

Státní zdravotní ústav, Šrobárova 48, 100 42 Praha 10



CERTIFIKÁT

O ZDRAVOTNÍ BEZPEČNOSTI

Potvrzujeme, že složení a výsledky laboratorního vyšetření doplňku stravy

ELIXIRMAN

Výrobce: Šang-čchiou Ltd., Čína
Distributor: ELIXIRMAN s.r.o., Kotrčova 119/6, 104 00 Praha 10 - Pitkovice,
Česká republika

je v souladu

se závaznými předpisy (tj. zejména zákonem č.110/1997 Sb., o potravinách a tabákových výrobcích ve znění pozdějších předpisů, vyhl. MZ č.225/2008 Sb., kterou se stanoví požadavky na doplňky stravy a na obohacování potravin potravními doplňky, a vyhl. MZe č.113/2005 Sb., o způsobu označování potravin a tabákových výrobků), nařízení EP a R 1925/2006 o přidávání vitaminů a minerálních látek a některých dalších látek do potravin, nařízení komise (ES) č.1170/2009, které uvádí seznam vitaminů a minerálních látek a jejich forem, které lze přidávat do potravin a nařízení EC č.629/2008 stanovující maximální hodnoty určitých kontaminantů.

Doplňující údaje:

Výrobek byl kladně posouzen SZÚ Praha
(Č.j.3235/2011a), EX 111674 ze dne 30.3.2012),
a vyšetřen akreditovanými laboratořemi Státního zdravotního ústavu Praha,
Zkušební laboratoř č.1206.3, Šrobárova 48, Praha 10, Česká republika
(Protokol o zkoušce č. 183-3235/11, M 183-3235/11)

Osvědčení vydal SZÚ Praha na žádost distributora.
Platnost do 2.4.2015.

STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV

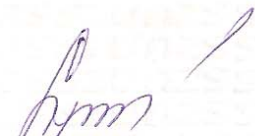


Šrobárova 48
100 42 Praha 10

Číslo osvědčení: 183-151/12

Datum a místo vydání: 2.4.2012, Praha

175010330, tel.: +420267082295


Ing. Jitka Sosnovcová
ředitelka SZÚ

National Institute of Public Health , Šrobárova 48, 100 42 Prague 10



CERTIFICATE

OF SAFETY

We hereby confirm that the ingredients and results of laboratory test
of the Food Supplement

ELIXIRMAN

Producer: Šang-čchiou Ltd., China

Applicant: ELIXIRMAN s.r.o., Kotrčova 119/6, 100 00 Praha 10-Pitkovice, Czech Republic

comply

with Czech Food Law No 110/1997, Regulation No 225/2008 relating to food supplements and fortification of foods, Regulation No 113/2005 relating to the labeling and Regulation(EC) No 1925/2006 of EP and C on the addition of vitamins and minerals and certain other substances to foods, Commission Regulation (EC) No 1170/2009 sets the list of vitamin and minerals and their forms that can be added to foods, including food supplements and Regulation EC No 629/2008 setting maximum levels for certain contaminants in foodstuffs.

Supplementary information:
product was assessed and registred by NIPH Prague
(Č.j.3235/2011a), EX 111674 from 30.3.2012),
and tested by the accredited laboratories of the National Institute of Public Health Prague,
Šrobárova 48, Prague 10, Czech Republic
No 183-3235/11, M 183-3235/11

Certificate was issued by NIPH on the request of the applicant.

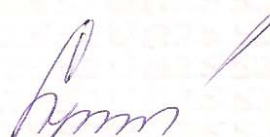
Validity of the Certificate till 2.4.2015.

NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH



Šrobárova 48
100 42 Prague 10
Czech Republic

The number of Certificate: 183-151/12
Date and place of issue: 2.4.2012, Prague


Ing. Jitka Sosnovcová
The director



NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH

Šrobárova 48
Prague 10
100 42

ELIXIRMAN a.s.

Kotrčova 119/6
100 00 Praha 10 - Pitkovice

DATE OF APPL. 8.12.2011 and 29.3.2012
REG. NO. Č.j. 3235/2011a)
EXP. NO. EX 111674
PREPARED BY Ing.M.Kubiková
TEL./FAX 267 082 335/267 082 318
E-MAIL mkubikova@szu.cz
DATE: 30.3.2012

Subject: Expertise assessment – attachment to the opinion on human safety of the preparation “ELIXIRMAN”

SUBJECT OF APPLICATION:

You have requested us for an opinion on human safety of the preparation “ELIXIRMAN” produced by Shang – cchiou Ltd., China, which you intend to introduce on the market. The product has already been positively assessed, but all the documentation has been submitted by company of original name Alians Nord s.r.o., Prague. With respect to the change of the company name you have requested new Health Certificate.

