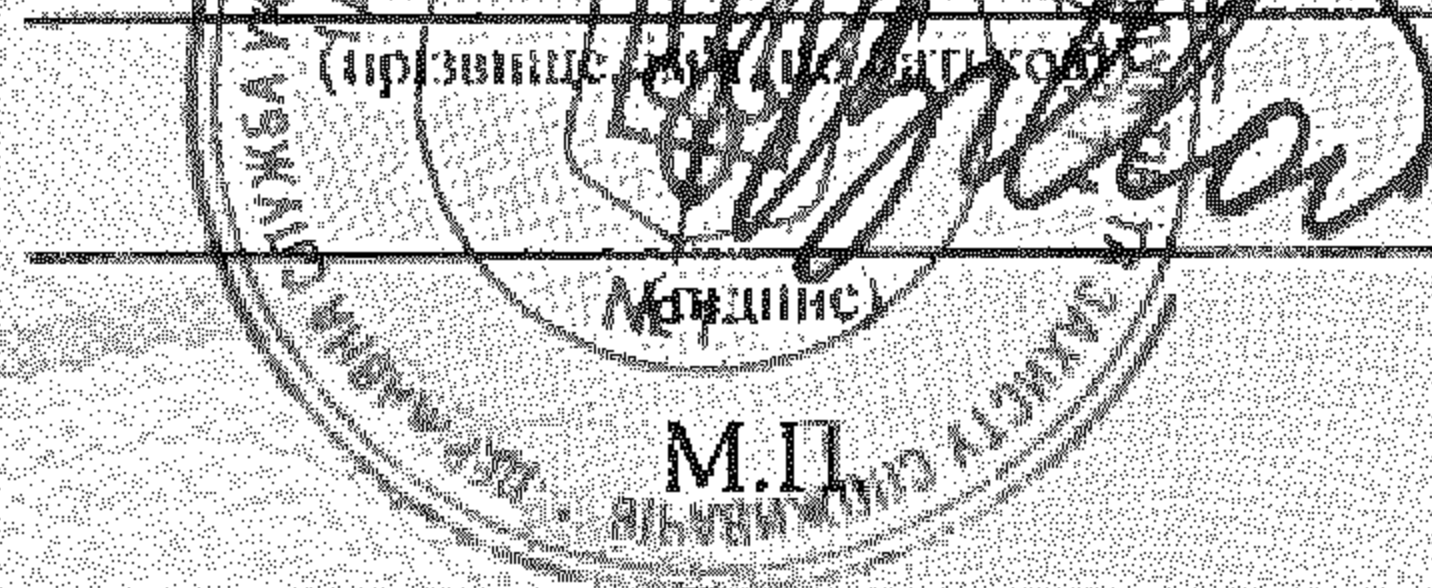




**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@dpss.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова Держпродспожслужба
Магдальська В.В.



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 12 " 01 2022 року № 12.2-18-3/ 334

Об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка DUREX® Play Feel; Інтимна гель-змазка DUREX® Play Tingling; Інтимний гель-змазка DUREX® Naturals

виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи побут, для інтимної гігієни, оптово-роздрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережу

Країна-виробник Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd / Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лтд, Велика Британія, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, UK / Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS. На заводі: Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd, 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Rd, Bangplee-Yai, Bangplee, Samutprakarn 10540, Thailand / Рекітт Бенкізер Хелскер Мануфактурінг (Таїланд) Лтд, 65 Moo 12, Лардкрабанг-Бангплі Рд, Бангплі-Йаї, Бангплі, Самутпракарн 10540, Таїланд

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи Товариство з обмеженою відповідальністю «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР ХАУСГЕЗЕЛСКЕР УКРАЇНА» (скорочена назва: ТОВ «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА») Україна, 04000, м. Київ, просп. Степана Бандери, буд. 28-А, літ. Г, офіс 80, тел: + 38 (044) 390-50-41, к

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну на передконтрактній ос

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також результатам експертизи наданої заявником документації в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 20375 від 13.10.2021р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2019), а саме: індекс подразнюючої дії на слизові оболонки - 0 бала; кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО/г (см3); кількість дріжджів та пліснявих грибів КУО/г (см3) - відсутні, бактерії сім. Enterobacteriaceae, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції - відсутні, відповідно до вимог ДСанПіНу № 2.2.9.027-99 "Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми" та Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу «Про косметичну продукцію»

