

Procedura di riferimento: SOP CQ 06 Prodotto Finito - verifica e approvazione Rev. 03

<b>CLIENTE / CUSTOMER</b>	NUTRAPHARM
<b>PRODOTTO / PRODUCT</b>	OMEGACORD
<b>LOTTO SOCHIM N° / SOCHIM'S BATCH N°</b>	D499S
<b>DATA DI PRODUZIONE / MANUFACTURING DATE</b>	12/2024
<b>DATA DI SCADENZA / EXPIRY DATE</b>	12/2027
<b>PESO NOMINALE / NOMINAL WEIGHT</b>	1570 mg

**PARTE I: CONTROLLI SUL PRODOTTO SFUSO / PART I: BULK TESTING**

PARAMETRO / PARAMETER	SPECIFICA / SPECIFICATION	U.M.	RISULTATO / RESULT	METODO / METHOD
ASPETTO <i>APPEARANCE</i>	CAPSULE <i>SOFTGEL</i>	N.A.	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	SOP CQ 10
ODORE <i>ODOUR</i>	CARATTERISTICO <i>CHARACTERISTIC</i>	N.A.	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	
SAPORE <i>TASTE</i>	CARATTERISTICO <i>CHARACTERISTIC</i>	N.A.	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	
FORMATO <i>SHAPE</i>	22 OBLUNGO <i>22 OBLONG</i>	N.A.	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	
COLORE DELLA GELATINA <i>SHELL PART'S COLOUR</i>	TRASPARENTE <i>TRANSPARENT</i>	N.A.	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	SOP CQ 10
PESO MEDIO (P <sub>M</sub> ) <i>AVERAGE MASS</i>	1570 ± 7,5 %	mg	1553	
UNIFORMITÀ DI PESO <i>UNIFORMITY OF MASS</i>	P <sub>M</sub> ± 10 %	mg	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	
PESO MEDIO DEL CONTENUTO (P <sub>MC</sub> ) <i>MASS OF FILLING PART</i>	1112 ± 5 %	mg	1104	Ph.Eur. 2.9.5
UNIFORMITÀ DI PESO DEL CONTENUTO <i>UNIFORMITY OF MASS OF FILLING PART</i>	P <sub>MC</sub> ± 7.5 %	mg	CONFORME / <i>COMPLIANT</i>	
DISAGGREGAZIONE <i>DISINTEGRATION</i>	≤ 30	MINUTI <i>MINUTES</i>	7	Ph.Eur. 2.9.1
PIOMBO (Pb) <i>LEAD</i>	< 3	ppm	< 0.005	ICP-MS*
MERCURIO (Hg) <i>MERCURY</i>	< 0.1	ppm	< 0.005	ICP-MS*
CADMIO (Cd) <i>CADMIUM</i>	< 1	ppm	< 0.005	ICP-MS*
ARSENICO (As) <i>ARSENIC</i>	< 1	ppm	< 0.005	ICP-MS*
CONTA MICROBICA TOTALE <i>TOTAL AEROBIC MICROBIAL COUNT</i>	< 10.000	UFC/g <i>CFU/g</i>	< 10	Ph.Eur. *
CONTA LIEVITI E MUFFE TOTALE <i>TOTAL COMBINED YEASTS/MOULDS COUNT</i>	< 100	UFC/g <i>CFU/g</i>	< 10	Ph.Eur. *
BATTERI BILE-TOLLERANTI Gram NEGATIVI <i>BILE-TOLERANT Gram NEGATIVE BACTERIA</i>	< 100	UFC/g <i>CFU/g</i>	< 10	Ph.Eur. *
SALMONELLA SPP.	ASSENTE	UFC/10g <i>CFU/10g</i>	ASSENTE	Ph.Eur. *
STAPHYLOCOCCUS AUREUS	ASSENTE	UFC/g <i>CFU/g</i>	ASSENTE	Ph.Eur. *
ESCHERICHIA COLI	ASSENTE	UFC/g <i>CFU/g</i>	ASSENTE	Ph.Eur. *
TOTOX (Total Oxidation)	≤ 26	meq O <sub>2</sub> /Kg	7.7 ±1.9	*
ANISIDINE VALUE	≤ 20	meq O <sub>2</sub> /kg	6.7 ±1.9	*
VALORE DI PEROSSIDI <i>PEROXIDE VALUE</i>	≤ 5	meq O <sub>2</sub> /kg	0.5 ±0.2	*

**(Documento emesso informaticamente e valido anche se non firmato)**

*(Document informatically issued and valid even without signature)*

**LA NOSTRA AZIENDA OPERA NEL RISPETTO DEI PRINCIPI DEL SISTEMA HACCP (Reg. (CE) n. 852/2004 e successivi aggiornamenti)**  
*OUR PLANT IS COMPLIANT WITH HACCP PRINCIPLES (Reg. (EC) n. 852/2004 and subsequent amendments)*



**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ DEL PRODOTTO FINITO**  
*FINISHED PRODUCT'S CERTIFICATE OF CONFORMITY*

MOD CQ 06 01 Rev. 03

Data: 03/2023

Pag. 2


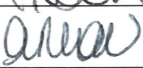
Procedura di riferimento: SOP CQ 06 Prodotto Finito - verifica e approvazione Rev. 03