SUBMITTED DOCUMENTATION:

As a base for our opinion you have submitted:

- a) A statement declaring the agreement with use of all dossiers submitted by Alias Nord s.r.o., Prague (change of the company name)
- b) The statement of Commercial Register of the company Elixirman s.r.o., Prague
- c) Producer's dossiers concerning the ingredients of the product
- d) New proposal of the labelling.

EXPERTISE ASSESSMENT:

The product will be marketed in a form of colourless, transparent capsules.

Effective components are plant ingredients: *Panax ginseng*, *Lycium barbarum*, *Ganoderma lucidum*, *Dioscorea villosa*, *Alpinia officinalis*, *Salvia officinarum*. Gelatine is further comprised.

The preparation has been examined by accredited laboratory of NIPH – protocols No. 183-3235/11, No.1.5/11/48. The extent of microbiological and chemical testing is considered as sufficient. Found quantities of heavy metals lead, cadmium, mercury meet the criteria of the Regulation (EC) No. 629/2008. The results of microbiological testing are also satisfactory.

On the basis of above mentioned facts the preparation “ELIXIRMAN” may be categorized as a food supplement.

COMMENTS ON LABELING:

The text of the label comprises health claims which are acceptable modifications of claims given in European list of health claims evaluated by European Commission (EFSA).

We further point out that if you wish to present health claims either on a label or in an advertisement you are obliged prior to introducing the food on the market to send the Czech text of such a claim to Ministry of Health and the copy of it to Ministry of Agriculture.

CONCLUSION:

We summarize finally that the composition of the product "ELIXIRMAN" has been evaluated as complying with the requirements. The warnings given in the label proposal are considered as sufficient, the extent and results of laboratory testing are considered as acceptable.

On your request the Health Certificate for the product has been issued for the company Elixirman s.r.o., Prague.

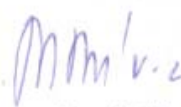
The list of relevant legislation:

- Regulation 1925/2006 of EP and C on the addition of vitamins and minerals and certain other substances to foods
- Regulation (EC) No 1924/2006 of the European Parliament and of the Council of 20 December 2006 on nutrition and health claims made on foods
- Commission Regulation (EC) No 629/2008 of 2 July 2008 amending Regulation (EC) No 1881/2006 setting maximum levels for certain contaminants in foodstuffs (Text with EEA relevance)
- Czech Food Law No. 110/1997, Coll. on Foodstuffs and Tobacco Products
- Commission Regulation (EC) No 225/2008 of 13 March 2008 fixing the export refunds on white and raw sugar exported without further processing
- Commission Regulation (EC) No 113/2005 of 25 January 2005 determining the percentage of quantities which may be allowed in respect of import licence applications lodged in January 2005 under tariff quotas for beef and veal provided for in Regulation (EC) No 1279/98 for Bulgaria and Romania
- Commission Directive 2008/100/EC of 28 October 2008 amending Council Directive 90/496/EEC on nutrition labelling for foodstuffs as regards recommended daily allowances, energy conversion factors and definitions (Text with EEA relevance)

Additional information:

- Accordingly to §3d, par. 1 of Food Law No 110/1997, Coll. on Foodstuffs and Tobacco Products, the food business operator introducing a food supplement on the market is obliged to announce this to Ministry of Health and in the copy to Ministry of Agriculture by sending them the Czech text of the label
- Accordingly to §3d, par. 3 of Food Law No 110/1997, Coll. on Foodstuffs and Tobacco Products, Ministry of Health may ask for the dossiers concerning the scientific substantiation of the health claim used.

