

# ТОВ «ЕЛ КОМПАНІ УКРАЇНА»

01135, Україна, м. Київ,  
вул. Золотоустівська, д.2/4, оф.17  
тел: (044) 482-29-05  
Р/р №IBAN: UA093052990000026000046218990 в  
Печерська філія Приватбанка  
МФО 300711, ОКПО 37956516  
Св-во №200056636, ІНН 379565126595  
Адреса для листування : 01135, Україна, м. Київ,  
вул. Павлівська ,29, БЦ «Содружеств»

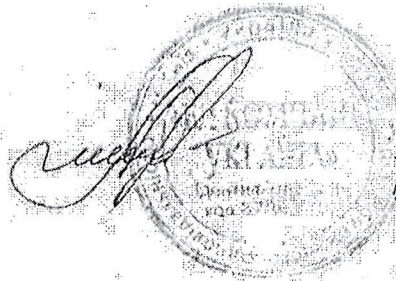
ТОВ « ЕЛ КОМПАНІ УКРАЇНА » висловлює свою повагу та інформує про те, що препарати а саме :

№ N	Найменування товару: Good name:	Форма випуску: Package Form:	Завод-виробник, Страна-виробник Manufacturer, manufacturer country
1	Calmavis / Калмавіс	таблетки 30 шт/ 30 tablets	«Labomar SrL» для «Perrery Farmaceutici srl» Італія
2	Osteovis/ Остеовіс	таблетки 30 шт/ 30 tablets	«PerreryFarmaceuticS.r.l,Італія
3	Osteovis suspension/Остеовіс порошок для приготування суспензії	30,1г порошка для приготування 150мл суспензії у флаконі в картонній упаковці	«Labomar SrL» для «Perrery Farmaceutici srl» Італія
4	CHONDRACID/ХондрАЦІД	Таблетки 20шт	«Labomar SrL» для «Perrery Farmaceutici srl» Італія
5	Lekarnita/Лекарніта	Флакон 10мл,№10	«ERBOZETA S.P.A.для Perrery Farmaceutici S.r.l.,Італія
6	Lebesil/Лебесил	Капсули ,№45	«ERBOZETA S.P.A.для Perrery Farmaceutici S.r.l.,Італія
7	DOL MESTR/Дол Местр	Рішення,50мл у флаконах з pipetкой №1	«ERBOZETA S.P.A.для Perrery Farmaceutici S.r.l.,Італія
8	UROCYST/Уроцист	Капсули ,№40	Rioja Nature Pharma S.L.
9	Nefroles /Нефролес	Рішення,100мл	Specchiasol S.R.I.для Perrery Farmaceutici S.r.l.

, є дієтичною добавкою до раціону харчування.

Цим листом гарантуємо, що виробник несе повну відповідальність за якість та безпеку дієтичної добавки найменування. Гарантуємо, що маркування відповідає всім вимогам чинного законодавства України.

Директор ТОВ «ЕЛ КОМПАНІ УКРАЇНА»



Лавренчук М.Д.

(Логотип)

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

Дата: 21/07/2020

Код продукту: FCSTEST.000741

Назва продукту: ЛЕКАРНІТА пероральний розчин 10 x 10 мл.

Номер серії: ТТ431

Дата виробництва: 07/2020

Придатний до: 07/2023

Тести	Специфікації	Результати	О.В.
Опис	безбарвний розчин	Відповідає	/
Об'єм 1 флакону	10 мл ± 5%	Відповідає	/
<b>Мікробіологічна чистота:</b>			
Кількість аеробних мезофільних бактерій	$\leq 10^4$	< 40	КУО/г
Загальна кількість коліподібних бактерій	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Ентеробактерії	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Коагулаза-позитивні стафілококи	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Salmonella SPP	Відсутні	Відсутні	/25г
Плісняві гриби	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Дріжджі	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г

 ЗАТВЕРДЖЕНО  
 ВІДХИЛЕНО

 ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ  
 Др. Даніель Зербіні  
 ЕРБОЗЕТА С.П.А.  
 (Печатка)  
 (Підпис)

 ПЕРЕКАД  
 ВІРНО  
 ДИРЕКТОР  
 М. Д. ЛАВРЕНЧУК

(бланк компанії)

Вх. ак. № 1964 от 19.10.20

(Логотип)

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Дата: 29/01/2021

Код продукту: FCTEST.000741

Назва продукту: ЛЕКАРНІТА пероральний розчин 10 x 10 мл.

