



Товариство з обмеженою відповідальністю
«АКТИЛАЙФ НУТРИШН»

08296, Київська область,
сmt. Ворзель, вул. Курортна, 54-6,
Телефон: +380 507031000

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 7
від «19» жовтня 2023 року

Назва препарату:	ВістаМен Лібідо	НД, відповідно до якої проводиться аналіз:	ТУ У 10.8-44107410- 001:2023
Номер серії	010923	Дата виробництва:	вересень 2023 р.
Кількість у серії:	2500 уп. №60	Термін придатності:	вересень 2026 р.

№ п/п	Показники	Вимоги	Фактичні результати
1	Зовнішній вигляд	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями. Вміст капсули – порошок без побічних включень та грудочок	Відповідає
2	Колір	Власний компонентам, що входять до складу	Відповідає
3	Смак та запах	Специфічний, власний компонентам, що входять до складу	Відповідає
	Розпадання	Не більше 30 хв.	Відповідає
	Маса вмісту капсули	680 мг ± 7,5%	Відповідає
	Масова частка свинцю	Не більше 3,0 мг/кг	<0, 51, відповідає
	Масова частка кадмію	Не більше 1,0 мг/кг	<0,005, відповідає
	Масова частка ртуті	Не більше 0,1 мг/кг	<0,0025, відповідає
	Масова частка алдрину	Не допускається (<0,002)	Не виявлено, відповідає (<0,001)
	Масова частка гептахлору	Не допускається (<0,002)	Не виявлено, відповідає (<0,001)
	Масова частка ГХЦГ (гама- ізомер)	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, відповідає (<0,001)
	ДДТ та його метаболіти	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, відповідає (<0,001)
	МАФАМ КУО	Не більше 1,0x10 ⁴ /г	Відповідає
	БГКП (каліформи)	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
	E.coli	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
	S.aureus	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. Salmonella	Не дозволено в 10,0 г	Не виявлено, відповідає
	Бактерії Bacillus cereus, КУО	Не більше 2,0x10 ² /г	Відповідає
	Плісневі гриби, КУО	Не більше 1,0x10 ² /г	Відповідає
	Дріжджі, КУО	Не більше 1,0x10 ² /г	Відповідає
	Питома активність цезію ¹³⁷	Не більше 200 Бк/кг	31,0±12,4, відповідає
	Питома активність стронцію ⁹⁰	Не більше 50 Бк/кг	14,7±5,9, відповідає
	Бензо(а)пірен	Не більше 10 мкг/мг	Не виявлено (<0,05)
	Сума бензо(а)пірену, бенз(а)антрацену, бензо(б)флуорантену та хризену	Не більше 50 мкг/мг	0,09, відповідає
	Масова частка глютену	не більше 20 мкг/мг	<5,0, відповідає
	Вміст ГМО	-	Не виділені

ВИСНОВКИ: «ВістаМен Лібідо», серія 010923 за перевіреними показниками відповідає вимогам ТУ У 10.8-44107410-001:2023 Зміна №1.

Директор

Кисельов І.А.
(П.І.Б.)





МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»
Санітарно-гігієнічна лабораторія відділу дослідження фізичних та хімічних факторів
Атестат про акредитацію ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019 № 201347 від 29.06.2023

дійсний до 28.06.2028

вул. Герцена, 31 м. Київ, 04050, тел./факс: (044) 483-77-88, e.mail: kyiv.obl.cdc@gmail.com,
web: http://phcmoz.com.ua. Код ЄДРПОУ 38518118

Протокол випробовування на фізико-хімічні показники

№ 3917 від 03.10.2023

Найменування зразка: Добавка дієтична ВІСТА МЕН ЛІБІДО, серія 010923, згідно ТУУ 10.8-44107410-001:2023

Виробник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Замовник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Місце відбору зразка: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Дата відбору зразка: 28.09.2023

Акт відбору: № 3917

Стан зразка: задовільний

Дата надходження на випробовування: 29.09.2023

Місце проведення випробовування: санітарно - гігієнічна лабораторія

Умови довкілля: t 20°C; волога 73%

Термін придатності: до 09.2026

Дата початку випробовування: 29.09.2023 Дата закінчення випробовування: 03.10.2023

Назва показника	Одиниці виміру	Вимоги по НД	Фактичне значення	Показник невизначеності	НД на методи випробовування	Відмітка про відповідність	Доповнення або виїмки
1	2	3	4	5	6	7	8
Масова частка, не більше:							
свинцю	мг/кг	3,0	0,51	$\pm 4,4\%$	МВВ 081/12-16-98	відповідає	-
кадмію	мг/кг	1,0	$< 0,005$	-	МВВ 081/12-16-98	відповідає	-
ртуті	мг/кг	0,1	$< 0,0025$	-	МВВ 081/12-0996-15	відповідає	-

Результати стосуються зразків, що були відібрані та випробувані.

