

[Логотип виробника]	Вкладення Сертифікат аналізу		Номер	PJ-04-01
			Версія	Е
	Номер сертифікату 725WG/2023	Дата створення сертифікату 09.11.2023	Сторінки	1 з 2

1. ОСНОВНІ ДАНІ

ОСНОВНІ ДАНІ	
Виробник	ГЛОБАЛ ФАРМА СІЕм Ес.Ей., Вул. Березув, 49А, 26-130 Сухеднюв, Польща
Покупець	ТОВ «ОРГАНОСІН ЛТД», вул. Амурська, 6Л, м. Київ, 03022 Україна
Назва продукту	Бріомосс Іntenс
Кількість в упаковці	24
Класифікація	Дієтична добавка
Форма випуску	Пастилки без цукру
Позначення продукту	Н/Д
Рекомендоване дозування	1-4 пастилки на добу

Дата виробництва	10.2023
Номер серії	011023
Дата терміну придатності	10 2025
Кількість готового продукту	85 584 уп.

2. ВИМОГИ ТА РЕЗУЛЬТАТИ ТЕСТІВ

ВИМОГИ ДО ЯКОСТІ			
Аналізи проводяться на кожну серію готового продукту			
Параметри	Критерії	Аналітичний референтний метод	Результат
Форма	Пастилки без цукру	PJ-17	Відповідає
Середня маса пастилки (мг)	1000 (+/-9%) 910,00 – 1090,00	PJ-17	Відповідає
Колір	Характерний для використаної сировини	PJ-17	Відповідає
Смак	Чорна смородина	PJ-17	Відповідає
Діаметр	16 мм (+/-2%) 15,68 – 16,32	PJ-17	Відповідає
Форма	Круглі, з частковою виїмкою з одного боку (допускається 5% частково деформованих та пошкоджених виробів)	PJ-17	Відповідає
Вигляд	Гладка, від глянцевої до матової. Злегка масляниста (можлива наявність бульбашок повітря, що є наслідком виробничого процесу та специфіки продукту).	PJ-17	Відповідає
Загальне число мікроорганізмів*	Не більше 10 ⁴ КУО/г продукту	(Ае) PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap1:2016-11	<1,0 x 10 ¹
Дріжджові та плісняві гриби*	Не більше 10 ² КУО/г продукту	PN-ISO 21572-1:2009	<1,0 x 10 ¹
Escherichia coli*	Відсутність в 1 г	(Ае) PN-ISO 7251:2006	Не виявлено

[Логотип виробника]	Вкладення Сертифікат аналізу		Номер	PJ-04-01
			Версія	Е
	Номер сертифікату 725WG/2023	Дата створення сертифікату 09.11.2023	Сторінки	2 з 2

Staphylococcus aureus*	Відсутність в 1 г	PN-EN ISO 6888-3:2004 + AC:2005	Не виявлено
Salmonella*	Відсутність в 25 г	PN-EN ISO 6579-1:2017- 04	Не виявлено
Listeria monocytogenes*	Відсутність в 25 г	(Ae) PN-EN ISO 11290- 1:2017-07	Не виявлено

* - тест проведено зовнішньою лабораторією

Я підтверджую, що вищевказаний продукт **БІОМОСС ІНТЕНС** пастилки відповідає вимогам якості, зазначеним у Специфікації готового продукту **SPG1221 Ed.02**, і був виготовлений відповідно до застосовних вимог харчового законодавства, системи HASSP, ISO22000 (дієтичні добавки).

< міститься, дата, ім'я та підпис відповідальної особи >

Переклад: уповноважена особа з контролю якості



Марія БОНДАР

 GLOBAL PHARMA contract manufacturing	ZAŁĄCZNIK / ATTACHMENTS		Numer:	PJ-04-01
	ŚWIADECTWO KONTROLI JAKOŚCI / CERTIFICATE OF ANALYSIS		Wydanie:	E
	Numer COA / COA Number: 725WG/2023	Data sporządzenia świadectwa/ COA preparation date: 09.11.2023	Strona: Page:	1 z 3

1. DANE OGÓLNE/GENERAL DATA

GENERAL DATA / DANE OGÓLNE:	
Dane producenta / Manufacturer:	GLOBAL PHARMA CM S.A., ul. Berezów 49A, 26 – 130 Suchedniów
Dane klienta / Customer details:	Organosyn 6-L, Amurska str. Kyiv, 03022 Ukraina / Ukraine
Nazwa produktu / Product name:	Briomoss Intense
Ilość szt w opakowaniu / Number of units per pack:	24
Klasyfikacja produktu / Classification:	Suplement diety/ Food Supplement
Postać produktu / Form:	Pastylki do ssania miękkie z gumą arabską - bez dodatku cukru / Lozenges SOFT Arabic gum - no added sugar
Przeznaczenie produktu / Product designation	N/D / N/A
Zalecane spożycie / Recommended dosage	1-4 pastylki dziennie / 1-4 lozenges per day

Data produkcji /Date of manufacturing	10.2023
Numer serii /Lot number:	011023
Data ważności /Expire Date :	10 2025
Ilość produktu gotowego /Finished product quantity :	85584 pcs.