Номер серії: UT024

Дата виробництва: 01/2021

Придатний до: 01/2024

Тести	Специфікації	Результати	О.В.
Зовнішній вигляд	Безкольоровий розчин	відповідає	/
Об'єм 1 флакону	10 мл $\pm$ 5%	Відповідає	/
<b>Мікробіологічна чистота:</b>			
Кількість аеробних мезофільних бактерій	$\leq 10^4$	80	КУО/г
Загальна кількість коліподібних бактерій	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Ентеробактерії	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Коагулаза-позитивні стафілококи	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Salmonella SPP	Відсутні	Відсутні	/25г
Плісняві гриби	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Дріжджі	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г

<input checked="" type="checkbox"/> ЗАТВЕРДЖЕНО <input type="checkbox"/> ВІДХИЛЕНО	ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ Др. Елія Гуерра ЕРБОЗЕТА С.П.А. (Печатка) (Підпис)
---	---

Вх акт 2952 от 18.03.11 JL





**ЕКОГІНТОКС**

НАУКОВИЙ ЦЕНТР  
ПРЕВЕНТИВНОЇ ТОКСИКОЛОГІЇ, ХАРЧОВОЇ  
ТА ХІМІЧНОЇ БЕЗПЕКИ ІМЕНІ АКАДЕМІКА  
Л. І. МЕДВЕДЯ  
МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

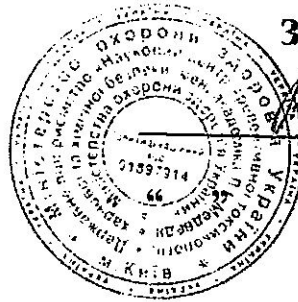
03127, м.Київ-127, вул.Героїв Оборони, 6; телефон/ факс (044) 258-47-73;  
E-mail: [office.medved@gmail.com](mailto:office.medved@gmail.com); код ЄДРПОУ 01897914

Фрагмент науково-дослідної роботи № 0112U001133

**ЗАТВЕРДЖУЮ**  
Заступник директора

**О.О. Бобильова**

2020 р.



### **ЗВІТ**

**Про науково-дослідну роботу з аналізу наданих замовником документів та оцінки дієтичної добавки Лекарніта / Lecarnita® щодо її відповідності вимогам українського санітарного законодавства та європейських регламентів**

№ 3/28-А-3368-20-69195/5Е від 03.11.2020 р.

Керівник відділу «Наукових основ аналізу ризику хімічних факторів», пров. н. с., д.м.н., проф.

Пров. н. с., к.м.н.

Виконавець, спеціаліст

А.А. Калашніков

А.Є. Подрушняк

Л.І. Григор

**КОПІЯ ВІРНА**



Всього аркушів 5

**Назва об'єкта аналізу:** Дієтична добавка Лекарніта / Lecarnita®  
**Виробник:** ERBOZETA S.P.A., Strada delle Seriole, 41/43, Chiesanuova, Republic of San Marino /  
ЕРБОЗЕТА С.П.А, Страда делле Серіоле, 41/43, К'езануова, Республіка Сан-Маріно, для **Pergery**  
**Farmaceutici S.r.l.**, Corso San Lorenzo, 1, 37026 Pescantina (VR), Italy / **Пергері Фармачеутічі С.р.л.**,  
Corso San Lorenzo, 1, 37026 Пескантина (VR), Італія. Тел.: +390 452 378 724.  
**Заявник:** ТОВ «ЕЛ КОМПАНІ УКРАЇНА», юридична адреса: вул. Золотоустівська, 2/4, оф. 17, 01135  
Київ, Україна. Адреса місцезнаходження: вул. Павлівська, 29, 01135 Київ, Україна. Тел.: (044) 482-29-  
05

**Склад (рецептура) об'єкта експертизи:** згідно складу викладеному в п. Обґрунтування дієтичних та біологічних властивостей компонентів дієтичної добавки.

У відповідності з офіційним листом виробник задекларував зазначений склад, а також відсутність в об'єкті аналізу наркотичних, сильнодіючих та токсичних складових і відсутність у складі джерел, що містять ГМО (див. супровідні документи).