Підпис особи, що проводила випробовування:
лаборант санітарно-гігієнічної лабораторії

Заступник Генерального директора



Примітка: протокол випробовувань може бути повністю або частково відтворений лише з дозволу ТОВ «Київський ОЦКПХ МОЗ»



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»

Санітарно-гігієнічна лабораторія відділу дослідження фізичних і хімічних факторів
Атестат про акредитацію ДСТУ EN ISO 17025:2019 № 201347 від 29.06.2023 дійсний до 28.06.2028
вул. Герцена, 31, м. Київ, 04050, тел./факс: (044) 483-77-88, e.mail: kyiv.obl.cdc@gmail.com,
web: <http://phcmoz.com.ua>. Код ЄДРПОУ 38518118

Протокол випробовування на фізико-хімічні показники
№ 3917 від 03.10.2023

Найменування зразка: Дієтична добавка «ВІСТА МЕН ЛІБІДО», серія 010923, термін придатності до 09.2026, ТУ У 10.8-44107410-001:2023

Виробник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт. Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Замовник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт. Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Місце відбору зразка: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», смт. Ворзель, вул. Курортна, 54-б

Дата та час відбору зразка: 28.09.2023

Акт відбору: № 39171

Стан зразка: задовільний

Дата надходження на випробовування: 29.09.2023

Місце проведення випробовування: ДУ «Київський ОЦКПХ МОЗ», санітарно-гігієнічна лабораторія

Умови довкілля: 24 °C, вологість 63 %

Дата початку випробовування: 02.10.2023

Дата закінчення випробовування: 03.10.2023

Назва показника	Одиниці виміру	Вимоги по НД	Фактичне значення	Показник невизначеності	НД на методи випробовування	Відмітка про відповідність	Доповнення або виняток
1	2	3	4	5	6	7	
ДЦГ	мг/кг	0,1	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	
ДДД	мг/кг	0,1	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	
ДДЕ	мг/кг	0,1	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	
γ-ГХЦГ	мг/кг	0,1	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	
Алдрин	мг/кг	не допускається < 0,002	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	
Гептахлор	мг/кг	не допускається < 0,002	< 0,001	н. в.	ГОСТ 30349-96	відповідає	

Результати стосуються зразків, що були відібрані та випробувані

Підпис особи, що проводила випробовування

Заступник генерального директора

Примітка: протокол випробовувань може бути повністю або частково відтворений лише з дозволу ВЦ ДУ «Київський ОЦКПХ МОЗ».



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»
Лабораторія електромагнітних полів та інших фізичних факторів відділу досліджень фізичних та хімічних факторів
Атестат про акредитацію відповідно ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019 від 29.06.2023 № 201347
вул.Герцена,31 м. Київ,04050,тел./факс: (044)483-77-88, e.mail: kyiv.obl.cdc@gmail.com,
web: http://phcmoz.com.ua Код ЄДРПОУ 38518118

ПРОТОКОЛ ВИПРОБОВУВАННЯ

Дослідження проб харчових продуктів

№ 3917/79 від 03.10.2023 року

1. **Замовник:** ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», Київська обл., Бучанський р-н, смт. Ворзель, вул.Курортна,54-Б
Виробник : ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН», Київська обл., Бучанський р-н, смт. Ворзель, вул.Курортна,54-Б
2. **Найменування проби:** дієтична добавка «Віста Мен Лібідо» згідно ТУ У 10.8-44107410-001:2023, серія 010923, термін придатності: до 09.2026
3. **Мета дослідження:** Визначення питомої активності ^{137}Cs та ^{90}Sr .
4. **Дата відбору:** 29.09.2023
5. **Дата проведення дослідження:** 29.09-03.10.2023
6. **Перелік нормативних та методичних документів:** ДР-2006, «методика измерения активности радионуклидов с использованием сцинтилляционного гамма-спектрометра», «методика измерения активности радионуклидов с использованием сцинтилляционного бета-спектрометра, МІ 12-08-99, МІ 12-05-99
7. **Перелік засобів вимірювальної техніки:** МКС-01А «Мультирад», спектрометрична комплекс, зав. № 028030
СЕБ-01-150, спектрометр бета-випромінювань, зав. № 26907
Дата калібрування приладів: Свідоцтво від 05.12.2022р.
8. **Результати вимірювань:**

Найменування величин	Питома активність ^{137}Cs Бк / кг	Питома активність ^{90}Sr Бк / кг	Показник відповідності В, віднос. од.*	Похибка ΔB , віднос. од.**
Результати вимірювань та розрахунків	31,0±12,4	14,7±5,9	0,45	0,15
Допустимі рівні	200	50	$B + 0,6 \Delta B \leq 1,0$	$\Delta B \leq 0,4$

9. **Критерії оцінки** $B + 0,6 \Delta B = 0,45 + 0,6 \cdot 0,15 = 0,54$, що менше одиниці (1,0).

Висновок: Досліджений зразок: дієтична добавка «Віста Мен Лібідо», відповідає вимогам ГН 6.6.1.1-130-2006 «Допустимих рівнів вмісту радіонуклідів ^{137}Cs та ^{90}Sr у продуктах харчування та питній воді», достовірність оцінки не нижче 0,2.

Примітка:

- протокол випробовувань може бути повністю або частково відтворений лише з дозволу ДУ «Київський ОЦКПХ МОЗ»;
- протокол випробовувань стосуються лише виробів, що пройшли випробування та не є підставою для дозволу на реалізацію партії продукції, з якої не зроблена вибірка;
- зразок відібраний та доставлений замовником

Підпис особи, що проводила випробування:

фахівець з дослідження факторів навколишнього середовища

Лікар з радіаційної гігієни

Заступник генерального директора

Ф-ЕМП-1

редакція 3 від 01.07.2021



Сторінка 1 з 1



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
 ДЕРЖАВНА УСТАНОВА «КИЇВСЬКИЙ ОБЛАСНИЙ ЦЕНТР КОНТРОЛЮ ТА
 ПРОФІЛАКТИКИ ХВОРОБ МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ»
 Мікробіологічна лабораторія відділу дослідження біологічних факторів
 Атестат про акредитацію відповідно ДСТУ ISO/IEC 17025:2019 від 29.06.2023 р. № 201347
 Сертифікат визнання вимірювальних можливостей відповідно ДСТУ ISO 10012:2005
 від 20.12.2021 р. № ПТ-489/21 чинний до 19.12.2023 р.
 04050, м.Київ, вул.Герцена,31, тел./факс (044) 483-77-88,
 E-mail:kyiv.obl.cdc@gmail.com, web: http://phcmoz.com.ua, Код ЄДРПОУ 38518118

ПРОТОКОЛ ВИПРОБУВАНЬ № 3917 від 04.10.2023 р.

