



240020349784



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L1910

检测 报告

Test Report

样品名称: 斯维诗®钙维生素 D 片

委托单位: 健合(中国)有限公司

检测类型: 委托检验

华测检测认证集团股份有限公司
Centre Testing International Group Co., Ltd.

www.cti-cert.com

检验检测专用章



验证码: ZX4P

检测报告

报告编号: A2240371099101001C

第 2 页 共 6 页

样品信息	样品名称	斯维诗®钙维生素 D 片	CTI 样品编号	HCQ08120001
	样品商标	/	样品规格	110.7g (1.23g×90)
	生产日期	2024-05-22	样品批号	410080197
	样品数量	9 瓶	样品状态	完好
	生产厂家	健合(中国)有限公司		
	生产厂家地址	广东省广州市黄埔区光宝路 10 号		
客户信息	委托单位	健合(中国)有限公司		
	委托单位地址	广东省广州市黄埔区光宝路 10 号		
检测信息	样品接收日期	2024 年 06 月 26 日	样品检测日期	2024 年 06 月 26 日~ 2024 年 07 月 10 日
	检测项目	重量差异, 崩解时限, 灰分, 钙(以 Ca 计), 总汞(以 Hg 计)等 15 项		
	检测依据	Q/JHZG 0001S-2022《斯维诗®钙维生素 D 片》,《保健食品标识规定(卫生监发[1996]第 38 号)》& GB 7718-2011《食品安全国家标准 预包装食品标签通则》		
检测结论	经检测, 所检项目符合 Q/JHZG 0001S-2022《斯维诗®钙维生素 D 片》,《保健食品标识规定(卫生监发[1996]第 38 号)》& GB 7718-2011《食品安全国家标准 预包装食品标签通则》要求。 (检验检测专用章) 批准日期: 2024 年 07 月 10 日			
备注	----- 检验检测专用章			

编制: 庄舒婷

审核: 陈洪珠

批准: 朱桂芳

授权签字人: 朱桂芳

华测检测认证集团股份有限公司

广东省深圳市宝安区新安街道兴东社区华测检测大楼

检测报告

报告编号: A2240371099101001C

第 3 页 共 6 页

检测结果:

序号	检测项目	单位	检测结果	检出限	标准要求	结论	检测方法
1	重量差异	/	符合规定	/	应符合《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下“片剂”的规定	符合	《中国药典》2020年版 第四部
2	崩解时限	min	4	/	≤60	符合	《中国药典》2020年版 第四部
3	灰分	%	44.7	/	≤60	符合	GB 5009.4-2016
4	钙(以Ca计)	mg/片	227	/	165~266	符合	GB 5009.92-2016
5	总汞(以Hg计)	mg/kg	<0.01	定量限: 0.01	≤0.3	符合	GB 5009.17-2021
6	铅(以Pb计)	mg/kg	未检出	0.02	≤1.9	符合	GB 5009.12-2023
7	总砷(以As计)	mg/kg	未检出	0.010	≤1.0	符合	GB 5009.11-2014
8	维生素D ₃ (以胆钙化醇计)	μg/片	3.41	/	2.64~5	符合	GB 5009.296-2023
9	维生素E	mg/kg	未检出	0.40	≤75	符合	GB 5009.82-2016
10	标签	/	符合	/	应符合《保健食品标识规定(卫生监发[1996]第38号)》& GB 7718-2011的要求	符合	《保健食品标识规定(卫生监发[1996]第38号)》& GB 7718-2011
11	菌落总数	CFU/g	<10	/	≤30000	符合	GB 4789.2-2022
12	大肠菌群	MPN/g	<0.3	/	≤0.92	符合	GB 4789.3-2016
13	霉菌和酵母	CFU/g	<10	/	≤50	符合	GB 4789.15-2016
14	沙门氏菌	/25g	未检出	/	≤0/25g	符合	GB 4789.4-2016
15	金黄色葡萄球菌	/25g	未检出	/	≤0/25g	符合	GB 4789.10-2016
以下空白							

检测报告

报告编号: A2240371099101001C

第 4 页 共 6 页

标签审核结果:

