

UBF - An der Mühle 1D - 15345 Altlandsberg

LEVI PACK GmbH
Hasselbrookstr. 25
D – 22089 Hamburg

Analysebericht: 202510070100

Probennummer	202510070103
Probenkennzeichnung	C 1000 max shot5.pdf, W22_Shot_CMAX_packaging_edited6.pdf
Beginn der Arbeit	16.10.2025
Ende der Arbeit	16.10.2025
Methode	Recherche und Begutachtung nach Gesetzeslage

Etikettenmuster C 1000 max shot5.pdf

Verpackungsmuster (Umverpackung) W22_Shot_CMAX_packaging_edited6.pdf

Produktzuordnung

Aus Sicht des Sachverständigen ist dieses Produkt eine Nahrungsergänzungsmittel.
Die Prüfung der Verpackung wurde auf der Grundlage der LMIV, des Eichgesetzes, der health claims - VO [6] und der RICHTLINIE 2002/46/EG DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 10. Juni 2002 zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über Nahrungsergänzungsmittel sowie des LFGB vorgenommen.

Verpackung

Die Pflicht-Elemente der Kennzeichnung:

- Bezeichnung zutreffend – vorhanden, **ANZUPASSEN**
- Zutatenliste zutreffend – vorhanden, **ANZUPASSEN**
- Zutaten nach Anhang II zutreffend – korrekt
- Menge bestimmter Zutaten zutreffend – nicht zutreffend
- Nettofüllmenge zutreffend – vorhanden
- MHD oder Verbrauchsdatum zutreffend – vorhanden
- Los-Angabe zutreffend – vorhanden
- Angaben für Aufbewahrung zutreffend – vorhanden
- Name und Anschrift des LM Unternehmers zutreffend – vorhanden – korrekt
- Ursprungsland oder Herkunftsort (nach Artikel 26) – hier nicht zutreffend
- ggf. Gebrauchsanweisung vorhanden, Verzehrsempfehlung
- Alkoholgehalt (ab 1,2 vol %) hier nicht zutreffend
- Nährwertdeklaration nicht zutreffend – korrekt

Seite 14

Dieser Analysenbericht umfaßt 18 Seiten. Die Meßgenauigkeit liegt in der Toleranz des Untersuchungsverfahrens. Die Analysenergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die angegebenen Proben. Dieser Bericht darf ohne schriftliche Zustimmung der UBF GmbH nicht auszugsweise veröffentlicht werden. Das Urheberrecht liegt bei der UBF GmbH.

- Warnhinweis kleine Kinder vorhanden – korrekt
- Warnhinweis gesunde Ernährung vorhanden – korrekt
- Warnhinweis Tagesdosis vorhanden – korrekt
- Nährstofftabelle vorhanden – korrekt

sind vorhanden.

Die Angabe einer Verkehrsbezeichnung – hier Nahrungsergänzungsmittel – ist vorhanden. Sie muss auch im selben Sichtfeld wie die Nettofüllmenge angegeben werden. Außerdem ist eine Kategorie anzugeben, z.B.:

Nahrungsergänzungsmittel mit Vitaminen und Curcuminoiden und Süßungsmitteln

Das Mindesthaltbarkeitsdatum [10] ist durch Verweis angegeben. Bei Lebensmitteln, deren Mindesthaltbarkeit mehr als 3 Monate beträgt, kann auf die Angabe des Tages verzichtet werden, wenn das Mindesthaltbarkeitsdatum unverschlüsselt mit den Worten „mindestens haltbar bis Ende..“ angegeben wird. Die Loskennzeichnung ist vorgesehen.

Die korrekte Schriftgröße der Angaben konnte nicht endgültig geprüft werden (Messung am Druckmaster), sie muss für alle Pflichtelemente 1,2 mm betragen wenn die größte bedruckte und bedruckbare Fläche der Verpackung > 80 cm² ist oder 0,9 mm wenn die bedruckbare Fläche < 80 cm² ist. Gemessen wurden 1,2 mm, was ausreichend ist.

Die Forderung der Schriftgröße für die Nettofüllmenge würde bei einer netto Füllmenge 175 ml mit 3 mm erfüllt werden. Die Angabe der Füllmenge in Abhängigkeit von der realen Nettofüllmenge (lt. §20 der Fertigpackungsverordnung[8]) konnte nicht endgültig geprüft werden (Messung am Druckmaster). Gemessen wurden 3,2 mm, was ausreichend ist.

Beide Angaben sind von Ihnen hinsichtlich der Schriftgröße zu prüfen.

Die Nährwertangaben lt. NEMV [3] sind angegeben, was gefordert ist.