**Супровідні документи:**

Офіційні документи фірми - виробника:

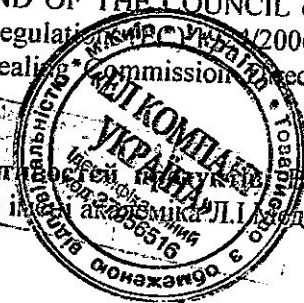
1. Лист з декларацією відповідності об'єкта аналізу показникам якості та безпеки.
2. Специфікація б/н.
3. Сертифікат складу від 07.2020 р.
4. Декларація відсутності пестицидів та важких металів від 08.2020 р.
5. Декларація відсутності у складі дієтичної добавки джерел ГМО від 08.2020 р.
6. Декларація відсутності у складі дієтичної добавки алергенів від 08.2020 р.
7. Схема технологічного процесу (виробництва).
8. Методи визначення діючих речовин продукту б/н.
9. Текст маркування (етикетування).
10. Зразок продукції.
11. Акт відбору зразків продукту від 10.08.2020 р.

**Відповідність об'єкта аналізу вимогам українського законодавства:** Закон України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» від 23.12.1997 р. № 771/97-ВР, Закон України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» від 6 грудня 2018 року № 2639-VIII, наказ МОЗ України від 13.05.2013 № 368 «Про затвердження Державних гігієнічних правил і норм «Регламент максимальних рівнів окремих забруднюючих речовин у харчових продуктах», наказ МОЗ України від 19.12.2013 № 1114 «Про затвердження Гігієнічних вимог до дієтичних добавок», Тимчасові гігієнічні нормативи вмісту контамінантів хімічної і біологічної природи у біологічно активних добавках ГН 4.4.8.073-2001, затвердженим постановою Головного державного санітарного лікаря України № 131 від 20.04.2001 р., наказ МОЗ України від 03.09.2017 № 1073 «Про затвердження Норм фізіологічних потреб населення України в основних харчових речовинах та енергії»; Технічний регламент щодо правил маркування харчових продуктів (наказ № 487 від 28.10.2010 р. Державного комітету України з питань технічного регулювання та споживчої політики), ГН 6.6.1.1-130-2006 «Допустимі рівні вмісту радіонуклідів <sup>137</sup>Cs і <sup>90</sup>Sr у продуктах харчування та питній воді» від 03.05.2006 р. № 256, постанова Головного державного санітарного лікаря України від 05.07.2011 р. № 11.

**Відповідність об'єкта аналізу вимогам європейського законодавства:** Директива 2002/46/ЄС Європейського Парламенту та Ради від 10 червня 2002 року з гармонізації правових норм Держав-Членів стосовно дієтичних добавок; Регламент ЄС № 1169/2011 Європейського Парламенту і Ради від 25 жовтня 2011 року про надання споживачам інформації про харчову продукцію, яким вносяться зміни до регламентів (ЄС) № 1924/2006 та (ЄС) № 1925/2006 Європейського Парламенту і Ради та скасовуються Директива Комісії 87/250/ЄС; Директива 1999/21/ЄС «Про дієтичні продукти для спеціальних медичних цілей»; Регламент ЄС № 953/2009 «Про речовини, які можуть додаватися для спеціальних цілей в харчові продукти спеціального дієтичного призначення»; Директива Ради № 90/496/ЄС; Директива Комісії № 1990/10/ЄС; Директива 2000/13/ЄС Європейського Парламенту і Ради; Директиви Комісії 2002/67/ЄС та 2008/5/ЄС та Регламент Комісії (ЄС) № 608/2004 (REGULATION (EU) 1169/2011 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 25 October 2011 on the provision of food information to consumers, amending Regulation (EC) 1925/2006 of the European Parliament and of the Council, and repealing Commission Directives 2002/67/EC and 2008/5/EC and Commission Regulation (EC) № 608/2004).

Оцінка дієтичних, лікувально-профілактичних та споживчих властивостей об'єкта аналізу ДП  
"Науковий центр превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки ім. академіка ЛІ. Медведя

КОПІЯ ВІРНА





Вимоги до маркування дієтичних добавок викладені в Гігієнічних вимогах до дієтичних добавок (наказ МОЗ України від 19.12.2013 № 1114 «Про затвердження Гігієнічних вимог до дієтичних добавок»).