 GLOBAL PHARMA contract manufacturing	ZAŁĄCZNIK / ATTACHMENTS		Numer:	PJ-04-01
	ŚWIADECTWO KONTROLI JAKOŚCI / CERTIFICATE OF ANALYSIS		Number:	
	Numer COA / COA Number: 725WG/2023	Data sporządzenia świadectwa/ COA preparation date: 09.11.2023	Wydanie: Version:	E
			Strona: Page:	2 z 3

2. WYMAGANIA I WYNIKI BADAŃ / REQUIREMENTS AND TESTS RESULTS.

QUALITY REQUIREMENTS / WYMAGANIA JAKOŚCIOWE. Analysis performed for every batch/ Analiza wykonywana dla każdej serii.			
Parameters / Parametry	Criteria / Wymagania jakościowe	Analytical reference method: metoda	Wynik/ Results
Postać / Form	Pastylki do ssania miękkie z gumą arabską - bez cukru/ Lozenges SOFT Arabic gum - sugar free	PJ-17	Zgodny /Conforms
Średnia masa z 10 prób po 10 pastylek (mg) / Average weight from 10 trials of 10 lozenges (mg)	1000 (+/-9%) 910,00 - 1090,00	PJ-17	Zgodny /Conforms
Kolor / Colour	Charakterystyczny dla użytych surowców/ Characteristic of the raw materials used	PJ-17	Zgodny /Conforms
Smak/ Taste	Porzeczkowy / Blackcurrant	PJ-17	Zgodny /Conforms
Średnica/ Diameter	16mm (+/-2%) 15,68 - 16,32	PJ-17	Zgodny /Conforms
Kształt/ Shape	Okrągła, z częściowym wgłębieniem po jednej stronie (dopuszcza się 5% wyrobów częściowo zdeformowanych i uszkodzonych)/ Round, with a partial indentation on one side (5% of partially deformed and damaged products are allowed)	PJ-17	Zgodny /Conforms
Powierzchnia / Surface	Gładka, błyszcząca do matowej. Lekko oleista (możliwość występowania pęcherzyków powietrza, wynikających z procesu produkcyjnego i specyfiki produktu)/Smooth, glossy to matte. Slightly oily (possibility of air bubbles, resulting from the production process and the specifics of the product).	PJ-17	Zgodny /Conforms
Ogólna liczba drobnoustrojów / Total number of mikroorganizmów*	Nie więcej niż 10 ⁴ CFU/g produktu No more than 10 ⁴ CFU/g product	(Ae) PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap1:2016-11	<1,0x10 ¹
Drożdże i pleśń / Yeast and mold*	Nie więcej niż 10 ² CFU/g produktu No more than 10 ² CFU/g product	PN-ISO 21572-1:2009	<1,0x10 ¹
Obecność Escherichia coli / Presence of Escherichia coli*	Nieobecne w 1 g Absent in 1 g	(Ae) PN-ISO 7251:2006	Not detected
Obecność Staphylococcus aureus / Presence of Staphylococcus aureus*	Nieobecne w 1 g Absent in 1 g	PN-EN ISO 6888-3:2004 + AC:2005	Not detected

 GLOBAL PHARMA contract manufacturing	ZAŁĄCZNIK / ATTACHMENTS		Numer:	PJ-04-01
	ŚWIADECTWO KONTROLI JAKOŚCI / CERTIFICATE OF ANALYSIS		Number:	
			Wydanie:	E
	Numer COA / COA Number: 725WG/2023	Data sporządzenia świadectwa/ COA preparation date: 09.11.2023	Strona: Page:	3 z 3

Obecność Salmonelli / Presence of Salmonella*	Nieobecne w 25 g Absent in 25 g	PN-EN ISO 6579-1:2017-04	Not detected
Obecność Listeria monocytogenes / Presence of Listeria monocytogenes*	Nieobecne w 25 g Absent in 25 g	(Ae) PN-EN ISO 11290-1:2017-07	Not detected

*- badanie wykonane w laboratorium zewnętrznym/ the test performed in an external laboratory

Potwierdzam, że powyższa seria produktu **Briomoss Intense** spełnia wymagania jakościowe określone w specyfikacji wyrobu gotowego **SPG1221 Ed.02** oraz została wyprodukowana zgodnie z obowiązującymi wymaganiami prawa żywnościowego, systemem HACCP, ISO 22000 (suplementy diety).

I confirm the above product of **Briomoss Intense** meets the quality requirements specified in the Specification of the Finished Product **SPG1221 Ed.02** and was manufactured in accordance to applicable requirements of food law, HACCP system, ISO22000 (dietary supplements).

Piotr

Elektronicznie
podpisany przez
Piotr Dziób

Dziób

Data: 2023.11.09

.....03:18:44+01'00'

(data, podpis osoby odpowiedzialnej/
date, signature of the responsible person)