Zutaten

Die verwendeten Zutaten sind aufgezählt. Eine quantifizierte Gesamtrezeptur lag uns nicht vor. Die Angabe der Zutaten entsprechend LMIV [2] sind in absteigender Menge anzugeben. Die Zutat Wasser im Zutatenverzeichnis ist nicht als gereinigtes Wasser zu bezeichnen, Der Hinweis auf Zucker ist dort zu entfernen. Also wie folgt anzugeben:

Zutaten: ~~gereinigtes~~ Wasser, Orangensaftkonzentrat 10%, Süßungsmittel (Sorbit), L-Ascorbinsäure (Vitamin C), Verdickungsmittel (Xanthan), Konservierungsstoff (Kaliumsorbat), Orangenaroma, Kurkuma-Extrakt 0,10 %, Ingwerwurzel-Trockenextrakt, Maltodextrin, Süßungsmittel (Sucralose).

Der Allergenhinweis ist nicht aufgeführt. Allergene sind nicht enthalten. Eine Adresse des Inverkehrbringer ist aufgeführt. Die Verzehrsempfehlungen sind angegeben. Ein Lagerhinweis ist angegeben.

Health claims:

Die verwendeten claims sind von der ESFA autorisiert.

Warnhinweise:

Die allgemeinen Warnhinweise nach NEM Recht sind vorhanden.

Die Verpackung (Umverpackung) ist verkehrsfähig.

Die Pflicht-Elemente der Kennzeichnung einer inneren Verpackung:

- Bezeichnung zutreffend – vorhanden, nicht ausreichend
- Zutaten nach Anhang II zutreffend – korrekt
- MHD oder Verbrauchsdatum zutreffend – vorhanden
- Los-Angabe zutreffend – vorhanden
- Warnhinweise

sind vollständig vorhanden.

Das Etikett ist verkehrsfähig.

Nicht geprüfte Angaben

Rechnerische Richtigkeit der Nährwerttabelle.

Schriftgröße der Füllmengenangabe und der Pflichtangaben konnte nicht endgültig geprüft werden (Messung am Druckmaster)

Rechtsvorschriften zur Prüfung

1. Gesetz zur Neuordnung des Lebensmittel und Futtermittelrechts (LFGB) vom 1. September 2005
2. Verordnung (EU) Nr. 1169/2011 des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 25. Oktober 2011 betreffend die Information der Verbraucher über Lebensmittel
3. Nahrungsergänzungsmittelverordnung vom 24. Mai 2004 (BGBl. I S. 1011), die zuletzt durch Artikel 8 der Verordnung vom 13. Dezember 2011 (BGBl. I S. 2720) geändert worden ist
4. RICHTLINIE 2002/46/EG DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 10. Juni 2002 zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über Nahrungsergänzungsmittel
5. Eichgesetz in der Fassung vom 23. März 1992 (BGBl. I S. 711), das zuletzt durch Artikel des Gesetzes vom 7. März 2011 (BGBl. I S. 338)
6. Bekanntmachung der Neufassung der Fertigpackungsverordnung (Fertigpackungs-VO) vom 18. November 2020 (BGBl. I S. 2504)
7. Questions and Answers on the application of the Regulation (EU) N° 1169/2011 on the provision of food information to consumers

Archiv

Seite 16

Dieser Analysenbericht umfaßt 18 Seiten. Die Meßgenauigkeit liegt in der Toleranz des Untersuchungsverfahrens. Die Analysenergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die angegebenen Proben. Dieser Bericht darf ohne schriftliche Zustimmung der UBF GmbH nicht auszugsweise veröffentlicht werden. Das Urheberrecht liegt bei der UBF GmbH.

Gutachten	20251007001a.odt
Daten	C 1000 max shot5.pdf, W22_Shot_CMAX_packaging_edited6.pdf
Unverbrauchte Probe	Entfällt

Altlandsberg, den 16.10.2025



Prof. h.c. Dr. Jörg-Thomas Mörsel
-Leiter der Prüfeinrichtung-
öffentlich bestellter und vereidigter Sachverständiger
für Lebensmittelchemie

Seite 17

Dieser Analysenbericht umfaßt 18 Seiten. Die Meßgenauigkeit liegt in der Toleranz des Untersuchungsverfahrens. Die Analysenergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die angegebenen Proben. Dieser Bericht darf ohne schriftliche Zustimmung der UBF GmbH nicht auszugsweise veröffentlicht werden. Das Urheberrecht liegt bei der UBF GmbH.

