

Produktnam e: **URSPRUNG IMMUN (D/K/E+) Tropfen**

Produktart: Tropfen
Artikelnummer: 000007112000
Charge: BU01789
Herstellungsdatum: 28.08.2025
Mindesthaltbarkeitsdatum: 08/2027

Regulatorischer Status: Nahrungsergänzungsmittel

Beschreibung: Ölige Flüssigkeit. 1 Tropfen entspricht 25 mg.

| Sensorische Daten Tropfen | Spezifikation | Methode |
|----------------------------------|----------------------|----------------|
| Geschmack | charakteristisch | Sensorik |
| Geruch | charakteristisch | Sensorik |

Zutaten in absteigender Reihenfolge ihres Gewichtsanteils:

Bio-Hanföl, Füllöl: MCT Öl (aus Kokosöl), Menachinon, D-alpha-Tocopherol, Cholecalciferol.

| chem. / physik. Daten* | Spezifikation je 1 Tropfen (entspricht ca. 25 mg) Spezifikation | Analyse |
|--|--|----------------|
| Vitamin D3 (aus Cholecalciferol) entspricht 100 IE ⁽²⁾ | 2,5 µg | entspricht |
| Vitamin E (aus D-alpha-Tocopherol) ⁽²⁾ | 0,225 mg | entspricht |
| Vitamin K (aus Menachinon) ⁽²⁾ | 10 µg | entspricht |
| Bio-Hanföl ⁽²⁾ | 15,95 mg | entspricht |
| Füllöl: MCT-Öl (aus Kokosöl) ⁽²⁾ | q.s. | entspricht |
| Blei (Pb) ⁽²⁾ | ≤ 3 ppm | entspricht |
| Cadmium (Cd) ⁽²⁾ | ≤ 1 ppm | entspricht |
| Arsen (As) ⁽²⁾ | ≤ 2 ppm | entspricht |
| Quecksilber (Hg) ⁽²⁾ | ≤ 0,1 ppm | entspricht |

*Die angegebenen Wirkstoffmengen beziehen sich auf das oben angeführte Tropfengewicht. Gemäß Leitfaden der Europäischen Kommission zu Toleranzen in Nahrungsergänzungsmitteln liegt der übliche Toleranzrahmen einschließlich analytischer Messunsicherheit für Vitamine bei +50% bis -20% und für Mineralstoffe bei +45% bis -20%.

| Mikrobiologische Daten | Spezifikation | Analyse |
|--|-------------------------|----------------|
| Gesamtkeimzahl (TAMC) ⁽²⁾ | ≤ 10 ⁵ cfu/g | entspricht |
| Hefe/Schimmel (TYMC) ⁽²⁾ | ≤ 10 ³ cfu/g | entspricht |
| <i>Escherichia coli</i> ⁽²⁾ | nicht nachgewiesen/10g | entspricht |
| <i>Salmonella</i> spp. ⁽²⁾ | nicht nachgewiesen/25g | entspricht |

⁽¹⁾ Interne chargeンbezogene Überprüfung

⁽²⁾ Lt. Lieferantenanalyse; externe Analyse nach Stichprobenplan

Verzehrempfehlung: 2-mal täglich 4 Tropfen 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.

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.

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

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.

Hinweis zur Rückverfolgbarkeit: Die angeführten Informationen wurden auf Grundlage der von unseren Lieferanten/Herstellern bereitgestellten Dokumenten erstellt. Die Rückverfolgbarkeit wird durch eine individuelle Chargennummer gewährleistet. Diese Chargennummer ermöglicht die Rückverfolgbarkeit zu den ursprünglichen Herstellerchargen und den Verarbeitungsdaten.

Analysenzertifikat

FB-64/TR

VITRASN

Verpackung: Kanister

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 der Bearbeitung: 15.09.2025 (saom)

Computer generiert. Ohne Unterschrift gültig.