

ТОВ "Красота та Здоров'я",  
Україна, 61001, м. Харків, вул. Сомівська 12-Б,  
тел.: (057) 761-26-03, lab@zik.biz.ua, код 36226540  
Адреса виробництва: Україна, 62418, обл. Харківська, смт Пісочин вул. Зелена 5.  
**Виробнича хіміко-аналітична лабораторія**

**Акредитована відповідно до вимог ДСТУ ISO 10012:2005**

**ДП «Харківстандартметрологія»**

**Атестат акредитації зареєстрований у Реєстрі 15 серпня 2018 року № 01-0085/2018**

**СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ** від «12» травня 2021 р

Найменування продукції Виріб медичний **"Рідкі свічки" Гліцерин 9 мл**

Кількість одиниць в партії: **1000 упаковок**

Партія **006**

Дата виготовлення **05.21** Термін придатності: **24 місяці від дати виготовлення**

Кінцевий строк реалізації **05.23**

Упаковка: **у пачці 1 флакон (в комплекті з канюлею) об'ємом 9 мл** Аналіз виконаний **згідно** **UA.TR.753.MD.36226540/RS-001**

Умови зберігання: **Зберігати в захищеному від прямих сонячних променів місці при температурі від +0 °С до +25 °С, в недоступному для дітей місці**

№ п/п	Найменування показника	Вимоги нормативної документації/ метод контролю	Результат аналізу
1	Зовнішній вигляд	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-002 / ГОСТ 29188.0	Безбарвна прозора, в'язка, гігроскопічна, рухома рідина.
2	Колір	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-002 / ГОСТ 29188.0	Прозорий
3	Запах	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-002 / ГОСТ 29188.0	Специфічний
4	Водневий показник, од. рН.	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-002 5,0 – 8,5 ГОСТ 29188.4	відповідає
5	Об'єм наповнення (мл) і відхилення від середньої маси %	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-002 8,55-9,55 ±5	відповідає
6	Кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів	100 UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-006	відповідає
7	Дріжджі та плісняві гриби	Не дозв. UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-006	відповідає
8	Бактерії сімейства Ent (Enterobacteriaceae), Sa (Staphylococcus aureus), Ps (Pseudomonas eruginosa)	Не дозв. UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-006	відповідає
9	Індекс шкірно-подразнюючої дії	0 балів UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-006	відповідає
10	Індекс сенсibiliзуючої дії	0 балів UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-006	відповідає
11	Маркування	UA.TR.753.MD.36226540/RS/TR-009	відповідає

**Висновок: Відповідає вимогам по наведеним показникам**  
**UA.TR.753.MD.36226540/RS-001**

**Завідувач виробничої хіміко-аналітичної лабораторії**



*РХ АН № 0146 05 10.08.21*


## ДОДАТОК №1 ДО ДЕКЛАРАЦІЇ №1

### ПЕРЕЛІК МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ:

1. «Рідкі Свічки» Гліцерин 9мл;
2. «Рідкі Свічки» Гліцерин для дітей 6мл;
3. «Рідкі Свічки» Обліпіха 9мл;
4. «Рідкі Свічки» Евкаліпт 9 мл;
5. «Рідкі Свічки» Прополіс 9 мл;
6. «Рідкі Свічки» Гарбуз 9 мл;
7. «Рідкі Свічки» Нормафілінг 9 мл.

Директор



  
(підпис)

Морозов В.А.  
(ІПБ уповноваженої особи)



03.2018 р.  
реєстрації

30.03.2023 р.  
термін дії декларації до

**ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 1**  
**ПРОДУКЦІЇ ВИМОГАМ**  
**ТЕХНІЧНОГО РЕГЛАМЕНТУ ЩОДО МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ**

**ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «КРАСОТА ТА**  
**ЗДОРОВ'Я» (ТОВ «КРАСОТА ТА ЗДОРОВ'Я»)**

(повне найменування суб'єкта господарювання (виробника або уповноваженого представника)

**61001, м. Харків, вул. Сомівська, будинок 12-б, код ЄДРПОУ: 36226540**

(код декларації відповідності продукції та його місцезнаходження)

в особі директора Морозова Вячеслава Афанасійовича

(посада, прізвище, ім'я та по батькові уповноваженої особи)

підтверджує, що продукція:

«Рідки Свічки» (перелік наведено в додатку №1 до декларації №1), клас 1  
(не стерильні, без функції вимірювання) за критеріями класифікації згідно  
додатку 2 технічного регламенту щодо медичних виробів,

(нова назва, тип, марка, модель та ідентифікаційні дані за необхідності)

що виробляється: компанією ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ  
«КРАСОТА ТА ЗДОРОВ'Я» (ТОВ «КРАСОТА ТА ЗДОРОВ'Я»), 61001, м. Харків,  
вул. Сомівська, будинок 12-б, код ЄДРПОУ: 36226540

(найменування та місцезнаходження виробника)

Відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого  
Постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013р. №753. Оцінка відповідності  
вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів проводилась згідно з  
процедурою, визначеною в Додатку 8 до Технічного регламенту «Внутрішній контроль  
виробництва».

Додатково продукція відповідає наступним національним стандартам: ДСТУ 4659-1  
(ISO 14155-1: 2003, MOD), ДСТУ EN ISO 14971, ДСТУ EN 980, ДСТУ ISO 10993-1, ДСТУ  
3627, ДСТУ ISO 9001

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена.

Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник.

Директор



(підпис)

Морозов В.А.

(ПІВ уповноваженої особи)

Печатка

Дата введення:

30.03.2018р.

дата реєстрації

30.03.2023р.

термін дії декларації до

