

**Produktnname:** **URSPRUNG NIGHT**

**Produktart:** Tropfen  
**Artikelnummer:** 000007105000  
**Charge:** BU01690  
**Herstellungsdatum:** 30.07.2025  
**Mindesthaltbarkeitsdatum:** 07/2027

**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:**

Hanföl, D-alpha-Tocopherol, Melatonin, Pteroylmonoglutaminsäure.

Kapselinhalt - chem. / physik. Daten*	Spezifikation	Analyse
Vitamin E (aus D-alpha-Tocopherol) <sup>(2)</sup>	0,6 mg	entspricht
Folsäure (aus Pteroylmonoglutaminsäure) <sup>(2)</sup>	40 µg	entspricht
Melatonin <sup>(2)</sup>	0,1 mg	entspricht
Hanföl <sup>(2)</sup>	23,97 mg	entspricht
Blei (Pb) <sup>(2)</sup>	≤ 3 ppm	entspricht
Cadmium (Cd) <sup>(2)</sup>	≤ 1 ppm	entspricht
Arsen (As) <sup>(2)</sup>	≤ 2 ppm	entspricht
Quecksilber (Hg) <sup>(2)</sup>	≤ 0,1ppm	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) <sup>(2)</sup>	≤ 10 <sup>5</sup> cfu/g	entspricht
Hefe/Schimmel (TYMC) <sup>(2)</sup>	≤ 10 <sup>3</sup> cfu/g	entspricht
<i>Escherichia coli</i> <sup>(2)</sup>	nicht nachgewiesen/10g	entspricht
<i>Salmonella</i> spp. <sup>(2)</sup>	nicht nachgewiesen/25g	entspricht

<sup>(1)</sup> Interne chargenbezogene Überprüfung

<sup>(2)</sup> Lt. Lieferantenanalyse; externe Analyse nach Stichprobenplan

**Verzehrempfehlung:** 1-mal täglich 10 Tropfen einnehmen.

Nach dem Öffnen der Verpackung innerhalb von 3 Monaten konsumieren. \*\*\*

Die empfohlene Verzehrmenge nicht überschreiten.

# Analysenzertifikat

## FB-64/TR

VITRASAN

---

\*\*\* 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.

**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).

# **Analysenzertifikat**

## **FB-64/TR**

VITRASAN

---

**Datum der Bearbeitung:** 26.08.2025 (saom)  
Computer generiert. Ohne Unterschrift gültig.