



Certificate of Analysis nr. 20180428
Dietary supplement

OSTEOVIS chewable tablets
30 tablets, 2 blisters with 15 tablets of 1500 mg each

Product: PA23501V Issue Date: 26/11/2018
Lot: 23501-02 Manufacture Date: 11/2018 Expiry Date: 30/11/2021

Analysis (PF) n. 20180428 - Product: PA23501V - OSTEOVIS chewable tablets

Test	Method	Specification Limit	Result	Analyst
<i>Microbiological Laboratory</i>				
Aerobic mesophilic bacteria	UNI EN ISO 4833:2004	conforme alla specifica	Complies	EGALANTINI
Yeasts and molds	ISO 21257-1:2008	conforme alla specifica	Complies	EGALANTINI
Enterobacteriaceae	ISO 21258-2:2004	<10	Complies	EGALANTINI
Escherichia Coli	ISO 16649-2:2001	Absence / g	Complies	EGALANTINI
Staphylococcus aureus	UNI EN ISO 6888-1	Absence / g	Complies	EGALANTINI
Salmonella spp.	UNI EN ISO 6579:2008	Absence / 25g	Complies	EGALANTINI

Analysis (SL) n. 20180426 - Product: P23501 - Osteovis polvere

Test	Method	Specification Limit	Result	Analyst
<i>Chemical/Physical Laboratory</i>				
pH	Int. Method 003.A	≥8,0 ≤11,0	9,3	CMARZIANI
Water activity Aw	Int. Method 002.A	≥0,300 ≤0,500	0,484	CMARZIANI
Loss on drying UR	Int. Method 001.A	≤5 %	1 %	CMARZIANI
Assay of Vitamin D3	AM_23501_PF	≥3,56 ≤3,94 µg/cpr	3,80 µg/cpr	ADISANTE

Analysis (SL) n. 20180427 - Product: PCR23501 - Osteovis compresse da 1500 mg

Test	Method	Specification Limit	Result	Analyst
Appearance & Color	010.A	White round tablets with possible grey inclusions	Complies	CMARZIANI
Medium weight	Int. Method 011.A	≥1,42 ≤1,65 g	1,49 g	CMARZIANI
Diameter	Int. Method 004.A	≥14,3 ≤15,7 mm	15,1 mm	CMARZIANI
Thickness	Int. Method 004.A	≥6,7 ≤7,4 mm	7,4 mm	CMARZIANI
Hardness	Int. Method 004.A	≥45 ≤55 N	45 N	CMARZIANI

APPROVED

Magda Sandri
Director

26/11/2018

PERRERY FARMACEUTICI s.r.l.
C.so S. Lorenzo, 1 - 37026 Pescantina (VR)
P. IVA 04114390232
R.E.A. n° VR393246



Certificate of Analysis nr. 20180428
Dietary supplement

OSTEOVIS chewable tablets
30 tablets, 2 blisters with 15 tablets of 1500 mg each

Product: PA23501V Issue Date: 26/11/2018
Lot: 23501-02 Manufacture Date: 11/2018 Expiry Date: 30/11/2021

STATEMENTS REGARDING ALLERGENS	
ALLERGENS	This product is manufactured in a facility that holds and works all allergens listed in Annex II of current regulation . Does not contain allergens.
OTHER STATEMENTS	
BSE/TSE	This product does not contain not drift and from the risk of transmission of spongiform encephalopathy (BSE / TSE) . This product complies with the current European regulation.
GMO	This product complies with the current European regulation and can be declared GMO-free.
PESTICIDES	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated by pesticides and does not contain materials.
HEAVY METALS	This product complies with the current European regulation concerning the presence of heavy metals. The product meets the limits set for lead, cadmium, mercury, arsenic.
MYCOTOXIN	This product complies with the current European regulation. The product does not contain contaminated materials.
IRRADIATION	This product complies with the current European regulation. The product is not suffered irradiation / ionization processes , nor has it been madewith raw materials that have undergone such processes.
PAH	This product complies with the current European regulation. The product is not contaminated with polycyclic aromatic hydrocarbons and does not contain contaminated materials.
CERTIFICATIONS	This product has no Kosher Certification, Halal, Organic.

STORAGE: Keep the product in a cool (<25°C), dry place away from direct sunlight.

