (мкг); *допоміжні речовини:* *наповнювачі:* діоксид кремнію аморфний (орісіл), мікрокристалічна целюлоза, кальцію стеарат, кальцію карбонат; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(r) добавки: білки – 15,0 g(r), вуглеводи – 1,1 g(r), жири – 0 g(r); 64,4 ккал(kcal) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,74 g(r), вуглеводи – 0,008 g(r), жири – 0 g(r); 0,477 kcal(ккал) / 2,0 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело вітамінів, мікроелементів та рослинних біологічно активних речовин необхідних для підтримки чоловічого здоров'я та покращення роботи чоловічої статевий системи. Сприяє нормалізації обміну андрогенів та функціонального стану передміхурової залози.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована добова доза: по 1 капсулі 2 рази на день під час або після їжі.

Термін застосування: 2-3 місяці. В подальшому термін вживання необхідно узгоджувати з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна непереносимість компонентів, наявність гормонзалежних новоутворень, артеріальна гіпертензія, жовчнокам'яна хвороба, гастрит і виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, порушення згортання крові, підвищена температура тіла. При застосуванні антикоагулянтів і наявності гіперплазії передміхурової залози прийом можливий тільки за призначенням лікаря.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 370 mg(mg) ± 7%.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-006:2020.



Добавка дієтична нутрицевтична «Сальварекс»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* екстракт розмарину – 180 mg (mg), екстракт шавлії – 100 mg (mg), екстракт ромашки – 80 mg (mg); *допоміжні речовини:* наповнювачі: мікрокристалічна целюлоза, діоксид кремнію аморфний (орісіл), кальцію стеарат, натрію кроскармелоза, кальцію карбонат, крохмаль картопляний; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(r) добавки: білки – 15,0 g(r), вуглеводи – 1,1 g(r), жири – 0 g(r); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,114 g(r), вуглеводи – 0,008 g(r), жири – 0 g(r); 0,49 kcal(ккал) / 2,05 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело біологічно активних речовин рослинного походження для нормалізації функціонального стану сечовидільної системи на фоні запальних процесів бактерійного походження у сечовивідних шляхах за рахунок збільшення сечовиділення та виведення мікроорганізмів. Може використовуватися для попередження виникнення розладів сечовидільної системи.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим по 1 капсулі 2 рази на день незалежно від прийому їжі.

Рекомендований курс прийому: 1-3 місяці. Подальший курс прийому можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості компонентів, дитячий вік, період вагітності та період лактації, сечокам'яна хвороба при наявності конкрементів більше 3 мм в діаметрі.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 380 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Уріка Беррі»

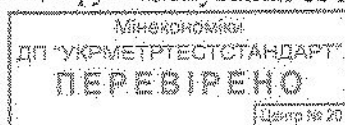
Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* екстракт журавлини – 200 mg (mg), екстракт брусниці – 100 mg (mg), екстракт малини – 100 mg (mg); *допоміжні речовини:* наповнювачі: мікрокристалічна целюлоза, діоксид кремнію аморфний (орісіл), кальцію стеарат, кальцію карбонат, натрію кроскармелоза; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(r) добавки: білки – 7,0 g(r), вуглеводи – 0,5 g(r), жири – 0 g(r); 30 kcal(ккал) / 125,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,06 g(r), вуглеводи – 0,004 g(r), жири – 0 g(r); 0,252 kcal(ккал) / 1,05 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело рослинних біологічно активних речовин для нормалізації функціонування сечовивідної системи. Сприяє збільшенню



сечовиділення, зменшенню набряків та спастичних проявів. Перешкоджає прикріпленню мікроорганізмів на епітелії сечовивідних шляхів. Може використовуватися для попередження виникнення розладів сечовидільної системи.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим по 1 капсулі 2 рази на день під час або після їжі.

