

Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22

Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості

Свідчення про атестацію: №507 від 16.02.2022 р.

Сертифікат якості № 189700

Гліцисед Макс

добавка дієтична, таблетки, по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці.

Сертифікат № UA.Б.147-24 від 18.06.2024 про відповідність розробки, виробництва, контролю, зберігання та дистрибуції дієтичних добавок вимогам ДСТУ ISO 22000: 2019.

Серія 0108003
Кіл-ть в серії 3,604 тис. уп
Дата виробництва 09.01.2025
Дата видачі сертифікату 20.01.2025
Аналіз виконано у відповідності з ТУ У 10.8-00480862-010:2020

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АІІД	Результат аналізу
1	Зовнішній вигляд	Круглі таблетки з гладкою поверхнею.	Відповідає
2	Колір	Таблетки білого або майже білого кольору.	Відповідає
3	Запах	Таблетка повинна мати специфічний запах м'яти перцевої, яка входить до складу таблеток.	Відповідає
4	Середня маса таблетки, мг	900 ± 5 %	Відповідає
5	Мікробіологічна чистота	КМАФАнМ - не більше 10000 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність БГКП (коліформні), в 0,1 г	Відповідає
		Відсутність S aureus, в 1,0 г	Відповідає
		Відсутність патогенних мікроорганізмів, в тому числі бактерії роду Сальмонела, в 10,0 г	Відповідає
		Дріжджів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Плісневих грибів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Bacillus cereus 200 КОЕ в г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність Escherichia coli, в 1,0 г	Відповідає
6	Маркування	Згідно з ТУ У	Відповідає
7	Упаковка	Згідно з ТУ У	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р

Умови зберігання В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C, в недоступному для дітей місці.

Придатний до: 12.2026

Висновки: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-00480862-010:2020

Начальник ВКЯ

Уповноважена особа з якості

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ
20.01.2025

Вх. № 10725
24.07.25

Виробник: АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22

Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості

Свідоцтво про атестацію: №507 від 16.02.2022 р.

Сертифікат якості № 189817

Гліцисед Макс

добавка дієтична, таблетки, по 10 таблеток у блистері, 3 блистери в пачці.

Сертифікат № UA.Б.147-24 від 18.06.2024 про відповідність розробки, виробництва, контролю, зберігання та дистрибуції дієтичних добавок вимогам ДСТУ ISO 22000: 2019.

Серія	0108004
Кіл-ть в серії	3,605 тис. уп
Дата виробництва	10.01.2025
Дата видачі сертифікату	21.01.2025
Аналіз виконано у відповідності з	ТУ У 10.8-00480862-010:2020

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Зовнішній вигляд	Круглі таблетки з гладкою поверхнею.	Відповідає
2	Колір	Таблетки білого або майже білого кольору.	Відповідає
3	Запах	Таблетка повинна мати специфічний запах м'яти перцевої, яка входить до складу таблеток.	Відповідає
4	Середня маса таблетки, мг	900 ± 5 %	Відповідає
5	Мікробіологічна чистота	КМАФАнМ - не більше 10000 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність БГКП (коліформи), в 0,1 г	Відповідає
		Відсутність S. aureus, в 1,0 г	Відповідає
		Відсутність патогенних мікроорганізмів, в тому числі бактерій роду Сальмонела, в 10,0 г	Відповідає
		Дріжджів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Плісневих грибів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Bacillus cereus 200 КОЕ в г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність Escherichia coli, в 1,0 г	Відповідає
6	Маркування	Згідно з ТУ У	Відповідає
7	Упаковка	Згідно з ТУ У	Відповідає

Термін придатності: 2.00 р.

Придатний до: 12.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С, в недоступному для дітей місці.

Висновки: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-00480862-010:2020

Начальник ВКЯ

Уповноважена особа з якості


Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ

Вх.ан. №0357 від 05.03.2025

Виробник: АТ «Кнівмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22

Адреса місця проведення контролю якості: Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості

Свідчення про атестацію: №507 від 16.02.2022 р.

Сертифікат якості № 189657

Гліцисед Макс

добавка дієтична, таблетки, по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці.

Сертифікат № УА.Б.147-24 від 18.06.2024 про відповідність розробки, виробництва, контролю, зберігання та дистрибуції дієтичних добавок вимогам ДСТУ ISO 22000: 2019.

Серія 0108002
Кіл-ть в серії 3,603 тис. уп.
Дата виробництва 09.01.2025
Дата видачі сертифікату 20.01.2025
Аналіз виконано у відповідності з ТУ У 10.8-00480862-010:2020

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу
1	Зовнішній вигляд	Круглі таблетки з гладкою поверхнею.	Відповідає
2	Колір	Таблетки білого або майже білого кольору.	Відповідає
3	Запах	Таблетка повинна мати специфічний запах м'яти перцевої, яка входить до складу таблеток.	Відповідає
4	Середня маса таблетки, мг	900 ± 5 %	Відповідає
5	Мікробіологічна чистота	КМАФАнМ - не більше 10000 КУО/г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність БГКП (коліформи), в 0,1 г	Відповідає
		Відсутність S. aureus, в 1,0 г	Відповідає
		Відсутність патогенних мікроорганізмів, в тому числі бактерії роду Сальмонела, в 10,0 г	Відповідає
		Дріжджів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Плісневих грибів - не більше 100 КУО/г	Відповідає /< 10 КУО/
		Bacillus cereus 200 КОЕ в г	Відповідає /< 50 КУО/
		Відсутність Escherichia coli, в 1,0 г	Відповідає
6	Маркування	Згідно з ТУ У	Відповідає
7	Упаковка	Згідно з ТУ У	Відповідає

Термін придатності 2.00 р.

Придатний до: 12.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С, недоступному для дітей місці.

Висновки: Відповідає вимогам ТУ У 10.8-00480862-010:2020.

Начальник ВКЯ

Уповноважена особа з якості

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ
20.01.2025

Вх. № 0727
240228