 <b>GLOBAL PHARMA</b> <small>contract manufacturing</small>	<b>ZAŁĄCZNIK / ATTACHMENTS</b>		<b>Numer:</b>	<b>PJ-04-01</b>
	<b>ŚWIADECTWO KONTROLI JAKOŚCI / CERTIFICATE OF ANALYSIS</b>		<b>Number:</b>	
	<b>Numer COA / COA Number:</b> <b>73WG/2024</b>	<b>Data sporządzenia świadectwa/ COA preparation date:</b> <b>11.03.2024</b>	<b>Wydanie: Version:</b>	<b>E</b>
		<b>Strona: Page:</b>	<b>1 z 2</b>	


### 1. DANE OGÓLNE/GENERAL DATA

GENERAL DATA / DANE OGÓLNE:	
<b>Manufacturer / Dane producenta:</b>	Global Pharma CM S.A., ul. Berezów 49A, 26 – 130 Suchedniów
<b>Customer details / Dane klienta:</b>	Phu Thai Pharmaceuticals JSC Lot 34, Luois II Street Hanoi, Vietnam
<b>Product name / Nazwa produktu:</b>	C-BONOGUD
<b>Capacity/ Pojemność</b>	20
<b>Classification / Klasyfikacja produktu:</b>	Suplement diety/ Food Supplement
<b>Form / Postać produktu:</b>	Płyn z zakrętką z kroplomierzem / Liquid with integral dropper
<b>Zalecane spożycie / Recommended dosage</b>	4 krople dziennie ( 4 dozy)/ 4 krople per day (4 doses)

<b>Data produkcji /Date of manufacturing</b>	02.2024
<b>Numer serii /Lot number:</b>	010224
<b>Data ważności /Expire Date :</b>	02 2027
<b>Ilość produktu gotowego /Finished product quantity :</b>	9780pcs.

### 2. WYMAGANIA I WYNIKI BADAŃ / REQUIREMENTS AND TESTS RESULTS.

QUALITY REQUIREMENTS / WYMAGANIA JAKOŚCIOWE.			
Analysis performed for every batch/ Analiza wykonywana dla każdej serii.			
<b>Parameters / Parametry</b>	<b>Criteria / Wymagania jakościowe</b>	<b>Analytical reference method: metoda</b>	<b>Wynik/ Results</b>
Form / Postać	Płyn z zakrętką z kroplomierzem/ Liquid with integral dropper	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>
<b>Zawartość płynu (ml) / Quantity of the liquid (ml)</b>	20,00 +/-9%	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>

 <b>GLOBAL PHARMA</b> <small>contract manufacturing</small>	<b>ZAŁĄCZNIK / ATTACHMENTS</b>		<b>Numer:</b> Number:	<b>PJ-04-01</b>
	<b>ŚWIADECTWO KONTROLI JAKOŚCI / CERTIFICATE OF ANALYSIS</b>		<b>Wydanie:</b> Version:	<b>E</b>
	<b>Numer COA / COA Number:</b> <b>73WG/2024</b>	<b>Data sporządzenia świadectwa/ COA preparation date:</b> <b>11.03.2024</b>	<b>Strona:</b> Page:	<b>2 z 2</b>

<b>Barwa/ Colour</b>	Charakterystyczny dla użytych składników / Characteristic of the raw material used	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>
<b>Smak / Taste</b>	Charakterystyczny dla użytych składników / Characteristic of the raw material used	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>
<b>Zapach / Odour</b>	Charakterystyczny dla użytych składników / Characteristic of the raw material used	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>
<b>Konsystencja/ Consistence</b>	Płynna/ liquid	PJ-17	<b>Zgodny /Conforms</b>
<b>Total number of microorganism / Ogólna liczba drobnoustrojów*</b>	Nie więcej niż 10 <sup>4</sup> CFU/ml produktu No more than 10 <sup>4</sup> CFU/ml product	(Ae) PN-EN ISO 4833- 1:2013-12+Ap1:2016-11	<b>&lt;1,0x10<sup>0</sup></b>
<b>Pleśnie i drożdże / Yeast and mold*</b>	Nie więcej niż 10 <sup>2</sup> CFU/ml produktu No more than 10 <sup>2</sup> CFU/ml product	PN-ISO 21572-1:2009	<b>&lt;1,0x10<sup>0</sup></b>
<b>Escherichia coli*</b>	Nieobecne w 1 ml Absent in 1 ml	(Ae) PN-ISO 7251:2006	<b>Not detected</b>
<b>Staphylococcus aureus*</b>	Nieobecne w 1 ml Absent in 1 ml	PN-EN ISO 6888-3:2004 + AC:2005	<b>Not detected</b>
<b>Salmonella*</b>	Nieobecne w 25 ml Absent in 25 ml	PN-EN ISO 6579-1:2017-04	<b>Not detected</b>
<b>Obecność Listeria monocytogenes / Presence of Listeria monocytogenes*</b>	Nieobecne w 25 ml Absent in 25 ml	(Ae) PN-EN ISO 11290- 1:2017-07	<b>Not detected</b>

Analysis performed once a year / Analiza wykonywana raz w roku.			
Parameters / Parametry	Criteria / Wymagania jakościowe	Analytical reference method:	Wynik/Results
<b>Zawartość ołowiu - Pb Lead content – Pb*</b>	≤ 3 mg / kg produktu ≤ 3 mg / kg product	(Ae) PN-EN 15763:2010	<b>&lt;0,005</b>
<b>Zawartość kadmu - Cd Cadmium content – Cd*</b>	≤ 1 mg / kg produktu ≤ 1 mg / kg product	(Ae) PN-EN 15763:2010	<b>&lt;0,005</b>
<b>Zawartość rtęci - Hg Mercury content – Hg*</b>	≤ 0,1 mg / kg produktu ≤ 0,1 mg / kg product	(Ae) PN-EN 15763:2010	<b>&lt;0,005</b>

\*- badanie wykonano w laboratorium zewnętrznym/ the test performed in an external laboratory

Potwierdzam, że powyższa seria produktu **C-BONOGUD** spełnia wymagania jakościowe określone w specyfikacji wyrobu gotowego **SPG1283 ED.03** oraz została wyprodukowana zgodnie z obowiązującymi wymaganiami prawa żywnościowego, systemem HACCP, ISO 22000 (suplementy diety), ISO 13485 (wyroby medyczne).

*I confirm the above product of **C-BONOGUD** meets the quality requirements specified in the Specification of the Finished Product **SPG1283 ED.03** and was manufactured in accordance to applicable requirements of food law, HACCP system, ISO22000 (dietary supplements), ISO 13485 (medical devices).*

.....  
(data , podpis osoby odpowiedzialnej/  
date , signature of the responsible person)