**Основні вимоги до етикетування дієтичних добавок:**

- назву харчового продукту – «дієтична добавка»;
- назву категорій окремих поживних або інших речовин, що характеризують продукт або які вказують на походження таких окремих поживних або інших речовин;
- кількість (порції) дієтичної добавки, рекомендовану для щоденного споживання;
- попередження не перевищувати зазначену рекомендовану кількість (порцію) для щоденного споживання;
- вказівку про те, що дієтичні добавки не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування;
- застереження про те, що продукт потрібно зберігати в недоступному для дітей місці.

Етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити вислови щодо можливої лікувальної дії, втамування болю; листи подяки, визнання, поради, якщо вони пов'язані з лікуванням чи полегшенням умов перебігу захворювань, а також посилання на таку інформацію; вислови, які спричиняють чи сприяють виникненню відчуття негативного психологічного стану.

Етикетування і реклама дієтичних добавок не повинні містити будь-яких прямих або у завуальованій формі тверджень про те, що повноцінний раціон харчування не може забезпечити отримання необхідної для організму людини кількості поживних речовин.

Кількість поживних речовин наводиться в етикетуванні в одиницях виміру, наведених у додатку 1 до «Гігієнічних вимог до дієтичних добавок»

Кількість поживних речовин повинна зазначатись в розрахунку на рекомендовану щоденну кількість (порцію) дієтичної добавки, вказану в етикетуванні.

Дані про вміст поживних речовин можуть також наводитись у процентах стосовно рекомендованих (референсних) величин споживання. Проценти від рекомендованих (референсних) величин споживання поживних речовин можуть також наводитись у графічній формі.

Значення поживних речовин повинні ґрунтуватися на результатах проведених виробником лабораторних досліджень (випробувань) відповідної дієтичної добавки.

Текст для маркування (етикетування) дієтичної добавки *Лекарніта / Lecarnita® (Додаток до Звіту).*

**Критерії безпеки та якості, результати дослідження.**

Таблиця

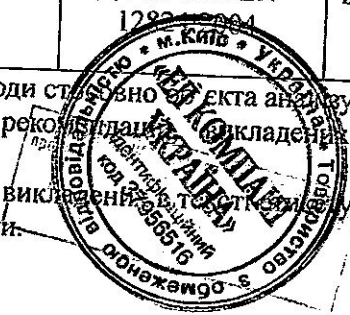
Назва показника	Вимоги НД	Фактичне значення/ межа кількісного визначення	НД на методи досліджень	Результат (по відношенню до НД)
Свинець	3,0	<0,3	МІ.СЗ.7.2.01-017	відповідає
Кадмій	1,0	<0,03	МІ.СЗ.7.2.01-017	відповідає
Ртуть	0,1	<0,01	МІ.СЗ.7.2.01-018	відповідає

**Мікробіологічні показники:**

КМАФАнМ, в 1 г	$1 \times 10^4$	менше 10	ДСТУ ISO4833-2006	відповідає
БГКП (коліформи), в 1 г	не доп.	не виявлено	ГОСТ 30518-97 ДСТУ ISO 6888-1:2003	відповідає
S.aureus, в 1 г	не доп.	не виявлено		відповідає
Плісневі гриби, КУО/ г	не більше 50	менше 10	ДСТУ 8447-2015	відповідає
Дріжджі, КУО/ г	не більше 10	менше 10	ДСТУ 8447-2015	відповідає
Пат. мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду сальмонела, в 10 г	не доп.	не виявлено	ДСТУ ISO EN 12863-2004	відповідає

- Вважаємо за необхідне запропонувати наступні санітарні заходи стосовно об'єкта аналізу:
- а) на етапі зберігання, транспортування: дотримуватись рекомендацій, викладених в тексті етикетування.
  - б) на етапі реалізації/споживання: дотримуватись рекомендацій, викладених в тексті етикетування.
  - в) на етапі утилізації згідно вимог чинного законодавства України.

**КОШТА ВІРНА**





На основі аналізу наданих виробником і заявником супровідних документів, аналізу тексту етикетування (маркування) Дієтична добавка Лекарніта / Lecarnita® відповідає вимогам українського законодавства та європейських регламентів, і може бути віднесена до категорії Дієтичних добавок.