APPROVED

Magda Sandri
Director

26/11/2018

PERRERY FARMACEUTICI s.r.l.
C.so S. Lorenzo, 1 - 37026 Pescantina (VR)
P. IVA 04114390232
R.E.A. n° VR393246



Сертифікат аналізу № 20180428
Харчова добавка

ОСТЕОВІС жувальні таблетки
30 таблеток, 2 блістера з 15 таблетками по 1500 mg (mg) кожна

Продукт: PA23501V **Дата випуску: 26/11/2018**
НОМЕР СЕРІЇ: 23501-02 ДАТА ВИРОБНИЦТВА: 11/2018 **ПРИДАТНИЙ ДО: 30/11/2021**

Аналіз (PF) № 20180428 – Продукт: PA23501V – ОСТЕОВІС жувальні таблетки

Тест	Метод	Специфікація	Результат	Аналітик
<i>Мікробіологічна лабораторія</i>				
Аеробні мезофільні бактерії	UNI EN ISO 4833:2004	Відповідає специфікації	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ
Дріжджі та плісневі гриби	ISO 21257-1:2008	Відповідає специфікації	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ
<i>Enterobacteriaceae</i>	ISO 21258-2:2004	< 10	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ
<i>E. coli</i>	ISO 16649-2:2001	Відсутня / 1 г	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ
<i>Staphylococcus aureus</i>	UNI EN ISO 6888-1	Відсутній / 1 г	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ
<i>Salmonella spp</i>	UNI EN ISO 6579:2008	Відсутня / 25 г	Відповідає	ЕГАЛАНТИНІ

Аналіз (SL) № 20180426 – Продукт: P23501 – ОСТЕОВІС пил

Тест	Метод	Специфікація	Результат	Аналітик
<i>Хімічна/Фізична лабораторія</i>				
pH	Int. Method 003.A	≥ 8,0 ≤ 11,0	9,3	КМАРЗІАНІ
Активність води (aw)	Int. Method 002.A	≥ 0,300 ≤ 0,500	0,484	КМАРЗІАНІ
Втрати при висушуванні	Int. Method 001.A	≤ 5 %	1 %	КМАРЗІАНІ
Аналіз Вітаміну Д3	AM_23501_PF	≥ 3,56 ≤ 3,94 мкг/табл	3,80 мкг/табл	АДІСАНТЕ

Аналіз (SL) № 20180427 – Продукт: PCR23501 – ОСТЕОВІС таблетки 1500 mg (mg)

Тест	Метод	Специфікація	Результат	Аналітик
Зовнішній вигляд/ Колір	010.A	Білі круглі таблетки з можливими сірими включеннями	Відповідає	КМАРЗІАНІ
Середня маса	Int. Method 011.A	≥ 1,42 ≤ 1,65 г	1,49 г	КМАРЗІАНІ
Діаметр	Int. Method 004.A	≥ 14,3 ≤ 15,7 мм	15,1 мм	КМАРЗІАНІ
Товщина	Int. Method 004.A	≥ 6,7 ≤ 7,4 мм	7,4 мм	КМАРЗІАНІ
Міцність	Int. Method 004.A	≥ 45 ≤ 55 Н	45 Н	КМАРЗІАНІ

ЗАТВЕРДЖЕНО
Підпис
(Печатка)

Магда Сандрі
Директор

26/11/2018



Сертифікат аналізу № 20180428
Харчова добавка

ОСТЕОВІС жувальні таблетки
30 таблеток, 2 блістера з 15 таблетками по 1500 mg (mg) кожна

Продукт: PA23501V Дата випуску: 26/11/2018
НОМЕР СЕРІЇ: 23501-02 ДАТА ВИРОБНИЦТВА: 11/2018 ПРИДАТНИЙ ДО: 30/11/2021

ПОЛОЖЕННЯ ЩОДО АЛЕРГЕНІВ	
АЛЕРГЕНИ	Цей продукт виробляється на об'єкті, де зберігаються та працюють з усіма алергенами, переліченими в Додатку II діючого регулювання.
ІНШІ ПОЛОЖЕННЯ	
BSE/TSE	Продукт не містить та не є джерелом ризику передачі трансмісивної губчастої енцефалопатії (BSE / TSE). Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання.
ГМО	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання і може бути заявлений без ГМО.
Пестициди	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання. Продукт не забруднений пестицидами і не містить забруднені речовини.
Важкі метали	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання щодо присутності важких металів. Продукт відповідає обмеженням, встановленим для свинцю, кадмію, ртуті, миш'яку.
МІКОТОСИН	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання. Продукт не містить забруднених матеріалів.
ОПРОМІНЕННЯ	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання. Продукт не піддавався процесам опромінення / іонізації, а також не вироблений із сировини, що зазнала таких процесів.
ПАВ	Цей продукт відповідає вимогам діючого Європейського регулювання. Продукт не забруднений поліциклічними ароматичними вуглеводнями і не містить забруднені речовини.
СЕРТИФІКАТИ	Цей продукт не має сертифікату Кошер, Халал, органічного.

УМОВИ ЗБЕРІГАННЯ: Зберігати в прохолодному сухому місці при температурі не вище 25 °C подалі від прямих сонячних променів.

ЗАТВЕРДЖЕНО
Підпис
(Печатка)

Магда Сандрі
Директор

26/11/2018