National Institute of Public Health
Centre of Toxicology and Health Safety
Šrobárova 48, 100 42 Praha 10
Czech Republic


MUDr. Dagmar Jírová, CSc.
Head of Centre of Toxicology
and Health Safety

Annex: 1x signed proposal of the Czech text of the label
2 x Health Certificate (CZ + EN)



Státní zdravotní ústav
Centrum laboratorních činností
Laboratoř pro hodnocení speciálních druhů potravin
Zkušební laboratoř č. 1206, akreditovaná ČIA



Protokol o výsledku laboratorních zkoušek č. 1.5/11/48

Zadavatel: ALIANS NORD s.r.o. Č.jednací: 3235/11
Kontaktní osoba: Č.expertizy: 111674
Adresa: Kotrčova 119/6, Datum přijetí vzorků: 28.12.2011
104 00 Praha 10 - Vršovice

tel.:
e-mail:

1. Označení vzorků:

lab. č. vzorku:	název:	výrobce:
1.5/11/48	ELIXIRMAN	Šang-čchiou Ltd., China

2. Výsledky:

lab. č. vzorku:	analyt	identifikované barvivo	metoda	Pozn.
1.5/11/48	syntetická barviva	E127 Erythrosin E133 Brilantní modř FCF E123 Amarant	SOP4/1.5	A

A - metoda akreditovaná ČIA, N - metoda neakreditovaná


3. Metody:

SOP4/1.5 TLC chromatografie (ČSN 560146, ON 58 2303)
Zkoušku provedl: SOP4/1.5 Jordáková

Laboratoř prohlašuje, že veškeré výsledky měření a zkoušek se týkají pouze předmětu vyšetření. Bez písemného souhlasu zkušební laboratoře se nesmí zkušební protokol reprodukovat jinak než celý.
Protokol vypracoval: Jordáková

V Praze dne: 11.1.2012




Ing. D. Winklerová
technický vedoucí



Testing protocol No.1.5/11/48

Customer: ALIANS NORD s.r.o. Reg.No.: 3235/11
Contact person: Expertise No.: 111674
Address: Kotrčova 119/6, Date of sample delivery: 28.12.2011
104 00 Praha 10 - Vršovice
tel.:
e-mail:

1. Sample:

Lab. No. of sample:	Name:	Producer:
1.5/11/48	ELIXIRMAN	Shang-cchiou Ltd., China

2. Results:

Lab. No. sample:	analyte	Identified colour	method	Note
1.5/11/48	synthetic colours	E127 Erythrosin E133 Brilliant blue FCF E123 Amarant	SOP4/1.5	A

A - method accredited, N - method not accredited

3. Methods:

SOP4/1.5 TLC chromatografy (ČSN 560146, ON 58 2303)
Testing performed by: SOP4/1.5 Jordáková

The laboratory declares that all results of measurements and testing relate to the subject of testing only. Without written agreement of the testing laboratory the protocol shall not be reproduced by other way then as a whole.

Protocol prepared by: Jordáková

Prague: 11.1.2012



Ing. D. Winklerová
Technical manager



STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV
CENTRUM TOXIKOLOGIE A ZDRAVOTNÍ BEZPEČNOSTI

Oddělení pro chemickou bezpečnost výrobků

Šrobárova 48, 100 42 Praha 10

Tel + Fax: +420 267082554 E-mail: vrbik@szu.cz

Zkušební protokol 183-3235/11

Zadavatel

Název zadavatele: ALIANS NORD s.r.o.

Adresa: Kotrčova 119/6, 104 00 Praha 10 - Vršovice

Výrobek	Doplňěk stravy
Č. lab. vzorku	Označení a charakteristika
1	ELIXIRMAN - prášková náplň tobolky
Požadované zkoušky: Stanovení obsahu Cd, Pb, Hg	

Prohlášení laboratoře

Výsledky měření a zkoušek se týkají pouze předmětu vyšetření a nenahrazují jiné dokumenty (např. správního charakteru), které jsou orgány státního odborného dozoru podle specifických požadavků vyžadovány. Bez písemného souhlasu zkušební laboratoře se nesmí zkušební protokol reprodukovat jinak než celý.