На підставі розгляду супровідної документації, аналізу наукової інформації, оцінки дієтичних, споживчих властивостей, за результатами гігієнічної оцінки та рекомендаціями виробника, наданий замовником зразок Лекарніта / Lecarnita® виробництва ERBOZETA S.P.A., Strada delle Seriole, 41/43, Chiesanuova, Republic of San Marino / ЕРБОЗЕТА С.П.А, Страда делле Серіоле, 41/43, К'езануова, Республіка Сан-Маріно, для Ferrery Farmaceutici S.r.l., Corso San Lorenzo, 1, 37026 Pescantina (VR), Italy / Феррері Фармачеутічі С.р.л., Корсо Сан Лоренцо, 1, 37026 Пескантина (VR), Італія. Тел.: +390 452 378 724 є безпечним для здоров'я людини і може бути використаний за призначенням – дієтична добавка - за умов:

а) рівні вмісту (мг/кг, не більше): свинцю - 3,0; кадмію - 1,0; ртуті - 0,1; кількість МАФАМ, в 1 г - не більше  $1 \times 10^4$ ; БГКП (коліформи), в 1 г - не допускаються; плісеневі гриби, в 1 г - не більше 50; дріжджі, в 1 г - не більше 10; St. aureus, в 1 г - не допускається; патогенні мікроорганізми, в т.ч. бактерії роду сальмонела, в 10 г - не допускаються (Випробування проведені відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025. Атестат акредитації Національного агентства з акредитації України від 03.09.2019 р. № 20375);

в) забезпечення умов транспортування, зберігання та реалізації продукції, передбачених вимогами і рекомендаціями виробника;

г) етикетка українською мовою повинна міститись на кожній упаковці продукції; маркування здійснювати у відповідності з чинним законодавством України.

Об'єкт аналізу: Дієтична добавка Лекарніта / Lecarnita® відповідає вимогам чинного законодавства України.

Найменування підрозділу: відділ "Наукових основ аналізу ризику хімічних факторів"

Виконавець, спеціаліст

*Л.І. Григор'єва* Л.І. Григор'єва

Керівник роботи, пров. н. с., к.м.н.

*А.Є. Подрушняк* А.Є. Подрушняк

Підписи: А.Є. Подрушняка та Л.І. Григор'євої засвідчую

вчений секретар, к.б.н. Недопитанська Н.М.



КОПІЯ ВІРНА





Від «03» листопада 2020 р.

№ 3/28-А-3363-20-69195/1Е

*Текст для маркування (етикетування)  
дієтичної добавки Лекарніта / Lecarnita®*

**Склад на 1 флакон:**

*активні інгредієнти:* левокарнітин – 2 г (g), аргінін – 200 мг (mg);

*допоміжні речовини:* вода очищена, фруктоза, підсолоджувач сорбіт, консерванти: метилпарабен, пропілпарабен. Без ГМО.

**Рекомендації щодо застосування:** додаткове джерело левокарнітину та аргініну, для усунення їх недостатності в організмі, як загальнозміцнюючий засіб.

**Спосіб застосування та дози:** дорослим по 1 флакону (10 мл (ml)) 1-2 рази на день.

Рекомендований термін застосування 4 тижні, можливість подальшого застосування визначає лікар індивідуально. Не перевищувати зазначену рекомендовану кількість для щоденного споживання.

**Застереження щодо споживання:** підвищена чутливість до окремих компонентів продукту. Не застосовувати дітям, вагітним жінкам та жінкам в період лактації.

З підсолоджувачем. Надмірне споживання може спричинити послаблювальний ефект.

Перед початком застосування та при одночасному застосуванні з будь-якими лікарськими засобами рекомендована консультація лікаря.

Не слід використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Не є лікарським засобом.

**Форма випуску:** розчин у флаконі по 10 мл (ml), № 10.

**Об'єм:** 100 мл (ml) е

**Номер партії виробництва та кінцева дата споживання (Придатний до):** вказано на упаковці.

**Строк придатності:** 3 роки від дати виготовлення.

**Умови зберігання:** зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С у сухому, захищеному від світла та недоступному для дітей місці.

