

Analysenzertifikat

FB-64

VITRASAN

Produktname: HANF NEUROSENSE

Produktart: Pulverkapsel
Artikelnummer: 008032345060
Charge: 20221212C
Produktionsdatum: 12.12.2022
Mindesthaltbarkeitsdatum: 12/2024

Regulatorischer Status: Nahrungsergänzungsmittel

Beschreibung: Transparente HPMC-Pulverkapsel der Größe 1, gefüllt mit einer heterogenen grünen bis beigen Pulvermischung.

Kapsel	Spezifikation	Analyse
Kapselgesamtwicht ^{(1)*}	370 mg ± 5 %	371,5 mg

* Das Kapselgesamtwicht bezieht sich auf den Durchschnittswert aller produzierten Kapseln.

Kapselhülle – chem. / physik. Daten	Spezifikation	Analyse
Kapsel ⁽¹⁾	Hydroxypropylmethylcellulose (HPMC)	entspricht
Farbe ⁽¹⁾	transparent	entspricht
Geschmack ⁽¹⁾	neutral	entspricht
Kapselhüllengewicht ⁽¹⁾	75 mg ± 11 %	entspricht
Kapsellänge ^{(1)**}	19 mm ± 0,4 mm**	entspricht

** Die Länge der verschlossenen Kapseln kann je nach Füllmaterial und Einstellung der Füllmaschine variieren. Dieser Parameter dient nur der In-Prozess-Kontrolle und ist kein Annahme-/Ablehnungskriterium.

Zutaten in absteigender Reihenfolge:

Palmölhydrolysat, Hydroxypropylmethylcellulose (Kapselhülle), C.Sativa Blattpulver, Uridin 5'-Monophosphat di-NA-Salz, Maisstärke, R-alpha-Liponsäure, Nicotinamid, Thiaminhydrochlorid, Natrium-Riboflavin-5'-phosphat, Pyridoxal-5'-phosphat, (6S)-5-Methyltetrahydrofolsäure Glucosaminsalz, 5'-Desoxyadenosylcobalamin.

Kapselinhalt - chem. / physik. Daten	Spezifikation	Analyse
Thiamin (aus Thiaminhydrochlorid) ⁽²⁾	2,75 mg ± 5%	entspricht
Riboflavin (aus Natrium-Riboflavin-5'-phosphat) ⁽²⁾	0,7 mg ± 5%	entspricht
Niacin (aus Nicotinamid) ⁽²⁾	8 mg ± 5%	entspricht
Vitamin B6 (aus Pyridoxal-5'-phosphat) ⁽²⁾	0,7 mg ± 5%	entspricht
Folsäure (aus (6S)-5-Methyltetrahydrofolsäure Glucosaminsalz) ⁽²⁾	100 µg ± 5%	entspricht
Vitamin B12 (aus 5'-Desoxyadenosylcobalamin) ⁽²⁾	75 µg ± 5%	entspricht
C. Sativa Blattpulver ⁽²⁾	65 mg ± 5%	entspricht
PEA (aus Palmölhydrolysat) ⁽²⁾	150 mg ± 5%	entspricht
Uridin 5'-Monophosphat ⁽²⁾	25 mg ± 5%	entspricht
R-alpha-Liponsäure ⁽²⁾	10 mg ± 5%	entspricht
Füllstoff: Maisstärke ⁽²⁾	q.s.	entspricht

Analysenzertifikat

FB-64

VITRASAN

Feuchtegehalt ⁽¹⁾	≤ 14 %	5,03 %
Blei (Pb) ⁽²⁾	≤ 5 ppm	entspricht
Cadmium (Cd) ⁽²⁾	≤ 1 ppm	entspricht
Quecksilber (Hg) ⁽²⁾	≤ 0,1ppm	entspricht

Mikrobiologische Daten	Spezifikation	Analyse
Gesamtkeimzahl (TAMC) ⁽²⁾	≤ 10 ⁷ cfu/g	entspricht
Hefe/Schimmel (TYMC) ⁽²⁾	≤ 10 cfu/g / ≤ 10 cfu/g	entspricht
<i>Escherichia coli</i> ⁽²⁾	≤ 10 cfu/g	entspricht
Salmonella spp. ⁽²⁾	nicht nachgewiesen/25g	entspricht

⁽¹⁾ Interne chargenbezogene Überprüfung

⁽²⁾ Lt. Lieferantenanalyse; externe Analyse nach Stichprobenplan

Verzehrempfehlung: 2-mal täglich 1 Kapseln mit ausreichend Flüssigkeit einnehmen.

Nach dem Öffnen der Verpackung innerhalb von 3 Monaten konsumieren. ***

Die empfohlene Verzehrmenge nicht überschreiten.

*** Ausgenommen sind Verpackungseinheiten, deren Tagesdosis und Verkaufsmenge eine Einnahme über einen längeren Zeitraum erfordern.

Hinweis zur Konsumenteninformation: Bitte beachten Sie, dass Endverbraucher und v.a. besonders empfindliche Personengruppen über die notwendigen Informationen zur sicheren Anwendung des Produkts vom Inverkehrbringer aufzuklären sind.

Pestiziderklärung: Das Produkt entspricht bezüglich relevanter Rohstoffe der Verordnung (EG) Nr. 396/2005 über Höchstgehalte an Pestizidrückständen in Lebensmitteln.

GMO-Status: Das Produkt ist bezüglich relevanter Rohstoffe nach den EU-Verordnungen 1829/2003 und 1830/2003 nicht kennzeichnungspflichtig, da es weder genetisch veränderte Zutaten noch Zusatzstoffe enthält oder daraus besteht, noch Zutaten oder Zusatzstoffe Verwendung finden, die aus genetisch veränderten Organismen hergestellt wurden.

Status ionisierender Strahlen: Die relevanten Rohstoffe des Produkts wurden gemäß Richtlinien 1992/2/EG und 1999/3/EG nicht mit ionisierender Strahlung behandelt.

TSE-Status: Die relevanten Rohstoffe des Produkts stellen entsprechend den EU-Direktiven 2003/1/EC, 2000/6, 2000/11, 97/45 und 98/16 kein TSE- (Transmissible spongiforme Enzephalopathie) sowie kein BSE-Risiko (Bovine spongiforme Enzephalopathie) dar.

Allergenerklärung: Das Produkt ist gemäß der EU-Richtlinie VO 1169/2011 frei von Allergenen. Eine entsprechende Kennzeichnung entfällt.

Kontaminantenerklärung: Das Produkt entspricht bezüglich relevanter Rohstoffe der Verordnung (EG) Nr. 2023/915 zur Festsetzung der Höchstgehalte für bestimmte Kontaminanten in Lebensmitteln.

Analysenzertifikat

FB-64

VITRASAN

Lagerung: In dicht verschlossenen Behältern, bei Raumtemperatur (max. 25°C), vor direkter Sonneneinstrahlung und Feuchtigkeit geschützt lagern.

Haltbarkeit: 24 Monate unter Einhaltung der genannten Lagerbedingungen.

Verpackung: Kapselglas braun 75 ml

Die verwendete Verpackung entspricht der Verordnung (EG) Nr. 1935/2004 und (EU) Nr. 10/2011. Gegebenenfalls angegebene Nennfüllmengen entsprechen der Fertigpackungsverordnung (FertigPackV) und der EU-Fertigpackungsrichtlinie (76/211/EWG).

Datum: 02.11.2023

Computer generiert. Ohne Unterschrift gültig.