Zkoušky provedl: Dagmar Kačabová

Vedoucí oddělení pro chemickou bezpečnost výrobků

V Praze dne: 12. 1. 2012

Ing. Karel Vrbik



Základní údaje

Datum předání na SZÚ	28.12.2011
Zkušební metody	1) Rozklad vzorku kyselinou dusičnou v mikrovlnné peci a stanovení obsahu Cd, Pb (SOP č.8/21) 2) Stanovení obsahu Hg (SOP č.8/21)
Datum zkoušky	9.1.2012 – 12.1.2012
Použitá měřidla a zařízení	Atomový absorpční spektrometr SpectrAA 220Z fyVarian Zařízení pro stanovení obsahu rtuti AMA 254

Výsledky

Zkoušený znak		Jednotka	Vzorek č.	Odhad nejistoty	Mez stanovitelnosti
			1		
Stanovení obsahu těžkých kovů	Cd	[mg/kg]	0,05	± 10 rel. %	0,04
	Pb		0,6		0,4
	Hg		0,009		0,001

Legenda:

pms = pod mezi stanovitelnosti

Laboratorní rozbor byly provedené v akreditované specializované laboratoři chemických analýz Centra laboratorních činností SZÚ se sídlem v Praze s Osvědčením o akreditaci č. 203/2009 ze dne 3.4.2009

Údaje o odchylkách, doplňcích nebo výjimkách ze zkušebních předpisů
X



NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH

Unit for chemical safety of products

Prague 10, 48 Šrobárova

Czech Republic

Tel.: +420 267082554 Fax: +420 267082554 E-mail: vrbik@szu.cz

Test report ref. No. 183-3235/11

Contractor

Client: ALIANS NORD s.r.o.

Address: Kotrčova 119/6, 104 00 Praha 10 - Vršovice

Product	Food supplement
Sample No.	Sample description
1	ELIXIRMAN – content of capsules
Requested tests: Quantitative determination of Cd, Pb, Hg	

Statement of the laboratory

The results of measuring and tests presented in this report pertain solely to the sample tested, and do not supply any other documents (e.g. of administrative character) that are specifically requested by the organs of state expert supervision. Without written permission of the testing laboratory the test report cannot be reproduced otherwise than as a whole.

Tests performed by: Dagmar Kačabová
Prague, January 12, 2012

Head of the Unit for chemical safety of products
Ing. Karel Vrbík

Stamp:



Basic data

Date submitted to NIPH	December 28, 2011
Test methods	1) Decomposition of the sample by nitric acid in the microwave oven and quantitative determination of Cd, Pb (SOP No.8/21) 2) Quantitative determination of Hg (SOP No.8/21)
Date of the tests	January 9-12, 2012
Instrumentation implemented	Atomic absorption spectrometer Spectr AA 220Z Varian Equipment for quantitative determination of mercury AMA 254

Results

Parameter		Unit	Sample No. 1	Uncertainty of measurement	Limit of detection
Heavy metals	Cd	[mg/kg]	0,05	± 10 rel.%	0,04
	Pb		0,6		0,4
	Hg		0,009		0,001

Laboratory testing was performed in accredited specialized laboratory of chemical analysis of Centre of laboratory activities NIPH, Prague, Certificate of accreditation No. 203/2009 from April 4, 2009.

Data on deviations from, and supplements or exceptions to test regulations
X

**STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV, Praha, Šrobárova 48
NRL pro mikrobiologii potravin, PBU a prostředí**

PROTOKOL č. M 183-3235/11

Vzorek (číslo/název): **1. ELIXIRMAN**
Zadavatel: ALIANS NORD s.r.o.
Kotrčova 119/6
104 00 Praha 10 - Vršovice


Mikrobiologické vyšetření

Mikroorganismy	Výsledky vyjádřeny jako počet cfu/g, ml		
	Celkový počet mikrobů	Plisně	Kvasinky
Metoda	ČSN ISO 4833	ČSN ISO 21527	ČSN ISO 21527
Vzorek č./č.lab.			
1/266	< 50	< 50	< 50

cfu – kolonie tvořící jednotky; < 50 – mez detekce při kvantitativním stanovení

Vyšetření provedl: H. Šmuhařová

Vzorek je hodnocen ve sledovaných znacích jako mikrobiologicky bezpečný.


RNDr. Vladimír Špelina, CSc.
ved. NRL

V Praze dne: 10.1.2012

STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV
Národní referenční laboratoř
pro mikrobiologii
potravin, PBU a prostředí

Annex to opinion: No.3235/11, Ex 111674

**NATIONAL INSTITUTE OF PUBLIC HEALTH, Prague 10, Šrobárova 48
NRL for microbiology of foods, items of current use and environment**

PROTOCOL No. M 183-3235/11

Sample
(number/name):

1. ELIXIRMAN

Customer:

ALIANS NORD s.r.o.
Kotrčova 119/6
104 00 Praha 10 - Vršovice


Microbiological examination

Microorganisms Method	Results expressed as cfu/g, ml		
	Total plate count ČSN ISO 4833	Mouls ČSN ISO 21527	Yeasts ČSN ISO 21527
Sample No./lab.No. 1/266	< 50	< 50	< 50

cfu – colony forming units; < 50 – limit of detection by quantitative enumeration

Testing performed by: H. Šmuhařová

The sample is assessed in examined criteria as microbiologically safe.


