

ПРОТОКОЛ ВИПРОБУВАНЬ

Виданий: Ананта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II, РІІКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шріганганатар, 335002

Дата видачі
Код зразка
Аналітичний звіт №

25-04-2024
AML/F/18042401
2024-25/QCD/FG/00018-A

ВІДОМОСТІ ПРО ЗРАЗОК

1	Назва Зразку	МЕМОСТІМ	2	Кількість Зразка	30*10 капсул
3	Стан та тип Зразка	Твердий, Капсули	4	Пакування Зразка	Герметична упаковка Alu / ПВХ блістер з 10 капс., 3 таких блістера в картонній упаковці
5	Серія №	2024041	6	Розмір серії	450000 таб.
7	Дата взяття на аналіз	18-04-2024	8	Дата та контрольний № Зразка	Немає даних
9	Виробник	Ананта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II, РІІКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шріганганатар, 335002			
10	Надано/Подано	Ананта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II, РІІКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шріганганатар, 335002			
11	Виробнича Ліцензія №	10017013001426	12	Метод відбору проб	Відібрані замовником
13	Дата виробництва	04-2024	14	Термін придатності	03-2027
15	Опис Зразку	Желатинові капсули рожевого кольору, що містять порошок коричневого кольору	16	Будь-яка інша інформація	Немає даних
17	Початок випробувань	18-04-2024	18	Випробування завершено	25-04-2024

РЕЗУЛЬТАТИ ВИПРОБУВАНЬ

№ з/п	Параметр	Одиниці вимірювання	Результати	Стандарти	Метод випробувань
Хімічний аналіз					
1	Середня маса	мг	292,3	256,5-313,50	IP 2018
2	Середня маса наповнення	мг	228,85	198,0-242,0	IP 2018
3	Час повного розпаду	Хв.	10-13	Не більше 30	IP 2018
Ремарка: Наданий зразок має вищевказані аналітичні характеристики, які відповідають специфікації клієнта.					
[Печатка: Ананта Медікеар Лімітед, Шрі Ганганатар]					
[Підпис] Перевірено Somes Saxena QC Executive		[Підпис] Підпис Уповноваженої особи Gagan Bhardwaj QC Manager		[Підпис] Підпис Уповноваженої особи Pankaj Gupta QA Manager	

КОПІЯ
ВІДПОВІДАЄ
ОРИГІНАЛУ

УПОВНОВАЖЕНА ОСОБА
ТОВ "АНАНТА МЕДІКЕАР
УКРАЇНА"
ЯНА ШАПОВАЛОВА



Інформація за порядковими номерами: 1, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 12 та 13 надана замовником.
Наведені результати стосуються лише перевіреного зразка та відповідного параметра. Схвалення Продукту не припускається та не передбачається.
Цей звіт не може бути відтворено, повністю або частково та не може бути використано як доказ в суді без письмового дозволу Генерального директора.
Залишок зразка буде утилізовано через 15 днів після дати видачі протоколу випробувань, якщо не зазначено інше.
Відповідальність лабораторії обмежується виставленою в рахунок сумою.
Всі суперечки підлягають юрисдикції Шрі Ганганатару.

Дільниця: Дж-1-265, Фаза – II, РІІКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шріганганатар -335002, Раджастан, тел.: 0154-2494111.
Корпоративний та офіційний офіс: 621, Ring Road Малл, Сектор-3, Рохіні, Делі 110 085 Тел: 011-47050531
Факс: 011-47050532, E-mail: info@anantamedicare.in, ІН: U85110DL2008PLC174677

Я, перекладач Кравчук Катерина Олександрівна (диплом про перепідготовку серія ДСК № 258742, виданий 21.06.2014;; електронна адреса: ekaterinad@ukr.net; телефон: +38(050)994-42-84) засвідчую, що цей документ є достовірним і точним перекладом з англійської на українську мову оригінального документа

Вс. ас. 21.04.2024
Зв. ас. 20.04.2024

Переклад виконано з англійської на українську мову
(Фірмовий бланк компанії АНАНТА МЕДІКЕАР ЛІМІТЕД)
ПРОТОКОЛ ВИПРОБУВАНЬ

Виданий: Аланта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II,
РПКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар,
Шрігангангар, 335002