Найменування продукції і НД: Дістична добавка ВІСТА МЕН ЛІБІДО,
 НД ТУ У 10.8-44107410-001:2023

Виробник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН» Київська обл., смт. Ворзель, вул. Курортна,54-б

Замовник, адреса: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН» Київська обл., смт. Ворзель, вул. Курортна,54-б

Місце відбору зразків: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН» Київська обл., смт. Ворзель, вул. Курортна,54-б

Акт відбору дата : 28.09.2023 р.

Дата виготовлення: серія 010923, термін придатності до 09.2026 р.

Кількість зразків: 10,0 шт

Дата надходження для випробувань: 29.09.2023 р. Дата початку випробувань: 29.09.2023 р.

Дата закінчення випробувань: 04.10.2023 р. Дістична добавка ВІСТА МЕН ЛІБІДО

№ п/п	Назва показника	Один. виміру	НД на метод випробувань	Допустимі рівні	Фактичне значення	Показник невизначеності	Висновок (відповідність НД)
1.	Бактерії групи кишкової палички (коліформи)	КУО в 0,1 г/см ³	ДСТУ ISO 4832:2015	не допускається	не виявлені	не визначається	відповідає
2.	E.coli	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ ГОСТ 30726-2002	не допускається	не виявлені	не визначається	відповідає
3.	Staphylococcus aureus	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ ISO 6888:1-2003	не допускається	не виявлені	не визначається	відповідає
4.	Кількість (МАФАМ)	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ 8446:2015	не більше 1,0*10 ⁴	1,5 x 10 ¹	не визначався	відповідає
5.	Дріжджі	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ 8447:2015	не більше 1,0*10 ²	менше 10	не визначався	відповідає
6.	Плісеневі гриби	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ 8447:2015	не більше 1,0*10 ²	менше 10	не визначався	відповідає
7.	Bacillus cereus	КУО в 1 г/см ³	ДСТУ 8040:2015	не більше 2,0*10 ²	менше 10	не визначався	відповідає
8.	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. сальмонели	КУО в 10,0 г/см ³	ДСТУ EN 12824:2004	не допускається	не виявлені	не визначається	відповідає

Примітка: 1. Протокол випробувань стосується лише зразка, який передано на випробування.
 2. Протокол випробувань може бути повністю або частково відтворений лише з дозволу ДУ «Київський ОЦКПХ МОЗ України»

Лікар - бактеріолог

Завідувач відділу досліджень біологічних факторів



UALAB**Food protection****ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ****«ЮАЛАБ»**

Адреса: 02002, Україна, м. Київ, вул. Євгена Сверстюка, 4 -А, офіс 200
 Телефон: 066-270-37-43; 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

LLC «UALAB»

Post adres: Office 200, 4-A Str. Evgeny Sverstiuka, Kyiv, 02002, Ukraine
 Mob: 066-270-37-43, 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

АКТ відбору проби № _____
 Від « 5 » жовтня 2023р.

Замовник: ТОВ «Буст Парма»
 Виробник: ТОВ «Актилайф Нутрішн»
 Комісія: Зав. Виробництва Мучилобова І.О., Техніч. Садурська Н.В.
 (відповідальна особа яка проводила відбір проби П.І.П посада)

Відібрано пробу (и) згідно: _____
 (назва нормативного документу, метод відбору ДСТУ/ГОСТ)

Випробувати на відповідність вимогам: _____

(назва та назва нормативного документу ДСТУ/ГОСТ)

Повна назва продукції: Вістамлен Мідігіо

Зразок/ №	Продукт досліджень (повна назва)	Рік врожаю/ виготовлення	Вага проби (не менше 1000г)	Вага партії (кг) з якої відібраний зразок	Формат тари
1	Вістамлен Мідігіо	вересень 2023р.	120 капсул по 680мг		

Мета досліджень: провести лабораторні випробування відібраних проб харчових пробуктів за показниками згідно наданої ЗАЯВКИ. (додається)

Передумова:

- 1) Проби мають бути пронумеровані і підписані відповідно до заповненого акту-відбору.
- 2) При замовленні об'єднань окремих партій, замовником повинні бути дотримані правила відбору зразків згідно процедури відбору. Об'єднання зразків проводиться пропорційною вагою кожної партії, що складає об'єднання. Наприклад, 100 кг не об'єднується з тоннажем 1000кг, оскільки це вплине на достовірність результату. Об'єднання складається з не більше чим 5 пропорційних по тоннажу зразків;
- 3) Зразок, має бути не менше 1000 г;
- 4) Зразки повинні міститись в тарі для харчової продукції. Пошкоджені при транспортуванні зразки будуть досліджені за додатковим узгодженням з замовником. Розбиті скляні ємності до роботи не будуть.

Зворотня адреса ЗАМОВНИКА:

НП № 1.

місто(область) с.м. Борзель Лівська обл

ПІП Новіков Антон Ігорович

Телефон +38050 703 1060



UALAB**Food protection**

**ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«ЮАЛАБ»**

Адреса: 02002, Україна, м. Київ, вул. Євгена Сверстюка, 4 -А, офіс 200
Телефон: 066-270-37-43; 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

LLC «UALAB»

Post adres: Office 200, 4-A Str. Evgeny Sverstiuka, Kyiv, 02002, Ukraine
Mob: 066-270-37-43, 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

ЛИСТ-ЗАЯВКА

від «5» жовтня 2023р.