RNDr. Vladimír Špelina, CSc.
Head of NRL

Prague: 10.1.2012

STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV
Národní referenční laboratoř
pro mikrobiologii
potravin, PBU a prostředí



**CZECH AGRICULTURE AND
FOOD INSPECTION AUTHORITY**

INSPECTORATE IN PRAGUE

Za Opravnou 300/6, 150 00, Praha 5 – Motol, Czech Republic
Phone: +420 257 199 511, Fax: +420 257 199 529

issued

CERTIFICATE

No.

1	1	2	3	0	0	1	0
---	---	---	---	---	---	---	---

Applicant: ELIXIRMAN s.r.o., Kotrčova 119/6, 104 00 Prague 10, Czech Republic	
Product: ELIXIRMAN	
Category, group, sub-group of the foodstuff: food supplement	
Identification number: 24286800	VAT identification number: CZ24286800
Producer: Shangqiu Furuishi Nutrition and Food CO., LTD., Ningyang Road 36, Ningling County, Shangqiu City, Henan Province, China	

This certificate is issued with according to the Act No. 146/2002 Coll. on CAFIA (§3 part 4 letter c), as amended by later legislation.

Czech Agriculture and Food Inspection Authority certifies by this certificate that at sample of the above-mentioned product they found, in the range of the executed laboratory tests, correspondence of its features with the following legal regulations and requirement of customers:

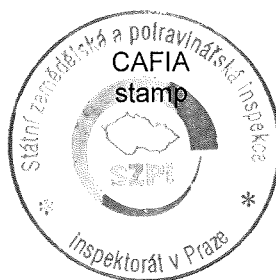
Legislation, , standard or requirement of the purchaser/client	Assessed characteristic	Detected Value / Identified
Commission Regulation (EC) No. 629/2008	cadmium	0,05 mg/kg
Commission Regulation (EC) No. 629/2008	lead	0,6 mg/kg
Commission Regulation (EC) No. 629/2008	mercury	0,009 mg/kg
Regulation No. 4/2008 Coll., as amended by later legislation	syntetic colours	E 127, E133, E123

Component part of this certificate is following Documents, which are enclosure of this certificate: Final protocol No. 11230010 from the 3.10.2012.

Notices:

Package and labelling no evaluated, it is not subject of certification.

3.10.2012, Prague,
Czech Republic




Petr Cuhra
Director of the Inspectorate in Prague



STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV

Šrobárova 48
Praha 10
100 42

ELIXIRMAN s.r.o.

Kotrčova 119/6
100 00 Praha 10 - Pitkovice

VÁŠ DOPIS ZN.: -

ZE DNE: 8.12.2011
a 29.3.2012
NAŠE ZN.: Č.j. 3235/2011a)
EX 111 674

VYŘIZUJE: Ing.M.Kubíková
TEL./FAX.: 267 082 335/267 082 318
E-MAIL: mkubikova@szu.cz

DATUM: 30.3.2012

Věc: **ODBORNÝ POSUDEK - DODATEK k posouzení zdravotní nezávadnosti přípravku „ELIXIRMAN“**

PŘEDMĚT ŽÁDOSTI:

Požádali jste nás o posouzení zdravotní nezávadnosti přípravku „ELIXIRMAN“ fy Šang-čchiou Ltd., China, který Vaše firma Elixirman s.r.o., Praha hodlá uvést do oběhu. Produkt již byl námi kladně posouzen, ale veškerá dokumentace byla vypracována na původní název firmy Alians Nord s.r.o., Praha. Nyní jste nás, a to v souvislosti se změnou názvu firmy, požádali o nové vypracování Certifikátů zdravotní bezpečnosti.