序号	标签项目	审核标准条款	审核意见
1	基本原则	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》 & GB 7718-2011 3.1~3.11	符合
2	保健食品名称	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-1 & GB 7718-2011 4.1.2	符合
3	保健食品标志与保健食品批准文号	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-2	符合
4	净含量及固形物含量	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-3 & GB 7718-2011 4.1.5	符合
5	配料表（包括配料的定量标示）	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-4 和 GB 7718-2011 4.1.3 & 4.1.4	符合
6	功效成分/标志性成分及含量	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-5 & GB 7718-2011 4.1.11.3	符合
7	保健作用/保健功能	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-6	符合
8	适宜人群	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-7	符合
9	食用量及食用方法	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-8 & GB 7718-2011 4.4.2	符合
10	日期标示	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-9 & GB 7718-2011 4.1.7	符合
11	贮藏方法	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-10 & GB 7718-2011 4.1.8	符合
12	执行标准	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-11 & GB 7718-2011 4.1.10	符合
13	生产者、经销者的名称、地址和联系方式	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-12 & GB 7718-2011 4.1.6	符合

检测报告

报告编号: A2240371099101001C

第 5 页 共 6 页

序号	标签项目	审核标准条款	审核意见
14	辐照标识	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-13 & GB 7718-2011 4.1.11.1	/
15	警示性标识	《保健食品标识规定（卫监发[1996]第 38 号）》附件 1-13	符合
16	食品生产许可证编号	GB 7718-2011 4.1.9	符合
17	转基因食品	GB 7718-2011 4.1.11.2	/
18	质量（品质）等级	GB 7718-2011 4.1.11.4	/

备注:

1. 标签审核不包括内容真实性的核实。
2. 以上部分信息来源于审核当日国家市场监督管理总局官网上的相关信息，CTI 不承担证实网上信息的准确性和时效性的责任。
3. 样品为非实物标签，审核内容不包括强制标示内容的字符高度、生产日期及保质期的格式、保健食品标志宽度、比例、颜色，以及保健食品名称、保健食品标签警示用语区的面积、警示用语字体及最小高度、投诉服务电话与“保健功能”的字体。
4. 有 GMP 认证标志以及其它标志的产品，应符合国家相关规定。
5. 审核意见中“/”表示样品标签无此信息或审核标准条款中无此要求。
6. 商品条码和商品二维码不在本次标签审核范围之内。
7. Q/JHZG 0001S-2022 由委托单位提供。

检测报告

报告编号: A2240371099101001C

第 6 页 共 6 页

样品图片



声明:

1. 报告无批准人签字、检验检测专用章及报告骑缝章, 或经涂改, 以及复印报告未加盖红色检验检测专用章均视作无效。
2. 未经本公司批准, 不得部分复制本报告。
3. 样品信息由客户提供, 本报告检测结果仅对受检样品负责。
4. 不得擅自使用检测结果进行不当宣传。
5. 如果对检测结果有异议, 请于收到报告之日起7个工作日内提出, 逾期不予受理。
6. 扫描报告首页二维码, 或登陆官方网站 <https://mycti.cti-cert.com> 输入报告编号和报告首页验证码, 即可查询报告真伪; 如有疑问, 请联系邮箱: fdd.checkreport@cti-cert.com。

*** 报告结束 ***

依据 Q/JHZG 0001S-2022 《斯维诗®钙维生素 D 片》，对以下项目作出说明。详见下表。

序号	检测项目	单位	检测结果	检出限	标准要求	符合性说明	检测方法
1	色泽	/	包衣呈黄色，片芯呈白色	/	包衣呈黄色，片芯呈白色	符合	Q/JHZG 0001S-2022
2	状态	/	包衣片剂，片形完整、光洁，有适宜的硬度，无肉眼可见外来杂质	/	包衣片剂，片形完整、光洁，有适宜的硬度，无肉眼可见外来杂质	符合	Q/JHZG 0001S-2022
3	滋味、气味	/	具有本品特有的滋味和气味，无异味	/	具有本品特有的滋味和气味，无异味	符合	Q/JHZG 0001S-2022

备注：1. Q/JHZG 0001S-2022 由委托单位提供。

2. 以上检测项目因无法取得资质认定，仅供科研、教学、企业内部质量控制、企业产品研发等目的使用。

3. 以上内容是对报告 A2240371099101001C 的附加说明。