

ORDRE DE FABRICATION
MISE EN GÉLULES
N° FORMULE : **GE159**Référence : ENR-1504
Date de création : 01/12/2024
Indice de révision : 2

Produit : Morosil

Client : Novoma

Salle de fabrication : Mise en gélules

Destination : Conditionnement Hors Liquide

DDM : 11/28

Quantité théorique de gélules fabriquées
nécessaire : 480 000

Quantité vrac théorique (kg) : 224,30

Poids théorique de gélules fabriquées
nécessaire (kg) : 260,64

Quantité vrac engagée (kg) : 224,30

N° Géluleuse : GEL02

Taille gélule : T0
Type gélule : HPMC
Couleur : Transparente
Spécificités : Non
Poids poudre / unité (mg) : 448
Poids d'une gélule vide (mg) : 95
Poids d'une gélule remplie (mg) : 543

Allergènes : NON

Bio : NON

Semaine prévue de mise en gélules : Semaine 45

Lot vrac gélules après mise en gélules : GE159-VG-A5

LOT vrac / gélules vides à engager	DDM	Emplacement dans le magasin	Vérification des informations lors de la préparation	Vérification du statut des lots
Vrac Morosil Lot : GE159-VP-A5	10/28	Stockage Matières	<i>de</i>	<i>de</i>
Gélule HPMC - T0 Transparente 16GET001 Lots : X025043175 X025052565G	05/30 06/30	Stockage Matières	<i>de</i>	<i>de</i>

Visa(s) Ordonnancement(s) : *de*

Date : 06/11/2025

Visa Responsable Fabrication : *SD*

Date : 7/11/25

Commentaires :

Date Mise en Gélules : 7/11/25

Visa Opérateur : *SD*

Date de réception : 17/11/2025- Site de Quimper

Client : SPECTRUMS EUROPE

Référence : DEVIS 202502-13722-REV1

Site de prélèvement : 16 RUE NOBEL

Préleveur : CLIENT -

SPECTRUMS EUROPE

16 RUE NOBEL

29000 QUIMPER

Nom du produit : Morosil

N° Lot : GE159A5

Date de fabrication :

DLC :

Lieu de prélèvement :

DLUO : 01/11/2028

Fournisseur :

Date et heure de prélèvement :

Etat à réception : Température ambiante

Analyse à réception :

Congélation par le laboratoire :

Ech 1 : N.T 130490 - GE159A5


Date de début d'analyse : 18/11/2025

Paramètres	Méthodes	Normes	Résultats	Unités	Critères	LQ
Entérobactéries présumées	Q	Inclusion	NF V08 054 - 3/°C	<10	ufc/g	
Escherichia coli	Q	Inclusion	NF ISO 16649-2	<10	ufc/g	
Levures et Moisissures	Q	Inclusion	NF V08 059	<10	ufc/g	
Micro-organismes à 30°C	Q	Spiral	NF EN ISO 4833-2 Annexe A	<200	ufc/g	
Salmonella	Q	VIDAS Easy SLM	BIO 12/16-09/05	Non Détecté/25g	/25g	
Staphylocoques à coagulase positive	Q	Inclusion	NF EN ISO 6888-2 - v 2021	<10	ufc/g	

Commentaire :

Copie à :

Sites de LABOCEA : B : Brest-Plouzané - C : Combourn - F : Fougères - P : Ploufragan - Q : Quimper

Seuls les prestations identifiées par le symbole  sont réalisées sous couvert de l'accréditation.
A/IND : Ajout non demandé

Les résultats ne se rapportent qu'aux objets soumis à analyse, et le cas échéant au prélèvement si effectué par LABOCEA. Si le prélèvement n'est pas réalisé par le laboratoire, les résultats s'appliquent à l'échantillon tel qu'il a été reçu. Le laboratoire est responsable de toutes les informations fournies dans le rapport sauf celles fournies par le client (identifiées en italique) qui peuvent affecter la validité des résultats.

La reproduction de ce rapport n'est autorisée que sous sa forme intégrale.

Résultats précédés du signe « » correspondant aux limites de quantification (LQ), (ec) = en cours d'analyse - N/A = non analysé - Abs = Absence - Pres = Présence - * = nombre estimé - ** = micro organisme présent - *** = nombre calculé à partir de la dernière dilution - INI = Ininterprétable - N.M = Non mesuré - N.D. : Non détecté.

Pour déclarer ou non la conformité, il n'a pas été tenu compte de l'incertitude associée aux résultats (incertitudes communiquées sur demande).