GLUTINE	< 20	ppm	< 5	E.L.I.S.A*
LATTOSIO	< 10	ppm	< 10	LC-MS*

\* ANALISI ESEGUITA DA LABORATORIO ESTERNO ACCREDITATO / TEST HAS BEEN PERFORMED BY EXTERNAL ACCREDITED LABORATORY

**NOTE**

**STOCCAGGIO:** IL PRODOTTO DEVE ESSERE CONSERVATO IN LUOGO FRESCO E ASCIUTTO, AL RIPARO DA FONTI DI CALORE E LUCE  
**STORAGE RECOMMENDATION:** STORE PRODUCT IN COOL AND DRY PLACE, PROTECT FROM HEAT AND LIGHT

<b>EMESSO DA QC / ISSUED BY QUALITY CONTROL</b>		<b>DATA / DATE</b>	13/01/2025
<b>APPROVATO DA RQA / APPROVED BY QA MANAGER</b>		<b>DATA / DATE</b>	13 GEN 2025

(Documento emesso informaticamente e valido anche se non firmato)  
(Document informatically issued and valid even without signature)

**LA NOSTRA AZIENDA OPERA NEL RISPETTO DEI PRINCIPI DEL SISTEMA HACCP (Reg. (CE) n. 852/2004 e successivi aggiornamenti)**  
*OUR PLANT IS COMPLIANT WITH HACCP PRINCIPLES (Reg. (EC) n. 852/2004 and subsequent amendments)*



**CERTIFICATO DI CONFORMITÀ DEL PRODOTTO FINITO**  
*FINISHED PRODUCT'S CERTIFICATE OF CONFORMITY*

MOD CQ 06 01 Rev. 03

Data: 03/2023

Pag. 3

Procedura di riferimento: SOP CQ 06 Prodotto Finito - verifica e approvazione Rev. 03

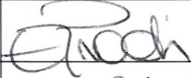

CLIENTE / CUSTOMER	NUTRAPHARM
PRODOTTO / PRODUCT	OMEGACORD
LOTTO SOCHIM N° / SOCHIM'S BATCH N°	D499S
DATA DI PRODUZIONE / MANUFACTURING DATE	12/2024
DATA DI SCADENZA / EXPIRY DATE	12/2027
Q.TA' PRODOTTA / NUMBER OF BOXES	11.270 ASTUCCI / 11,270 BOXES

**PARTE II: CONTROLLI SUL PRODOTTO CONFEZIONATO / PART II: PACKAGED PRODUCT TESTING**

PARAMETRO / PARAMETER	SPECIFICA / SPECIFICATION	U.M.	RISULTATO / RESULT	METODO / METHOD
<b>CONFEZIONAMENTO PRIMARIO / PRIMARY PACKAGING</b>				
DESCRIZIONE DESCRIPTION	BLISTER DA 15 CAPSULE BLISTER OF 15 SOFTGEL	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	VISIVO VISUAL
CONFEZIONAMENTO PACKAGING	PENTAPHARM AL FOIL PVC/PVDC PSG250/60 + ALLUMINIO STAMPATO PENTAPHARM AL FOIL PVC/PVDC PSG250/60 + PRINTED ALUMINIUM	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	
STAMPA ALLUMINIO ALUMINIUM PRINTING	PRESENZA / COLORE ROSSO E BLU PRESENCE / RED AND BLUE COLOUR	N.A.	OMEGACORD® SUPLIMENT ALIMENTAR	
DATI VARIABILI VARIABLE DATA	PRESENZA PRESENCE	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	
PROVA DI TENUTA LEAK TEST	POSITIVO (NESSUNA INFILTRAZIONE) POSITIVE (NO LEAKAGE)	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	SOP PROD 07
<b>CONFEZIONAMENTO SECONDARIO / SECONDARY PACKAGING</b>				
DESCRIZIONE DESCRIPTION	ASTUCCIO DA 2 BLISTER FOLDING BOX WITH 2 BLISTER	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	VISIVO VISUAL
INTEGRITÀ INTEGRITY	POSITIVA (ASTUCCIO INTEGRO) POSITIVE (INTACT FOLDING BOX)	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	
FOGLIETTO ILLUSTRATIVO LEAFLET	PRESENZA PRESENCE	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	
DATI VARIABILI VARIABLE DATA	PRESENZA / AD INKJET PRESENCE	N.A.	CONFORME / COMPLIANT	
PESO NETTO ASTUCCIO FOLDING BOX NET WEIGHT	47,1 ± 5% (44.7 ÷ 49.5)	g	46.8	MOD CQ 06 02

**NOTE**

**STOCCAGGIO:** IL PRODOTTO DEVE ESSERE CONSERVATO IN LUOGO FRESCO E ASCIUTTO, AL RIPARO DA FONTI DI CALORE E LUCE  
**STORAGE RECOMMENDATION:** STORE PRODUCT IN COOL AND DRY PLACE, PROTECT FROM HEAT AND LIGHT

EMESSO DA QC / ISSUED BY QUALITY CONTROL		DATA / DATE	13/01/2025
APPROVATO DA RQA / APPROVED BY QA MANAGER		DATA / DATE	13 GEN 2025

(Documento emesso informaticamente e valido anche se non firmato)  
(Document informatically issued and valid even without signature)

LA NOSTRA AZIENDA OPERA NEL RISPETTO DEI PRINCIPI DEL SISTEMA HACCP (Reg. (CE) n. 852/2004 e successivi aggiornamenti)  
OUR PLANT IS COMPLIANT WITH HACCP PRINCIPLES (Reg. (EC) n. 852/2004 and subsequent amendments)