Рекомендований курс прийому: 2-3 тижні. Подальший прийом можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості компонентів, діти, період вагітності та період лактації, ниркова недостатність, сечокам'яна хвороба (при наявності конкрементів більше 3 мм в діаметрі). Вагітним жінкам і в період лактації - тільки за призначенням лікаря.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 420 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° C до 25° C.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Лаутмар»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* екстракт камнеломки язичкової – 100 mg (mg), екстракт золототисячника – 100 mg (mg), екстракт філлантусу нерури – 100 mg (mg), екстракт марени красильної – 50 mg (mg); *допоміжні речовини:* *наповнювачі:* діоксид кремнію аморфний (орісіл), кальцію стеарат, кальцію карбонат, крохмаль картопляний, мікрокристалічна целюлоза, лактоза; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки – 15,0 g(г), вуглеводи – 1,1 g(г), жири – 0 g(г); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (3 капсули): білки – 0,18 g(г), вуглеводи – 0,013 g(г), жири – 0 g(г); 0,77 kcal(ккал) / 3,23 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як джерело біологічно активних речовин рослинного походження для нормалізації функціонального стану нирок при схильності до утворення конкрементів. Сприяє виведенню продуктів порушеного обміну речовин та м'якому розрихленню конкрементів у сечовивідних шляхах; має помірні спазмолітичні властивості.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим по 1 капсулі 2-3 рази на день під час або після їжі.

Термін застосування: 1-3 місяці. Подальший прийом можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості компонентів, період вагітності та лактації, дитячий вік, ниркова недостатність, наявність конкрементів більше 3 мм в діаметрі, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки, діарея.



Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказаний на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 400 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° C до 25° C.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Лавеста-Вера»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* вітамін С – 80 mg (mg), цинку бісгліцинат – 54 mg (mg) [еквівалентно 15 mg цинку], L-метіонін – 50 mg (mg), L-лізін – 50 mg (mg), L-цистеїн – 50 mg (mg), L-аргінін – 50 mg (mg), альфа-ліпоева кислота – 50 mg (mg), вітамін Е – 15 mg (mg), вітамін В1 – 1,6 mg (mg), вітамін В2 – 2 mg (mg), фолієва кислота – 0,4 mg (mg), біотин – 100 µg (мкг), селен гліцинат – 100 µg (мкг); *допоміжні речовини:* наповнювачі: діоксид кремнію аморфний (орісіл), кальцію стеарат, мікрокристалічна целюлоза; *оболонка капсули:* желатин.

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(r) добавки: білки - 12,0 g(r), вуглеводи - 7,3 g(r), жири- 1,0 g(r); 86,2 kcal(ккал) / 361 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (1 капсула): білки – 0,055 g(r), вуглеводи – 0,034 g(r), жири – 0,005 g(r); 0,4 kcal(ккал) / 1,66 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як додаткове джерело амінокислот, вітамінів та мікроелементів для покращення стану та зовнішнього вигляду шкіри, волосся та нігтів на фоні стресів та дефіциту вітамінів та мінеральних речовин, зокрема на фоні загального зниження рівня здоров'я.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим по 1 капсулі 1 раз на добу під час або після їжі.

Термін застосування: 1-2 місяці. Подальший прийом можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливості до компонентів, дитячий вік, період вагітності та лактації.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 460 mg (mg) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° C до 25° C.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.



Добавка дієтична нутрицевтична «Ехінавіт»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* кореневища з коренями ехінацеї пурпурової подрібненої – 100 mg (мг), кислота аскорбінова – 100 mg (мг), рутин (вітамін Р) – 15 mg (мг); *допоміжні речовини:* кальцію стеарат, лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, діоксид кремнію аморфний (орісіл).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки – 15,0 g(г), вуглеводи – 1,1 g(г), жири – 0 g(г); 64,4 kcal(ккал) / 269,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,06 g(г), вуглеводи – 0,004 g(г), жири – 0 g(г); 0,26 kcal(ккал) / 1,08 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як додаткове джерело біологічно активних речовин для зміцнення імунітету. Сприяє підвищенню опору організму до несприятливих чинників навколишнього середовища. Має антиоксидантні властивості.

Перед застосуванням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: дорослим та дітям старше 12 років по 1 капсулі 2 рази на день під час вживання їжі.

Термін застосування: 15 діб. Подальший прийом можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна несприйнятливість компонентів, діти віком до 12 років, період вагітності та лактації, цукровий діабет, туберкульоз, ревматизм, системні захворювання, хронічні вірусні захворювання.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 400 mg(мг) $\pm$ 7 %.

Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.