PŘEDLOŽENÁ DOKUMENTACE:

Jako podklad pro naše posouzení jste nám předložili:

- dokument potvrzující souhlas s využitím veškerých materiálů předaných fy Alians Nord s.r.o., Praha firmou firma Elixirman s.r.o., Praha (změna názvu)
- výpis z obchodního rejstříku fy Elixirman s.r.o., Praha
- dokumentaci výrobce týkající se složení produktu
- nový návrh textu české etikety

ODBORNÉ POSOUZENÍ:

Produkt je ve formě bezbarvých, průhledných želatinových kapslí.

Účinnými složkami jsou rostlinné složky: ženšen pravý (Panax ginseng), kustovnice čínská (Lycium barbarum), lesklokorka lesklá (Ganoderma lucidum), japonský jam (Dioscorea villosa), alpinie lékařská (Alpinia officinalis), šalvěj lékařská (Salvia officinarum). Dále je obsažena želatina.

Přípravek byl laboratorně vyšetřen akreditovanou laboratoří SZÚ - protokoly č. M 183 - 3235/11 a č. 183-3235/11. Rozsah mikrobiologického rozboru i chemického rozboru obsahu těžkých kovů považujeme za dostačující. Zjištěné hodnoty obsahu olova, kadmia a rtuti vyhovují nařízení komise (ES) č.629/2008. K výsledkům mikrobiologického vyšetření rovněž nemáme připomínky.

Na základě výše uvedeného lze přípravek „ELIXIRMAN“ zařadit mezi doplňky stravy.

PŘIPOMÍNKY K TEXTU ETIKETY:

V textu etikety produktu uvádíte zdravotní tvrzení, která jsou akceptovatelnými modifikacemi tvrzení obsaženými v celoevropském seznamu zdravotních tvrzení, které byly předány ke zhodnocení EK (EFSA).

Dále upozorňujeme, že hodláte-li uvádět zdravotní tvrzení, ať na etiketě nebo v reklamě, jste povinni před prvním uvedením takové potraviny do oběhu zaslat Ministerstvu zdravotnictví a v kopii Ministerstvu zemědělství český text tohoto tvrzení.

ZÁVĚR:

Závěrem tedy shrnujeme, že složení výrobku „ELIXIRMAN“ a jeho navržené dávkování považujeme za vyhovující. Upozornění uváděná v návrhu etikety považujeme za dostatečná. Výsledky a rozsah mikrobiologického vyšetření považujeme za akceptovatelné.

K produktu byl na Vaši žádost vydán Certifikát zdravotní bezpečnosti, vydáno pro fy Elixirman s.r.o., Praha.

Seznam vztahujících se předpisů :

- Nařízení EP a R (ES) č. 1925/2006 o přidávání vitaminů, minerálních látek a dalších látek do potravin
- Nařízení EP a R (ES) č. 1924/2006 o výživových a zdravotních tvrzeních při označování potravin ke kterému se vztahují nařízení č.107/2008 a nařízení č.353/2008
- Nařízení komise EP a R (ES) č.629/2008 stanovující limity některých kontaminantů v potravinách
- Zákon č.110/1997 Sb., o potravinách a tabákových výrobcích ve znění pozdějších předpisů
- Vyhláška MZ č. 225/2008 Sb., kterou se stanoví požadavky na doplňky stravy a na obohacování potravin potravními doplňky
- Vyhláška MZe č.113/2005 Sb., o způsobu označování potravin a tabákových výrobků
- Směrnice Komise 2008/100/ES, kterou se mění směrnice 90/496/EHS o nutričním označování potravin

Doplňující informace :

- Podle §3d, odst.1, zákona o potravinách č.110/1997 ve znění pozdějších předpisů je provozovatel potravinářského podniku uvádějící na trh doplňků stravy povinen oznámit uvedení přípravku Ministerstvu zdravotnictví a v kopii Ministerstvu zemědělství zasláním českého textu označení (textu etikety)
- Podle §3d, odst.3, zákona o potravinách č.110/1997 ve znění pozdějších předpisů může Ministerstvo zdravotnictví vyžadovat podklady týkající se vědeckého zdůvodnění použitého zdravotního tvrzení.

STÁTNÍ ZDRAVOTNÍ ÚSTAV

Centrum toxikologie
a zdravotní bezpečnosti
Šrobárova 48, 100 42 Praha 10



MUDr. Dagmar Jírová, CSc.
vedoucí Centra toxikologie
a zdravotní bezpečnosti

Přílohy: 1 x parafovaný návrh českého textu etikety
2 x Certifikát zdravotní bezpečnosti (čj+aj)