Etikettenmuster 202510070103
(C 1000 max shot5.pdf)

25ml
C 1000 Max Shot
mit Kurkuma und Ingwer



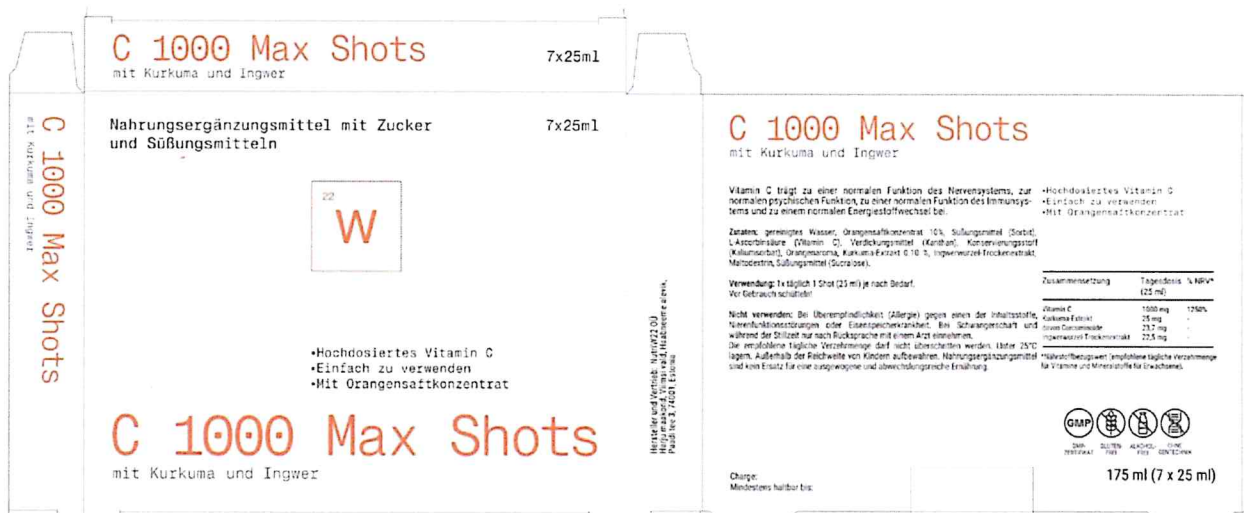
C 1000 MAX SHOT mit Kurkuma und Ingwer. Nahrungsergänzungsmittel mit Zucker und Süßungsmitteln. **Zutaten:** gereinigtes Wasser, Orangensaftkonzentrat 10%, Süßungsmittel (Sorbit), L-Ascorbinsäure (Vitamin C), Verdickungsmittel (Xanthan), Konservierungsstoff (Kaliumsorbat), Orangenaroma, Kurkuma-Extrakt 0,10 %, Ingwerwurzel-Trockenextrakt, Maltodextrin, Süßungsmittel (Sucralose). **Verwendung:** 1x täglich 1 Shot (25 ml). **Vor Gebrauch schütteln!**

Vertrieb: NutriW22 UG
Hasselbrookstraße 25,
22089 Hamburg
Germany

Charge:
Mindestens
haltbar bis:

Etikett korrekt
Etikett nicht korrekt
notwendige Änderungen
OK

Verpackungsmuster (Umverpackung) 202510070103
(W22_Shot_CMAX_packaging_edited6.pdf)



Etikett korrekt
Etikett nicht korrekt
notwendige Änderungen
OK



Seite 18

Dieser Analysenbericht umfasst 18 Seiten. Die Meßgenauigkeit liegt in der Toleranz des Untersuchungsverfahrens. Die Analyseergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die angegebenen Proben. Dieser Bericht darf ohne schriftliche Zustimmung der UBF GmbH nicht auszugsweise veröffentlicht werden. Das Urheberrecht liegt bei der UBF GmbH.

Zertifikat

Verkehrsfähigkeitsbescheinigung

basierend auf unserem Gutachten vom 16. Oktober 2025 (202510070103) und vom 13. Januar 2025 (202501130503) erfolgte die Begutachtung sowie die Bewertung der Inhaltsstoffe und Etikettierung anhand der geltenden gesetzlichen Regelungen.

Hiermit bestätigen wir, dass das Produkt

**„C 1000 Max Shot 25 ml“
Nahrungsergänzungsmittel**

welches von der Firma

**NutriW22 UG
Hasselbrookstraße 25, D – 22089 Hamburg**

in Verkehr gebracht wird,

hinsichtlich seiner Zusammensetzung und Etikettierung der derzeit geltenden Rechtsprechung insbesondere den Bestimmungen des Lebensmittel- und Futtermittelgesetzbuches (LFGB) vom 01.09.2005 und der RICHTLINIE 2002/46/EG DES EUROPÄISCHEN PARLAMENTS UND DES RATES vom 10. Juni 2002 zur Angleichung der Rechtsvorschriften der Mitgliedstaaten über Nahrungsergänzungsmittel sowie der Verordnung (EU) Nr. 1169/2011 des Europäischen Parlamentes und des Rates vom 25. Oktober 2011 betreffend die Information der Verbraucher über Lebensmittel unter den im Gutachten getroffenen Aussagen entspricht und somit verkehrsfähig ist.

Altlandsberg, den 16.10.2025

Prof. h.c. Dr. Jörg-Thomas Mörsel
-Leiter der Prüfeinrichtung-



20251007001_Z.odt