Добавка дієтична нутрицевтична «Атримін нео»

Склад: 1 капсула містить: *активні інгредієнти:* екстракт джимнеми сілвестра – 150 mg (мг), екстракт кореня цикорія – 150 mg (мг), екстракт кориці – 100 mg (мг), цинку бісгліцинат – 27 mg (мг) [еквівалентно 7,5 mg (мг) цинку], хрому піколінат – 100 μ g (мкг); *допоміжні речовини:* мікрокристалічна целюлоза, кальцію стеарат, крохмаль картопляний, діоксид кремнію аморфний (орісіл).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) на 100 g(г) добавки: білки – 13,8 g(г), вуглеводи – 0,2 g(г), жири – 0 g(г); 46,0 kcal(ккал) / 192,4 kJ(кДж).

Поживна (харчова) та енергетична цінність (калорійність) щоденної кількості (2 капсули): білки – 0,124 g(г), вуглеводи – 0,002 g(г), жири – 0 g(г); 0,414 kcal(ккал) / 1,73 kJ(кДж).

Без ГМО.

Рекомендації до застосування: може бути рекомендована як додаткове джерело біологічно активних речовин для нормалізації функціонування вуглеводного і жирового обміну та фізіологічного рівня глюкози у крові. Сприяє поліпшенню роботи підшлункової залози. Також сприяє зниженню тяги до солодких продуктів завдяки вмісту піколінату хрому.

Перед вживанням рекомендована консультація лікаря.

Спосіб застосування та рекомендована доза: приймати по 1 капсулі 2 рази на день до або під час їжі. Подальший прийом можливий за узгодженням з лікарем.

Не є лікарським засобом.

Протипоказання: індивідуальна непереносимість компонентів, дитячий вік, вагітність та період лактації. У разі паралельного прийому лікарських препаратів та схильності до гіпоглікемії призначення повинне бути погоджене з лікарем.

Застереження щодо застосування: не перевищувати рекомендовану добову дозу, не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Дата виробництва: вказано на упаковці (за потреби).

Строк придатності: 24 місяці від дати виробництва.

Дата "вжити до" (мінімальний термін придатності): вказано на упаковці.

Номер серії виробництва: вказано на упаковці.

Форма випуску: 1 капсула масою нетто 450 mg (mg) $\pm$ 7 %.

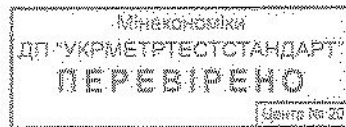
Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці в сухому, захищеному від світла і недоступному для дітей місці за температури від 4° С до 25° С.

Найменування та місцезнаходження і номер телефону виробника: вказано на упаковці.

Штрих-код: вказано на упаковці.

Знак для товарів та послуг (за наявності): вказано на упаковці.

ТУ У 10.8-40917126-007:2020.



Товариство з обмеженою відповідальністю
«БОВІОС ФАРМ»

Код ЄДРПОУ 40917126, IBAN № UA14380805000000002600755296 в АТ «Райффайзен Банк «АВАЛЬ» у м. Києві,
МФО 380805, 02225, м. Київ, просп. В. Маяковського, буд. 21, кв. 106, тел. +38(063)837-46-77

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ №020623УБ
НАЙМЕНУВАННЯ ПРОДУКЦІЇ:
ДОБАВКА ДІЄТИЧНА
УРІКА БЕРРІ
ТУ У 10.8-40917126-009:2022

Партія №: 020623
Дата випуску: 06.2023
Термін придатності: 2 роки
Форма випуску: капсула
Кількість партії: ДД "УРІКА БЕРРІ" - 3000 уп.
Виробник: ТОВ «БОВІОС ФАРМ»

Показники	Вимога ТУ У	Фактично
Зовнішній вигляд	Капсули желатинові продовгуватої форми, вміст капсули – порошок, однорідний по всій масі.	Відповідає
Консистенція	Капсули еластичні при надавлюванні. Вміст капсули-сипучий порошок	Відповідає
Колір та вміст капсул	Бруднорозевого кольору	Відповідає
Смак і запах вмісту капсул	Специфічний смак та запах, властивий суміші використовуваної сировини, без гіркоти та інших сторонніх присмаків і запахів	Відповідає
Капсула масою нетто, (мг)	420 ± 7%	420 ± 7%

Висновок: Відповідність ТУ У 10.8-40917126-009:2022

Завідувач виробництвом
ТОВ «Бовіос фарм»

С.П. Котлов