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданих



заявником зразків; забезпечення умов транспортування, зберігання, передбачених виробником, використання продукції згідно інструкції по застосуванню; утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка DUREX® Play Feel; Інтимна гель-змазка DUREX® Play Tingling; Інтимний гель-змазка DUREX® Naturals, за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності гарантований виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо етикетка українською мовою повинна міститись на кожній тарній одиниці продукції; маркування здійснювати у відповідності з діючим законодавством України. Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок дійсний п'ять років

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

При зміні рецептури, технології виготовлення, які можуть змінити властивості об'єкта експертизи або спричинити негативний вплив на здоров'я людей, сфери застосування, умов застосування об'єкта експертизи даний висновок втрачає силу.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягає попередньому документальному контролю.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягає контролю в зонах митного контролю на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: індекс подразнюючої дії на слизові оболонки - 0 бала; кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО/г (см3); кількість дріжджів та пліснявих грибів КУО/г (см3) - відсутні, бактерії сім. Enterobacteriaceae, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції – відсутні, відповідно до вимог ДСанПіНу № 2.2.9.027-99 "Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми", Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу «Про косметичну продукцію» та за виконанням умов використання

Комісія для проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи в особливо складних випадках при державному підприємстві "Науковий центр превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України"

м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6, тел. 258-47-73

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

Протокол експертизи

№ 15/5-А-2293-21 від 23.12.2021 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії, заступник директора
Наукового центру

Бобильова О.О.

(підпис)

(ініціали та прізвище)





Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Limited
Рекіт Бенкісер Хелскер Мануфакчурінг (Тайланд) Лімітед

65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Road, Bangplee, Samutprakarn 10540
65 Муу 12, Лардкрабанг-Бангплез Роуд, Бангплез, Самутпракарн 10540

Tel: +66 (0) 2337 3620-28 Fax: +66 (0) 2337 3629-30

CERTIFICATE OF ANALYSIS / СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

No/Номер : 3114216
PRODUCT NAME/Назва продукту : DUR,UA,TINGLE 50MLX3X24
BATCH No/Номер серії : 263IKK I
MFG. DATE/Дата виробництва : 28-12-2021
EXP. DATE/Термін придатності : 28-12-2024

TEST/ПАРАМЕТРИ	SPECIFICATION/СПЕЦИФІКАЦІЇ	RESULT/РЕЗУЛЬТАТ
Appearance/Зовнішній вигляд	Clear gel free from lumps and extraneous matter / Прозорий гель без грудочок та включень	Clear gel free from lumps and extraneous matter / Прозорий гель без грудочок та включень
Odour /Запах	Faint characteristic odour / Слабкий характерний запах	Faint characteristic odour / Слабкий характерний запах
pH at/при 25 °C	5.1 – 5.8	5.5
* Viscosity (RV4, 20 rpm, at 25 °C) В'язкість (RV4, 20 об/хв, при 25 °C)	4,000 – 8,000 cps/kPa·s	4,390 cps/kPa·s
Benzoic acid (% w/w) Бензойна кислота (% мас/мас)	0.143-0.157.% w/w / % мас/мас	0.151 % w/w / % мас/мас
Microbial limits /Мікробіологічні ліміти		
Total Aerobic Microbial Count (TAMC) Загальна кількість аеробних форм	NMT 200 cfu/g Не більше 200 КУО/г	Less than 200 cfu/g Менше ніж 200 КУО/г
Total Yeasts and Moulds Count (TYMC) Загальна кількість грибків та плісняви	NMT 20 cfu/g Не більше 20 КУО/г	Less than 20 cfu/g Менше ніж 20 КУО/г
<i>Pseudomonas Aeruginosa</i>	Absent/g / Відсутнє/г	Absence / Відсутність
<i>Staphylococcus Aureus</i>	Absent/25g / Відсутнє/25г	Absence / Відсутність
<i>Candida Albicans</i>	Absent/g / Відсутнє/г	Absence / Відсутність
<i>Escherichia Coli</i>	Absent/g / Відсутнє/г	Absence / Відсутність

This product was analyzed and found to meet the specifications. This hereby certifies that the above information is authentic and accurate. This batch has been manufactured including packaging and quality control at the above-mentioned site in compliance with GMP requirements of the regulatory authority. RB declares that the product listed is in conformity with the essential requirements and provisions of Council Directive 93/42/EEC.