Просимо провести супровід та лабораторні випробування згідно наданої Заявки і Акту відбору, та надати Протокол випробувань згідно умов прописаних в Договорі № _____ від «_____» _____ 2023р.

Замовник: ТОВ «Буст Гарма»
(назва, адреса, місто)

Виробник: ТОВ «Антілайф Нутрішн»
(назва, адреса, місто)

Назва продукції: Вітамінний лідідіо

Пробу відібрано згідно АКТУ відбору № _____ дата «_____» _____ 2023р

- ✓ кількість відібраних проб 1
- ✓ вага 120 капсул по 680мг.
- ✓ обсяг партії з якої відібрана проба (в кг/т) _____
- ✓ рік врожаю вересень 2023р.

Показники	позначити «V»	АНТИБІОТИКИ	позначити «V»
Органолептика		Хлорамфенікол	
Фізико-хімічні показники: волога, білок, жир, вуглеводи, тощо		Стрептоміцин	
Енергетична цінність (БЖУ)		Сульфаніламід	
Цукор		Тетрациклін	
Сіль		Нітрофурані АОЗ	
Залізо		Нітрофурані АМОЗ	
Йод		Нітрофурані SEM	
Мікотоксини		Нітрофурані АНД	
Пестициди		Еритроміцин	
Токсичні елементи		Синтоміцин	
Радіологічні показники		Нітроімідазол	
ГМО		Тилозин	
Жирнокислотний склад		Беталактами	



Глютен, харчові алергени		Рослинні жири	
Трансжири		Бенз(а)сирен (сума ароматичних вуглеводнів)	
Активність води		Мікробіологічні показники	
Насичені, ненасичені жири		Амінокислоти	
Калій		Вітамін Д	
Натрій		Вітамін С	
Кальцій		Вітамін А, каротин	
Холестерин		Консерванти	
Барвники		Підсолоджувачі	
Мігруючі речовини		Кофеїн	
Клітковина		Редукувальні речовини у цукрі	
Кольоровість ICUMSA		Меламін	
Масова частка золи		Кістковий залишок у м'ясі	
Середні ефіри		Метиловий спирт	
Фурфурол		Вищі спирти	
Ефірні олії		Діоксид вуглецю (CO ₂)	
Піностійкість+ висота піни		Вміст алкоголю	
Кислотність		Колір	

Підпис замовника _____

Підпис виконавця _____



Найменування показників	Вимоги НД	Результати випробувань	Невизначеність, U (k=2, P=0,95)	Позначення НД на методи випробувань
Масова частка хризену, мкг/кг		0,09	$\pm 0,009$	ISO 22959:2009
Масова частка суми поліароматичних вуглеводнів, мкг/кг	не більше 50,0	0,09	$\pm 0,009$	ISO 22959:2009

межа визначення методом 0,02 мкг/кг;

межа визначення методом 0,05 мкг/кг

Вміст ГМО***

Дієтична добавка № 715/1 – зразок 1 «ВістаМен Лібідол», капсул № 60

Результати випробувань	Позначення НД на методи випробувань
Не виявлена цільова послідовність промотора 35S вірусу мозаїки цибулі капуст (CaMV)	ДСТУ ISO 21569:2008
Не виявлена цільова послідовність NOS-термінатора (нопаїли синтази) із <i>Agrobacterium tumefaciens</i>	ДСТУ ISO 21569:2008
Генетично - модифіковані організми (ГМО)	Не виділені

* Визначення масової частки глютену у зразках безглютенних сумішей на відповідність ДСТУ-Н CODEX STAN 118:2014 «Харчові продукти спеціального дієтичного споживання для осіб з непереносимістю глютену. Загальні умови»

Методи, що використовувались для визначення показників: визначення тріазинового протидієльного методу (муноферментативний аналіз) (PFA) і селективна тест-набірна виробництва «ВістаМен», Німеччина Використовувалися: Діагностика MPW-25) Вали аналітичної CHALUS P4 214C, Силикатор Thermoscientific Мікроплазмиетичний флуориметр Multiscan FC

** Вимоги НД наведені згідно з наказом МОЗ України від 13.05.2013 № 368 про затвердження Державних гігієнічних правил і норм «Регламент максимальних рівнів окремих забруднюючих речовин у харчових продуктах»

*** Випробування з визначення молекулярно-генетичних показників проводились методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі (PCR Real Time), межа визначення методу - 0,1% (ERM-BF437C).

Підготовка та випробування проводили: Аналітичні ваги «CHALUS», дилер «Bege» та дилер «Foodalyt» Ампліфікатор 7300 Real Time PCR System, аналітичні ваги KERN & Sohn GmbH WB 0940085

Примітка: 1. Протокол спосібів продукції, що підлягає випробуванню.

2. Лабораторія несе відповідальність лише за зразок, що надійшов на випробування.

Директор



Юлія МІХІШКОВА



UALAB

Food protection

ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«ЮАЛАБ»

Адреса: 02002, Україна, м. Київ, вул. Євгена Свєрстюка, 4 -А, офіс 200
Телефон: 066-270-37-43; 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

LLC «UALAB»

Post adres: Office 200, 4-A Str. Evgeny Sverstiuka, Kyiv, 02002, Ukraine
Mob: 066-270-37-43, 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

Випробувальна лабораторія

Сертифікат про відповідність ДСТУ ISO 10012:2005 № 08-0029/2022 від 17.05.2022р.

