

ТОВ «БІХЕЛС»

Україна, 03110, м. Київ,
вул. Солом'янська, 3, оф.41
конт.тел.: +38 044 592 68 62

Директор виконавчий ТОВ «БІХЕЛС»

Пустовіт А.Г.



**ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА
ПОСВІДЧЕННЯ ЯКОСТІ №0007/05-24**

Назва продукції	ДД «Лібера®» капс.№30
Форма випуску	Капсули №30 у блістерах, упакованих у картонну упаковку
Нормативний документ	ТУ У 10.8-38639061-002:2015
Дата виробництва	Травень 2024 р.
Кінцевий термін придатності	Лютий 2026 р.
№ серії	с 040
Кількість	8580 уп.
Адреса потужностей виробництва	Україна, 04208, м. Київ, проспект Правди, 80-В.

ОРГАНОЛЕПТИЧНІ ПОКАЗНИКИ

Назва показника	Вимоги нормативної документації	Методи контролювання	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула циліндричної форми з напівсферичними кінцями; вміст капсули – неоднорідний порошок. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок, які розпадаються при надавлюванні.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Колір	Властивий вихідній сировині	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Запах	Специфічний запах, властивий вихідній сировині, без запаху плісняви, цвілі, затхлого, сторонніх запахів	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Смак	Специфічний смак, властивий вихідній сировині, без сторонніх присмаків	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає

Назва показника	Норма	Фактичне значення	Методи контролювання
Маса вмісту 1 капсули, мг	$480 \pm 7,5\%$	$480 \pm 2\%$	ТУ У 10.8-38639061-002:2015

ДД «Лібера®» капсули №30 по 480 мг відповідає вимогам технічних умов ТУ У 10.8-38639061-002:2015 і виробляється згідно з рецептурою з дотриманням санітарних норм і правил, затверджених у встановленому порядку. (Згідно декларації № 27/05-24 від 27.05.2024 р.)

ТОВ «БІХЕЛС»
Україна, 03110, м. Київ,
вул. Солом'янська, 3, оф.41
конт.тел.: +38 044 592 68 62

ЗАТВЕРДЖУЮ:

Директор виробничий ТОВ «БІХЕЛС»
Пустовіт А.Г.



ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА
ПОСВІДЧЕННЯ ЯКОСТІ №0003/08-24

Назва продукції	ДД «Лібера®» капс.№30
Форма випуску	Капсули №30 у блістерах, упакованих у картонну упаковку
Нормативний документ	ТУ У 10.8-38639061-002:2015
Дата виробництва	Серпень 2024 р.
Кінцевий термін придатності	Травень 2026 р.
№ серії	с 042
Кількість	40811 уп.
Адреса потужностей виробництва	Україна, 04208, м. Київ, проспект Правди, 80-В.

ОРГАНОЛЕПТИЧНІ ПОКАЗНИКИ

Назва показника	Вимоги нормативної документації	Методи контролювання	Результати випробувань
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула циліндричної форми з напівсферичними кінцями; вміст капсули – неоднорідний порошок. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок, які розпадаються при надавлюванні.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Колір	Властивий вихідній сировині	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Запах	Специфічний запах, властивий вихідній сировині, без запаху плісняви, цвілі, затхлого, сторонніх запахів	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Смак	Специфічний смак, властивий вихідній сировині, без сторонніх присмаків	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає

Назва показника	Норма	Фактичне значення	Методи контролювання
Маса вмісту 1 капсули, мг	480 ± 7,5%	480 ± 2%	ТУ У 10.8-38639061-002:2015

ДД «Лібера®» капсули №30 по 480 мг відповідає вимогам технічних умов ТУ У 10.8-38639061-002:2015 і виробляється згідно з рецептурою з дотриманням санітарних норм і правил, затверджених у встановленому порядку (Згідно декларації № 0003/08-24 від 29.08.2024 р.)



Вх-ак № 2041 від 7.11.2024



ТОВ «БІХЕЛС»
Україна, 03110, м. Київ,
вул. Солом'янська, 3, оф.41
конт.тел.: +38 044 592 68 62



ЗАТВЕРДЖУЮ:

Директор виконавчий ТОВ «БІХЕЛС»

Пустовіт А.Г.

**ДЕКЛАРАЦІЯ ВИРОБНИКА
ПОСВІДЧЕННЯ ПРО ЯКІСТЬ №0001/03-25**

Назва продукції	Дієтична добавка «Лібера®»
Форма випуску	Капсули №30 у блістерах, упакованих в картонну упаковку
Нормативний документ	ТУ У 10.8-38639061-002:2015
Дата виробництва	Березень 2025 р.
Кінцевий термін придатності	Січень 2027 р.
№ серії	044
Кількість	15555 уп.
Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці в недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С
Адреса потужності виробництва	Україна, 04208, м. Київ, проспект Правди, 80-В.

РЕЗУЛЬТАТИ ВИПРОБУВАНЬ

Назва показника	Вимоги нормативної документації	НД на методи випробувань	Результат випробувань
Зовнішній вигляд	Тверда желатинова капсула циліндричної форми з напівсферичними кінцями; вміст капсули – неоднорідний порошок. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Колір	Властивий вихідній сировині	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Запах	Специфічний запах, властивий вихідній сировині, без запаху плісняви, цвілі, затхлого, сторонніх запахів.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Смак	Специфічний смак, властивий вихідній сировині, без сторонніх присмаків.	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Маса вмісту капсули, мг ± %	480 ± 7,5%	ТУ У 10.8-38639061-002:2015	Відповідає
Масова частка вологи, %	Не більше 10,0	ДСТУ 8004:2015	Відповідає
Мікробіологічні показники	Кількість мезофільних аеробних і факультативно-анаеробних мікроорганізмів: не більше 1×10 ⁴ КУО в 1 г	ДСТУ 8446:2015	Відповідає

Бактерії групи кишкових паличок (коліформи): не допускаються в 0,1 г	ГОСТ 30518-97	Відповідає
Staphylococcus aureus: не допускаються в 1 г	ГОСТ 10444.2-94	Відповідає
Escherichia coli: не допускаються в 1 г	ДСТУ ГОСТ 30726-2002	Відповідає
B. cereus: не більше 2×10^2 КУО в 1 г	ДСТУ 8040:2015	Відповідає
Патогенні мікроорганізми, в тому числі Salmonella: не допускаються в 10 г	ДСТУ EN 12824:2004	Відповідає
Плісневі гриби: не більше 1×10^2 КУО в 1 г	ДСТУ 8447:2015	Відповідає
Дріжджі: не більше 1×10^2 КУО в 1 г	ДСТУ 8447:2015	Відповідає

ВИСНОВОК: Дієтична добавка «Лібера®» капсули №30 відповідає вимогам технічних умов ТУ У 10.8-38639061-002:2015 за перевіреними показниками (згідно Протоколу випробувань продукції №0334/2025 від 01.04.2025 р.) і виробляється згідно з рецептурою з дотриманням санітарних норм і правил, затверджених у встановленому порядку.