За результатами аналізу даний продукт було визнано таким, що відповідає вимогам специфікацій. Цим засвідчується, що вищеведена інформація достовірною та точною. Дана партія була вироблена, включаючи пакування та контроль якості, на вищезазначеній фабриці, у відповідності до вимог GMP регуляторного органу. РБ повідомляє, що зазначений продукт відповідає основним вимогам і положенням Директиви Ради ЄС 93/42/ЄЕС.

* Refer result of viscosity from bulk / Відповідає результату визначення в'язкості в процесі виробництва

SIGN/ПІДПИС:

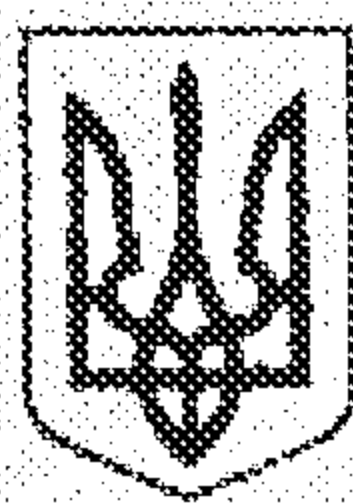
(Preeyanoot Puttawong)

QA Inspector

Printed by
Preeyanoot
Puttawong
Reason I approve
the document
Date Jan 11,
2022 09:36
02677



Вхано 1172 от 01.08.22



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@dpss.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова Держпродспожслужби
Магдальська В.В.
(підпис)
М.П.
Держпродспожслужба України

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 12 " 01 20 22 року № 12.2-18-3 / 334

Об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка DUREX® Play Feel; Інтимна гель-змазка DUREX® Play Tingle; Інтимний гель-змазка DUREX® Naturals

виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПІ, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи побут, для інтимної гігієни, оптово-роздрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережу

Країна-виробник Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd / Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лтд, Велика Британія, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, UK / Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS. На заводі: Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd, 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Rd, Bangplee-Yai, Bangplee, Samutprakarn 10540, Thailand / Рекітт Бенкізер Хелскер Мануфактурінг (Таїланд) Лтд, 65 Moo 12, Лардкрабанг-Бангплі Рд, Бангплі-Яї, Бангплі, Самутпракарн 10540, Таїланд

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи Товариство з обмеженою відповідальністю «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР ХАУСГЕЗЕЛСКЕР УКРАЇНА» (скорочена назва: ТОВ «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА») (адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну на передконтрактній основі

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також за результатами експертизи наданої заявником документації в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 20375 від 13.10.2021р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2019), а саме: індекс подразнюючої дії на слизові оболонки - 0 бала; кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО/г (см3); кількість дріжджів та пліснявих грибів КУО/г (см3) - відсутні, бактерії сім. Enterobacteriaceae, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції - відсутні, відповідно до вимог ДСанПІПу № 2.2.9.027-99 "Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми» та Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу «Про косметичну продукцію»

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданих



заявником зразків; забезпечення умов транспортування, зберігання, передбачених виробником, використання продукції згідно інструкції по застосуванню; утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка DUREX® Play Feel; Інтимна гель-змазка DUREX® Play Tingling; Інтимний гель-змазка DUREX® Naturals, за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності гарантований виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо етикетка українською мовою повинна міститись на кожній тарній одиниці продукції; маркування здійснювати у відповідності з діючим законодавством України. Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок дійсний п'ять років

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

При зміні рецептури, технології виготовлення, які можуть змінити властивості об'єкта експертизи або спричинити негативний вплив на здоров'я людей, сфери застосування, умов застосування об'єкта експертизи даний висновок втрачає силу.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягає попередньому документальному контролю.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягає контролю в зонах митного контролю на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: індекс подразнюючої дії на слизові оболонки - 0 бала; кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів ≤ 100 КУО/г (см3); кількість дріжджів та пліснявих грибів КУО/г (см3) - відсутні, бактерії сім. Enterobacteriaceae, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції – відсутні, відповідно до вимог ДСанПіНу № 2.2.9.027-99 "Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми», Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу «Про косметичну продукцію» та за виконанням умов використання

Комісія для проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи в особливо складних випадках при державному підприємстві "Науковий центр превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України"

м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6, тел. 258-47-73

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

Протокол експертизи

№ 15/5-А-2293-21 від 23.12.2021 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії, заступник директора
Наукового центру