Протокол № 715

«12» жовтня 2023 р.

Заявник: ТОВ «Буст Фарма»

Виробник: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН» Фактична адреса: 08296, вул. Курортна, 54-б, смт. Ворзель, Бучанський р-н, Київська обл., Україна. Тел.: +38 050 703 10 00

Об'єкт випробувань: Дієтична добавка № 715/1 – зразок 1 «ВістаМен Лібідо», капсули № 60

Дата виготовлення: вересень 2023

Відібрано: Замовником, згідно Акту відбору проб № 2 від 05.10.2023

Вага зразка: 120 капсул (капсула 450 мг)

Мета дослідження: Перевірка зразка дієтичної добавки «ВістаМен Лібідо» за показниками: масова частка глютену, поліциклічних ароматичних вуглеводнів, ГМО

Дата надходження зразка: 08.10.2023р.

Термін проведення випробувань: 09.10.2023р. – 12.10.2023р.

Результати випробувань:

Вміст глютену*

Дієтична добавка № 715/1 – зразок 1 «ВістаМен Лібідо», капсули № 60

Найменування показників	Вимоги НД	Результати випробувань	Невизначеність, U (k=2, P=0,95)	Позначення НД на методи випробувань
1	2	3	4	5
Масова частка глютену, мг/кг (для харчових продуктів, що не містять глютену)	Не більше 20,0	< 5,0	+0,01	MBB 17 59-12 MB № R-7001 PI – 35-01/01

PI – робоча інструкція на метод випробувань

Вміст поліциклічних ароматичних вуглеводнів**

Дієтична добавка № 715/1 – зразок 1 «ВістаМен Лібідо», капсули № 60

Найменування показників	Вимоги НД	Результати випробувань	Невизначеність, U (k=2, P=0,95)	Позначення НД на методи випробувань
1	2	3	4	5
Масова частка бенз(а)пірену, мкг/кг	не більше 10,0	не виявлено (<0,05)		ISO 22959:2009
Масова частка бенз(а)антрацену, мкг/кг		не виявлено (<0,05)		ISO 22959:2009
Масова частка бенз(б)флаворантену, мкг/кг		не виявлено (<0,05)		ISO 22959:2009





ACTILIFE
NUTRITION

Товариство з обмеженою відповідальністю
«АКТИЛАЙФ НУТРИШН»

08296, Київська область,
смт. Ворзель, вул. Курортна, 54-б,
Телефон: +380 507031000

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 22
від «02» квітня 2024 року

Назва препарату:	ВістаМен Лібідо	НД, відповідно до якої проводиться аналіз:	ТУ У 10.8-44107410- 001:2023
Номер серії	010324	Дата виробництва:	березень 2024 р.
Кількість у серії:	5056 уп. №60	Термін придатності:	березень 2027 р.

№ п/п	Показники	Вимоги	Фактичні результати
1	Зовнішній вигляд	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями. Вміст капсули – порошок без побічних включень та грудочок	Відповідає
2	Колір	Властивий компонентам, що входять до складу	Відповідає
3	Смак та запах	Специфічний, властивий компонентам, що входять до складу	Відповідає
3	Розпадання	Не більше 30 хв.	Відповідає
4	Маса вмісту капсули	680 мг ± 7,5%	Відповідає
5	Масова частка свинцю	Не більше 3,0 мг/кг	<0,002, відповідає
6	Масова частка кадмію	Не більше 1,0 мг/кг	<0,01, відповідає
7	Масова частка ртуті	Не більше 0,1 мг/кг	<0,00001, відповідає
8	Масова частка алдрину	Не допускається (<0,002)	Не виявлено, відповідає (<0,001)
9	Масова частка гептахлору	Не допускається (<0,002)	Не виявлено, відповідає (<0,001)
10	Масова частка ГХЦГ (гама- ізомер)	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, відповідає (<0,001)
11	ДДТ та його метаболіти	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, відповідає (<0,001)
12	МАФАМ КУО	Не більше 1,0x10 ⁴ /г	Відповідає
13	БГКП (каліформи)	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
14	E.coli	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
15	S.aureus	Не дозволено в 1,0 г	Не виявлено, відповідає
16	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. Salmonella	Не дозволено в 10,0 г	Не виявлено, відповідає
17	Бактерії Bacillus cereus, КУО	Не більше 2,0x10 ² /г	Відповідає
18	Плісневі гриби, КУО	Не більше 1,0x10 ² /г	Відповідає
19	Дріжджі, КУО	Не більше 1,0x10 ² /г	Відповідає
20	Питома активність цезію ¹³⁷	Не більше 200 Бк/кг	1,25±0,01, відповідає
21	Питома активність стронцію ⁹⁰	Не більше 50 Бк/кг	1,1±0,1 відповідає
22	Відповідність продукції критеріям радіаційної безпеки (B+0,6ΔB)	Не більше 1,0	0,33 Відповідає
23	Бензо(а)пірен	Не більше 10 мкг/мг	Не виявлено (<0,05)
24	Сума бензо(а)пірену, бенз(а)антрацену, бензо(б)флуорантену та хризену	Не більше 50 мкг/мг	0,09, відповідає
25	Масова частка глютену	Не більше 20 мкг/мг	<5,0, відповідає
26	Вміст ГМО		Не виділені

ВИСНОВКИ: «ВістаМен Лібідо» серія 010324 за перевіреними показниками відповідає
вимогам ТУ У 10.8-44107410-001:2023, Зміна №1.