La déclaration de conformité est couverte par l'accréditation si toutes les analyses sont couvertes par l'accréditation.

Laboratoire agréé par les ministères chargés de l'agriculture, de la santé et de l'environnement (voir site internet de ces ministères).

Validation scientifique par :

LARDEUX SAMUEL Responsable Technique

Validation administrative le : 24/11/2025 par :

Samuel LARDEUX

Responsable Technique



LABOCEA

22, avenue Plage des Gueux - CS 13031 - 29334 QUIMPER CEDEX- Tél : 02 96 69 02 10 - Fax 02 98 10 28 60

TVA : FR 07130002082 - N° SIRET : 13000208200019 - Code APE : 7120B - N° d'organisme formateur : 53220854922

contact@laboce.fr - site internet : laboce.fr

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product: GREEN TEA, DRY EXTRACT, 60% CAT, 30% EGCG, 3% CAFFEINE
Code: N20100322 **Batch:** 202510022005
Manufacturing date: 10/2025 **Re-test date:** 10/2028
Botanical name: *Thea Sinensis L.*
Plant Part Used: Leaves
Appearance: Brown powder with odor and characteristic taste **

ANALYSIS	UNITS	SPECIFICATION	METHOD	RESULTS
Assay				
Catechins	%	≥60,0	HPLC	62,25
Epigallocatechin-3-gallate (EGCG)	%	≥30,0	HPLC	38,89
Caffeine	%	≥3,0	HPLC	3
Particle size <250 microns	%	≥90,0	Eu. Pharm. c.v. (2.9.12)	99,88
Bulk density	g/mL	≥0,3	Eu. Pharm. c.v. (2.9.34)	0,48
Ashes	%	≤20,0	Eu. Pharm. c.v. (2.4.16)	0,02
Loss on drying	%	≤ 5,0	Eu. Pharm. c.v. (2.8.17)	2,26
Microbiology				
TAMC	ufc/g	≤10000	Eu. Pharm. c.v. (2.6.12)	Complies
TYMC	ufc/g	≤100	Eu. Pharm. c.v. (2.6.12)	Complies
Bile-tolerant gram-negative bacteria	ufc/g	≤100	Eu. Pharm. c.v. (2.6.31)	Complies
Salmonella sp.	25 g	Absence	Eu. Pharm. c.v. (2.6.31)	Complies
Escherichia coli	1 g	Absence	Eu. Pharm. c.v. (2.6.31)	Complies
Polycyclic aromatic hydrocarbons (PAHs)*				
Benzo (a) Pyrene	ppb	≤10	GC-MS	Complies
PAH4 (Sum of benzo(a) pyrene, benzo(a) anthracene, benzo(b) pyrene, benzo(b) fluoranthene and chrysene)	ppb	≤ 50	GC-MS	Complies
Heavy metals*				
Lead	ppm	≤3,0	Eu. Pharm. c.v. (2.4.27)	Complies
Arsenic	ppm	≤2,0	Eu. Pharm. c.v. (2.4.27)	Complies
Cadmium	ppm	≤1,0	Eu. Pharm. c.v. (2.4.27)	Complies
Mercury	ppm	≤0,1	Eu. Pharm. c.v. (2.4.27)	Complies

CERTIFICATE OF ANALYSIS

ANALYSIS	UNITS	SPECIFICATION	METHOD	RESULTS
Pesticides*	ppb	Regulation (EC) N° 396/2005 and amendments	SANTE/12682/2019	Complies
Mycotoxins*				
Ochratoxin A	ppb	≤10	Eu. Pharm. c.v. (2.8.22)	Complies
Aflatoxins B1+B2+G1+G2	ppb	≤4	Eu. Pharm. c.v. (2.8.18)	Complies
Aflatoxins B1	ppb	≤2	Eu. Pharm. c.v. (2.8.18)	Complies

Storage: Keep in closed and protected containers

Country of origin: Spain

Comments: * Parameter determined according to the sampling plan established in our HACCP system. **This is an herbal product; therefore, it is subject to color variations from batch to batch derived from natural, raw material color deviations. Color change has no effect on the quality, purity, potency, chemical profile or efficacy of the product.

Specification version: 11 17/07/2025

This document is computed printed and therefore without signature.

The information set out in this specification and/or in any other document provided with the products does not constitute any warranty other than conformity to the current product specifications. The authorized uses of our products are not the same in all countries and it is your responsibility to verify that the use/s for which they are intended and their labelling are in accordance with current local or national legislation and regulations. The buyer agrees to hold the seller harmless against any third-party claim that it brings cause of unauthorized use of the product and/or its incorrect labelling.