**Виробник:** ERBOZETA S.P.A., Strada delle Seriole, 41/43, Chiesanuova, Republic of San Marino /

ERBOZETA S.P.A., Strada delle Seriole, 41/43, К'езануова, Республіка Сан-Маріно, для Ferrery

Farmaceutici S.r.l., Corso San Lorenzo, 1, 37026 Pescantina (VR), Italy / Перрері Фармачеутічі С.р.л.,

Corso San Lorenzo, 1, 37026 Пескантіна (VR), Італія. Тел.: +390 452 378 724.

**Імпортер (підприємство, яке здійснює функції щодо прийняття претензій від споживача):** ТОВ «ЕЛ КОМПАНІ УКРАЇНА», юридична адреса: вул. Золотоустівська, 2/4, оф. 17, 01135 Київ, Україна.

Адреса місцезнаходження: вул. Павлівська, 29, 01135 Київ, Україна. Тел.: (044) 482-29-05.


**Текст маркування розроблений оператором ринку, який несе повну юридичну та адміністративну відповідальність за відповідність продукції даним, наведеним на етикетці**


Пров. н. с., к.м.н. відділ "Наукових основ аналізу ризику хімічних факторів" Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України

Спеціаліст відділ "Наукових основ аналізу ризику хімічних факторів" Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І. Медведя МОЗ України

Підписи: А.Є. Подрушняк та Л.І. Григор'євої

Засвідчую,  
вчений секретар, к.б.н. Недопитанська Н.М.

 А.Є. Подрушняк

 Л.І. Григор'єва

КОПІЯ ВІРНА



(Логотип)

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

Дата: 29/06/2021

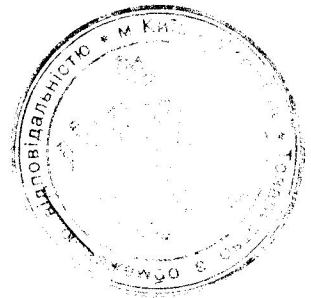
Код продукту: FCTEST.000741
Назва продукту: ЛЕКАРНІТА пероральний розчин 10 x 10 мл.

Номер серії: UT324	
Дата виробництва: 06/2021	Придатний до: 06/2024

Тести	Специфікації	Результати	О.В.
Зовнішній вигляд	Безкольоровий розчин	відповідає	/
Об'єм 1 флакону	10 мл ± 5%	Відповідає	/
<b>Мікробіологічна чистота:</b>			
Кількість аеробних мезофільних бактерій	$\leq 10^4$	80	КУО/г
Загальна кількість коліподібних бактерій	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Ентеробактерії	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Коагулаза-позитивні стафілококи	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Salmonella SPP	Відсутні	Відсутні	/25г
Плісняві гриби	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Дріжджі	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г

<input checked="" type="checkbox"/> ЗАТВЕРДЖЕНО <input type="checkbox"/> ВІДХИЛЕНО	ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ Др. Елія Гуерра ЕРБОЗЕТА С.П.А. (Печатка) (Підпис)
---	---

ПЕРЕДАД  
ВІРНО  
ДИРЕКТОР  
М. Д. ЛАВ ЕНЧУК



(Логотип)

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

Дата: 06/10/2022

Код продукту: FCTEST.000741

Назва продукту: ЛЕКАРНІТА пероральний розчин 10 x 10 мл.

Номер серії: VT651

Дата виробництва: 09/2022

Придатний до: 09/2025

Тести	Специфікації	Результати	О.В.
Зовнішній вигляд	Безкольоровий розчин	відповідає	/
Об'єм 1 флакону	10 мл ± 5%	Відповідає	/
<b>Мікробіологічна чистота:</b>			
Кількість аеробних мезофільних бактерій	$\leq 10^4$	< 10	КУО/г
Загальна кількість коліподібних бактерій	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Ентеробактерії	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Коагулаза-позитивні стафілококи	$\leq 10$	< 10	КУО/г
Salmonella SPP	Відсутні	Відсутні	/25г
Плісняві гриби	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г
Дріжджі	$\leq 10^2$	< 10	КУО/г

<input checked="" type="checkbox"/> ЗАТВЕРДЖЕНО <input type="checkbox"/> ВІДХИЛЕНО	ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ Др. Вероніка Чеккіні ЕРБОЗЕТА С.П.А. (Печатка) (Підпис)
---	--