Директор

(Підпис)

Кисельов І.А.
(П.І.Б.)



Товариство з обмеженою відповідальністю
«АКТИЛАЙФ НУТРИШН»

08296, Київська область,
селище Ворзель, вул. Курортна, 54-Б,
Телефон: +380 507031000

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 33
від «31» травня 2024 року

Назва препарату:	ВістаМен Лібідо	НД, відповідно до якої проводиться аналіз:	ТУ У 10.8-44107410- 001:2023
Номер серії	020524	Дата виробництва:	травень 2024 р.
Кількість у серії:	5088 уп. №60	Термін придатності:	травень 2027 р.

№ п/п	Показники	Вимоги	Фактичні результати
1	Зовнішній вигляд	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями № 00. Вміст капсули – дрібнодисперсний порошок без побічних включень та грудочок від бежевого до коричневого кольору.	Відповідає
2	Колір капсули	Зелено-зелена	Відповідає
3	Смак та запах	Специфічний, властивий компонентам, що входять до складу	Відповідає
3	Розпадання	Не більше 30 хв.	Відповідає
4	Маса вмісту капсули	680 мг ± 7,5%	Відповідає
5	Масова частка свинцю	Не більше 3,0 мг/кг	<0,06±0,015, відповідає
6	Масова частка кадмію	Не більше 1,0 мг/кг	Не виявлено, (<0,01)
7	Масова частка ртуті	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,00001)
8	Масова частка алдрину, мг/кг	Не допускається	Не виявлено, (<0,001)
9	Масова частка гептахлору, мг/кг	Не допускається	Не виявлено, (<0,001)
10	Масова частка ГХЦГ гексахлорциклогексан (гама- ізомер)	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,001)
11	Масова частка ДДТ та його метаболітів	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,001)
12	КМАФАнМ, КУО в 1,0 г	Не більше 1,0x10 ⁴ /г	1,0x10 ² · Відповідає
13	БГКП (коліформи)	Не дозволено в 0,1 г	Відсутні, відповідає
14	Бактерії <i>Escherichia coli</i>	Не дозволено в 1,0 г	Відсутні, відповідає
15	Бактерії <i>Staphylococcus aureus</i>	Не дозволено в 1,0 г	Відсутні, відповідає
16	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду <i>Salmonella</i>	Не дозволено в 10,0 г	Відсутні, відповідає
17	Бактерії <i>Bacillus cereus</i> , КУО в 0,1 г	Не більше 2,0x10 ² /г	Відсутні, відповідає
18	Плісняві гриби, КУО в 1,0 г не більше	Сумарно 1,0x10 ² /г	<1,0 сумарно, відповідає
19	Дріжджі, КУО в 1,0 г не більше		
20	Питома активність цезію ¹³⁷	Не більше 200 Бк/кг	2,12±0,05, відповідає
21	Питома активність стронцію ⁹⁰	Не більше 50 Бк/кг	1,69±0,4 відповідає
22	Відповідність продукції критеріям радіаційної безпеки (В+0,6ΔВ)	Не більше 1,0	0,55 Відповідає
23	Масова частка Бензо(а)пірену, мкг/кг	Не більше 10 мкг/кг	Не виявлено (<0,05), відповідає
24	Масова частка бенз(а)антрацену, мкг/кг	Не більше 10 мкг/кг	Не виявлено (<0,05), відповідає



25	Масова частка бенз(б)флюорантену, мкг/кг		Не виявлено (<0,05), відповідає
26	Масова частка хризену, мкг/кг		Не виявлено (<0,05), відповідає
27	Масова частка суми поліароматичних вуглеводнів, мкг/кг	Не більше 50 мкг/кг	0,2±0,15, відповідає
28	Масова частка глютену, мг/кг	не більше 20 мкг/кг	<5,0±0,01, відповідає
29	Вміст ГМО	-	Не виділені

ВИСНОВКИ: «ВістаМед Лаб» серія 020524 за перевіреними показниками відповідає вимогам ТУ У 10.8-4416:2010-001:2023, змін №1.

Директор



Кисельов І.А.
(П.І.Б.)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 76
від «29» січня 2025 року

Назва:	ВістаМен Лібідо №60	НД, відповідно до якої проводиться аналіз:	ТУ У 10.8-44107410-001:2023
Номер серії	010125	Дата виробництва:	січень 2025 р.
Кількість у серії:	5000 шт	Термін придатності:	січень 2028 р.