Дата видачі
Код зразка
Аналітичний звіт №

25-04-2024
AML/F/18042401
2024-25/QCD/FG/00018-B

ВІДОМОСТІ ПРО ЗРАЗОК

1	Назва Зразку	МЕМОСТИМ	2	Кількість Зразка	30*10 капсул
3	Стан та тип Зразка	Твердий, Капсули	4	Пакування Зразка	Герметична упаковка Alu / ПВХ блістер з 10 капс., 3 таких блістера в картонній упаковці
5	Серія №	2024041	6	Розмір серії	450000 таб.
7	Дата взяття на аналіз	18-04-2024	8	Дата та контрольний № Зразка	Немає даних
9	Виробник	Ананта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II, РПКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шрігангангар, 335002			
10	Надано/Подано	Ананта Медікеар Лімітед, Дж-1-265, Фаза – II, РПКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шрігангангар, 335002			
11	Виробнича Ліцензія №	10017013001426	12	Метод відбору проб	Відібрані замовником
13	Дата виробництва	04-2024	14	Термін придатності	03-2027
15	Опис Зразку	Желатинові капсули рожевого кольору, що містять порошок коричневого кольору	16	Будь-яка інша інформація	Немає даних
17	Початок випробувань	18-04-2024	18	Випробування завершено	25-04-2024

РЕЗУЛЬТАТИ ВИПРОБУВАНЬ

№ з/п	Параметр	Одиниці вимірювання	Результати	Стандарти	Метод випробувань
1	Опис	---	Тверді желатинові капсули червоного кольору, що містять порошок коричневого кольору	Тверді желатинові капсули червоного кольору, що містять порошок коричневого кольору	ІН
Мікробіологічний аналіз					
1	Загальна кількість анаеробних мікроорганізмів	КУО/мл	140	Не більше 100000	AML/QCD/STP/010
2	Загальні кількість грибів	КУО/мл	20	Не більше 1000	AML/QCD/STP/010
Випробування на патогенні мікроорганізми					
1	<i>E. Coli</i>	в 1 г	Відсутні	Відсутні	AML/QCD/STP/010
2	<i>S. aureus</i>	в 1 г	Відсутні	Відсутні	AML/QCD/STP/010
3	<i>P. aeruginosa</i>	в 1 г	Відсутні	Відсутні	AML/QCD/STP/010
4	<i>Enterobacteriaceae</i>	КУО/г	<10	Менш ніж 10	AML/QCD/STP/010
5	<i>Salmonella spp.</i>	в 1 г	Відсутні	Відсутні	AML/QCD/STP/010
[Печатка: Ананта Медікеар Лімітед, Шрі Гангангар]					
[Підпис] Перевірено Sandeep Kumar QC Executive (Micro)		[Підпис] Мікробіолог Sanjeev Arora Microbiologist		[Підпис] Підпис Уповноваженої особи Pankaj Gupta QA Manager	
Випробування на важкі метали*					
1	Міш'як	ppm	BLQ (LOQ 0,05)	Max. 3.0	AOAC 2015.01:2019
2	Кадмій	ppm	BLQ (LOQ 0,05)	Max. 0.3	AOAC 2015.01:2019
3	Ртуть	ppm	BLQ (LOQ 0,05)	Max. 1.0	AOAC 2015.01:2019
4	Свинець	ppm	BLQ (LOQ 0,05)	Max. 10.0	AOAC 2015.01:2019

Ремарка: Наданий зразок має вищевказані аналітичні характеристики, які відповідають специфікації клієнта.

BLQ – Нижче межі визначення, LOQ – Межа Визначення

*Нижченаведені тести виконані в Avon Food Lab (Pvt.) Ltd, Делі

[Підпис]
Перевірено
Someshe Saxena
QC Executive

[Підпис]
Підпис Уповноваженої особи
Gagan Bhargava
QC Manager

[Печатка: Ананта Медікеар Лімітед, Шрі Гангангар]

[Підпис]
Підпис Уповноваженої особи
Pankaj Gupta
QA Manager

Інформація за порядковими номерами: 1, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 12 та 13 надана замовником.
Наведені результати стосуються лише перевіреного зразка та відповідного параметра. Схвалення Продукту не прилучається та не передбачається.
Цей звіт не може бути відтворено, повністю або частково та не може бути використано як доказ в суді без письмового дозволу Генерального директора.
Залишок зразка буде утилізовано через 15 днів після дати видачі протоколу випробувань, якщо не зазначено інше.
Відповідальність лабораторії обмежується виставленою в рахунок сумою.
Всі суперечки підлягають юрисдикції Шрі Гангангару.

Дільниця: Дж-1-265, Фаза – II, РПКО Індастріал Еріа, Удіог Віхар, Шрігангангар -335002, Раджастан, тел.: 0154-2494111.

Корпоративний та офіційний офіс: 621, Рінг Роад Малл, Сектор-3, Рохіні, Делі 110 085 Тел: 011-47050531

Факс: 011-47050532, E-mail: info@anantamedicare.in, ІН: U85110DL2008PLC174677

Я, перекладач Кравчук Катерина Олександрівна (диплом про перепідготовку серія ДСК № 258742, виданий 21.06.2014.; електронна адреса: ekaterinad@ukr.net; телефон: +38(050)994-42-84) засвідчую, що цей документ є достовірним і точним перекладом з англійської на українську мову оригінального документа