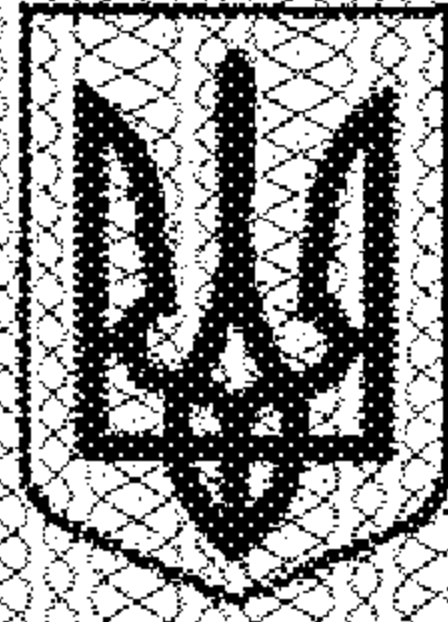


(підпис)

Бобильова О.О.

(ініціали та прізвище)





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83, e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держпродспоживслужби



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 12 " 06 20 19 року

№ 602-123-20-3/ 18191

Об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка Durex® Play Feel; Інтимна гель-змазка Durex® Play Tingling; Інтимна гель-змазка Durex® Play Massage 2 in 1 Sensual виготовлений у відповідності із –

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПІ, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Побут, для інтимної гігієни, оптово-роздрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережі

Країна-виробник Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd, Велика Британія, Dansom Lane, Hull, HU8 7DS, UK/Рекітт Бенкізер Хелскер (ЮКей) Лтд, Денсом Лейн, Халл, HU8 7DS, на заводі: Reckitt Benckiser Healthcare Manufacturing (Thailand) Ltd, 65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Rd, Bangplee-Yai, Bangplee, Samutprakarn 10540, Thailand/Рекітт Бенкізер Хелскеар Мануфактурінг (Таїланд) Лтд, 65 Моо 12, Лардкрабанг-Бангплі Рд, Бангплі-Йай, Бангплі, Самутпракарн 10540, Таїланд

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи Товариство з обмеженою відповідальністю «Рекітт Бенкізер Хаусхолд енд Хелс Кер Україна» (ТОВ «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА»), Україна, 04073, м. Київ, проспект Степана Бандери, 28-А, літера Г, оф. 80, тел: (044) 390 50 41, код за ЄДРПОУ: 33696041

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну На передконтрактній основі

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам: за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також результатами перевірки (розширеного контролю) наданого заявником зразка об'єкту експертизи в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 2Н375 від 22.05.2015р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2006), а саме: за індексом шкірно-подразнюючої дії та подразнюючої дії на слизову оболонку – 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО/ (см3); гриби роду Candida та плісневі гриби відсутні в 1 г (см3); вміст Staphylococcus aureus в 1 г (см3) продукції - відсутні; патогенні ентеробактерії в 1 г (см3) продукції – відсутні; Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції – відсутні, відповідно до вимог ДСанПіНу №2.2.9.027-99 «Санітарні правила і норми безпеки продукції харчової промисловості. Державні санітарні правила та норми» та Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу "Про косметичну продукцію".

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації є:

- дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань на
- забезпечення умов транспортування, зберігання та реалізації продукції, передбачених умовами
- звільнену від вмісту упаковку утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Інтимна гель-змазка Durex® Play



Feel; Інтимна гель-змазка Durex® Play Tingling; Інтимна гель-змазка Durex® Play Massage 2 in 1 Sensual, за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності гарантований виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи. Етикетка українською мовою повинна міститись на кожній тарній одиниці продукції; маркування здійснювати у відповідності з діючим законодавством України

Висновок дійсний п'ять років

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягає попередньому документальному контролю.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягає державному санітарно-епідеміологічному контролю в зонах митного контролю на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: за індексом шкіро-подразнюючої дії та подразнюючої дії на слизову оболонку – 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО/ (см3); гриби роду Candida та плісеневі гриби відсутні в 1 г (см3); вміст Staphylococcus aureus в 1 г (см3) продукції - відсутні; патогенні ентеробактерії в 1 г (см3) продукції – відсутні; Pseudomonas aeruginosa в 1 г (см3) продукції – відсутні, відповідно до вимог ДСанПіНу №2.2.9.027-99 «Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми», Регламенту № 1223/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу "Про косметичну продукцію" та за виконанням умов використання

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6, тел. 258-47-73 при головному державному санітарному лікареві України Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

Протокол експертизи

№ 3/8-А-2769-17 від 30.05.2017 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії, заступник директора Наукового центру

Бобильова О.О.

(ініціали та прізвище)