№ п/п	Показники	Вимоги	Фактичні результати
1	Зовнішній вигляд	Тверді желатинові капсули циліндричної форми з напівсферичними кінцями № 00. Вміст капсули – дрібнодисперсний порошок без побічних включень та грудочок від бежевого до коричневого кольору.	Відповідає
2	Колір капсули	Зелено-зелена	Відповідає
3	Смак та запах	Специфічний, властивий компонентам, що входять до складу	Визначено органолептично (ДФУ 2.3.4), відповідає
3	Розпадання	Не більше 30 хв.	Відповідає
4	Маса вмісту капсули	680,0 мг ± 7,5%	680 мг ± 7,5%, відповідає
5	Масова частка свинцю	Не більше 3,0 мг/кг	0,064±0,005, відповідає
6	Масова частка кадмію	Не більше 1,0 мг/кг	Не виявлено, (<0,01), відповідає
7	Масова частка ртуті	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,001), відповідає
8	Масова частка алдрину, мг/кг	Не допускається	Не виявлено, (<0,001), відповідає
9	Масова частка гептахлору, мг/кг	Не допускається	Не виявлено, (<0,001), відповідає
10	Масова частка ГХЦГ гексахлорциклогексан (гама-ізомер)	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,001), відповідає
11	Масова частка ДДТ та його метаболітів	Не більше 0,1 мг/кг	Не виявлено, (<0,001), відповідає
12	КМАФАнМ, КУО в 1,0 г	Не більше 1,0x10 ⁴ /г	1,5x10 ² , відповідає
13	БГКП (коліформи) в 0,1 г	Не дозволено в 0,1 г	Відсутні, відповідає
14	Бактерії <i>Escherichia coli</i> в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	Відсутні, відповідає
15	Бактерії <i>Staphylococcus aureus</i> в 1,0 г	Не дозволено в 1,0 г	Відсутні, відповідає
16	Патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду <i>Salmonella</i> в 10,0 г	Не дозволено в 10,0 г	Відсутні, відповідає
17	Бактерії <i>Bacillus cereus</i> , КУО в 1,0 г	Не більше 2,0x10 ² /г	Відсутні, відповідає
18	Плісняві гриби, КУО в 1,0 г не більше	Не більше 1,0x10 ² /г	<1,0, відповідає
19	Дріжджі, КУО в 1,0 г не більше	Не більше 1,0x10 ² /г	<1,0, відповідає
20	Питома активність цезію ¹³⁷	Не більше 200 Бк/кг	4,93±0,4, відповідає
21	Питома активність стронцію ⁹⁰	Не більше 50 Бк/кг	2,55±0,3 відповідає
22	Відповідність продукції критеріям радіаційної безпеки (В+0,6ΔВ)	Не більше 1,0	0,54, відповідає

23	Масова частка Бензо(а)пірену, мкг/кг	Не більше 10 мкг/кг	0,15±0,05, відповідає
24	Масова частка бенз(а)антрацену, мкг/кг		<0,05
25	Масова частка бенз(б)флюорантену, мкг/кг		<0,05
26	Масова частка хризену, мкг/кг		0,09±0,05
27	Масова частка суми поліароматичних вуглеводнів, мкг/кг	Не більше 50 мкг/кг	0,33±0,15, відповідає
28	Масова частка глютену, мг/кг	не більше 20 мг/кг	<5,0±6,0, відповідає
29	Вміст ГМО	-	Не виділені, відповідає

ВИСНОВКИ: Дієтична добавка ВістаМен Лібідо №60, серія 010125 за перевіреними показниками відповідає вимогам ТУ У 10.8-44107410-001:2023, Зміна №1.

Фахівець з якості

Директор



Луценко Т.М.
(П.І.Б.)

Кисельов І.А.
(П.І.Б.)

UALAB**Food protection****ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ
«ЮАЛАБ»**

Адреса: 02002, Україна, м. Київ, вул. Євгена Сверстюка, 4 -А, офіс 200
Телефон: 066-270-37-43; 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

LLC «UALAB»

Post adres: Office 200, 4-A Str. Evgeny Sverstiuka, Kyiv, 02002, Ukraine
Mob: 066-270-37-43, 068-957-07-82, E-mail: lmikh@ukr.net

Випробувальна лабораторія

Свідоцтво про відповідність ДСТУ/ISO10012:2005 № 08-0029/2022 від 17.05.2022р.

Протокол № 16 - 025

«17» січня 2025 р.

Замовник: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН»

Виробник: ТОВ «АКТИЛАЙФ НУТРИШН» Фактична адреса: 08296, вул. Курортна, 54-б, селище Ворзель, Бучанський р-н, Київська обл., Україна. Тел.: +38 050 703 10 00

Об'єкт випробувань: Дієтична добавка № 16 - 025 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

Дата виготовлення : Січень 2025р. Серія:010125

Відібрано: Замовником, згідно Акту відбору проб № 5 від 11.01.2025

Вага зразка: 300,0г

Мета дослідження: Перевірка зразка дієтичної добавки «Віста Мен Лібідо» за показниками пестициди, токсичні елементи, ПАВ, ГМО, глютен, мікробіологічні та радіологічні показники на відповідність ТУ У 10.8-44107410 - 001:2023, Додаток А

Дата надходження зразка: 11.01.2025р.

Термін проведення випробувань: 13.01.2025р.÷ 16.01.2025р.

Результати випробувань:**Пестициди**

Дієтична добавка № 16 – 025/1 – зразок «Віста Мен Лібідо»

Найменування показників	Вимоги НД	Результати випробувань	Невизначеність, U (k=2, P=0,95)	Позначення НД на методи випробувань
1	2	3	4	5
Масова частка алдрину, мг/кг	не допускається	не виявлено (<0,001)		ДСТУ EN 12393-2:2003, ДСТУ EN 12393-3:2003
Масова частка ГХЦГ-гамма ізомеру, мг/кг		не виявлено (<0,001)		ДСТУ EN 12393-2:2003, ДСТУ EN 12393-3:2003
Масова частка гептахлору, мг/кг	не допускається	не виявлено (<0,001)		ДСТУ EN 12393-2:2003, ДСТУ EN 12393-3:2003
Масова частка ДДТ та його метаболітів, мг/кг		не виявлено (<0,001)		ДСТУ EN 12393-2:2003, ДСТУ EN 12393-3:2003

Токсичні елементи

Дієтична добавка № 16 - 025/2 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

1	2	3	4	5
Масова частка свинцю, мг/кг	не більше 3,0	0,064	±0,005	MBB 77-12-97
Масова частка кадмій, мг/кг	1,0	не виявлено (<0,01)		MBB 77-12-97
Масова частка ртуті, мг/кг	не більше 0,1	не виявлено (<0,001)		EPA Method 7473 (SW-846)

Радіологічні показники

Дістична добавка № 16 - 025/3 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

1	2	3	4	5
Питома активність цезію-137, Бк/кг	не більше 200,0	не більше 4,93	±0,4	МВВ 07-119:2011
Питома активність стронцію-90, Бк/кг	не більше 50,0	не більше 2,55	± 0,3	МВВ від 10.08.98
Відповідність продукції критеріям радіаційної безпеки (В+0,6ΔВ)	не більше 1,0	0,54		ГН 6.6.1.1-130-2006

Мікробіологічні показники

Дістична добавка № 16 -025/4 – зразок «Віста Мен Лібідо»

1	2	3	4	5
Кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів, КУО/г	Не більше 1×10^4	$1,5 \times 10^2$	-	ДСТУ 8446:2015
Бактерії групи кишкової палички (коліформи) в 0,1 г	Не дозволено	Відсутні	-	ГОСТ 30518-97
<i>E. coli</i> , в 1,0 г	Не дозволено	Відсутні	-	ДСТУ IDF 73A: 2003
<i>S. aureus</i> , в 1,0 г	Не дозволено	Відсутні	-	ГОСТ 30347-97
Плісеньові гриби, КУО/г	Не більше 1×10^2	<1,0	-	ДСТУ 8447:2015
Дріжджі, КУО/г	Не більше 1×10^2	<1,0	-	ДСТУ 8447:2015
<i>B. cereus</i> , КУО/г	Не більше $2,0 \times 10^2$	Відсутні	-	ДСТУ ISO 7932:2007
Патогенні мікроорганізми, зокрема, бактерії роду <i>Salmonella</i> , в 10,0 г	Не дозволено	Відсутні	-	ДСТУ EN 12824:2004

Поліциклічні ароматичні вуглеводні

Дістична добавка № 16 - 025/5 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

1	2	3	4	5
Масова частка бенз(а)пірену, мкг/кг	не більше 10,0	0,15	± 0,05	ISO 22959:2009
Масова частка бенз(а)антрацену, мкг/кг		<0,05		ISO 22959:2009
Масова частка бенз(б)флюорантену, мкг/кг		<0,05		ISO 22959:2009
Масова частка хризену, мкг/кг		0,09	± 0,05	ISO 22959:2009
Масова частка суми поліароматичних вуглеводнів, мкг/кг	не більше 50,0	0,33	± 0,15	ISO 22959:2009

межа виявлення методу 0,02 мкг/кг;

межа визначення методу 0,05 мкг/кг

Вміст глютену:

Дієтична добавка № 16-025/6 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

1	2	3	4	5
Масова частка глютену, мг/кг (для харчових продуктів, що не містять глютену)	Не більше 20,0	<5,0	± 6,0	MBB 17 59-12 MB № R-7001 PI* – 35-01/01

PI* - робоча інструкція на метод випробувань

Визначення ГМО***

Дієтична добавка № 16- 025/7 – зразок 1 «Віста Мен Лібідо»

Результати випробувань	Позначення НД на методи випробувань
1	2
Не виявлена цільова послідовність промотора 35S вірусу мозаїки цвітної капусти (CaMV)	ДСТУ ISO 21569:2008
Не виявлена цільова послідовність NOS-термінатора (нопалін синтази) із <i>Agrobacterium tumefaciens</i>	ДСТУ ISO 21569:2008
Генетично - модифіковані організми (ГМО)	Не виділені

- Випробування з визначення молекулярно-генетичних показників проводилось методом полімеразної ланцюгової реакції в реальному часі (PCR Real Time), межа визначення методу - 0,1% (ERM-BF437C)

Підготовка та випробування проведені: Аналітичні ваги «OHAUS», дисгестор «Beger» та дистильатор «Foodalut»

Ампліфікатор 7300 Real Time PCR System, аналітичні ваги KERN & Sohn GmbH WB 0940055

визначення питомої активності радіонуклідів проводилось сцинтиляційним спектрометричним методом на бета-гамма спектрометричному комплексі СЕГ-СББ-01 (НВП "Атом Комплекс Прилад", м. Київ, Україна).

Визначення токсичних елементів:

- визначення вмісту кадмію, свинцю проводилось методом позум'яної атомно-абсорбційної спектрофотометрії на атомно-абсорбційному спектрофотометрі контр АА 300 (фірма "Аналитік Јена АГ", Німеччина);

- визначення вмісту ртуті проводилось методом атомно-абсорбційної спектрофотометрії на автоматичному аналізаторі ртуті Milestone DMA-S0 (фірма "MWT AG", Італія)

- Визначення вмісту глютену проводилось методом імунно-ферментного аналізу (ІФА) з використанням тест-наборів виробництва фірми «r-Biopharm», Німеччина

Використане обладнання: Центрифуга MPW-251; Ваги аналітичні OHAUS PA 214C; Самплери Thermoscientific, Мікропланшетний фотометр Multiscan FC.

Вимоги за ДСТУ -Н CODEX STAN 118:2014 «Харчові продукти спеціального дієтичного споживання для осіб з непереносимістю глютену. Загальні умови».

Вимоги НД наведені згідно з наказу МОЗ України від 13.05.2013 № 368 про затвердження Державних гігієнічних правил і норм «Регламент максимальних рівнів окремих забруднюючих речовин у харчових продуктах»

Примітки: 1. Протокол стосується продукції, що підлягала випробуванню.

2. Лабораторія несе відповідальність лише за зразок, що надійшов на випробування.

Директор



Людмила МІХІЄНKOBA