



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

65 Moo 12, Lardkrabang-Bangplee Road, Bangplee, Samutprakam 10540  
65 Муу 12, Лардкрабанг-Бангплі Роуд, Бангплі, Самутпракарн 10540

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

CERTIFICATE OF ANALYSIS / СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

No/Номер : 3114218  
PRODUCT NAME/Назва продукту : DUR,UA,REALFEEL 50MLX3X24  
BATCH No/Номер серії : 609LL 3  
MFG. DATE/Дата виробництва : 02-03-2022  
EXP. DATE/Термін придатності : 02-03-2025

TEST/ПАРАМЕТРИ	SPECIFICATION/СПЕЦИФІКАЦІЇ	RESULT/РЕЗУЛЬТАТ
Appearance/Зовнішній вигляд	Clear, Colourless, liquid-like / Прозорий, безбарвний, подібний до рідини	Clear, Colourless, liquid-like / Прозорий, безбарвний, подібний до рідини
Odour /Запах	Odourless / Без запаху	Odourless / Без запаху
* Viscosity (LV1, 12 rpm, at 25 °C) В'язкість (LV1, 12 об/хв, при 25 °C)	80 – 110 cps/кПа·с	99 cps/кПа·с
Specific gravity at 25 °C, g/cm3 Щільність при 25 °C, г/см3	0.962 – 0.970	0.967
** 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 специфікації. Цим засвідчується, що вищенаведена інформація є 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

\*\* Monitoring test / Моніторинговий тест



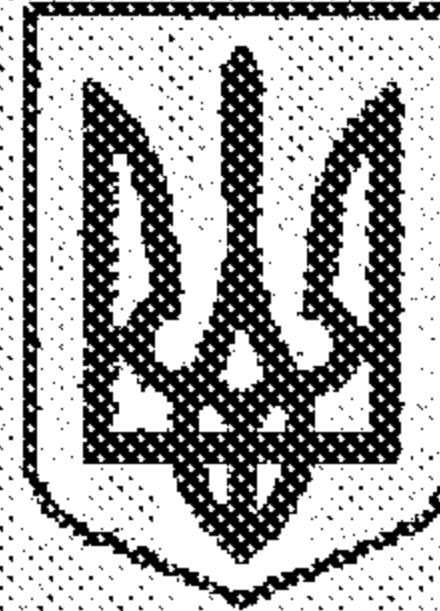
Electronically signed by:  
Monthisa Nakseana  
Person: I approve  
Date: Mar 16, 2022 22:07  
GMT+7

SIGN/ПІДПИС: Monthisa N.  
(Monthisa Nakseana)  
QA Inspector

DATE/дата: 16-Mar-2022

Вхакн 093205 210911





**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

Т. Г. Гітторф, Держпродспоживслужби



О. П. Шевченко

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

**ВИСНОВОК**

**державної санітарно-епідеміологічної експертизи**

від " 15 " 07 20 20 року

№ 12.2-18-3/ 16905

Об'єкт експертизи Інтимний гель-змазка Durex® Real Feel  
виготовлений у відповідності із :

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Ввезення, 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, Danjot 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 Мое 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 ХАУСХОЛД ЕНД ХЕЛСКЕР УКРАЇНА» (скорочена назва: ТОВ «РЕКІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА»), Україна, 04073, м. Київ, просп. Степана Бандери, буд. 28-А, літ. Г, офіс 80, тел: +38 (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 наданого заявником зразка об'єкту експертизи в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 20375 від 03.09.2019р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2017, а саме: індекс подразнюючої дії на слизові оболонки - 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО в 1 г/куб.см; гриби роду Candida та плісневі гриби, КУО в 1 г/куб.см - відсутні; вміст Staphylococcus aureus в 1 г продукції - відсутні; патогенні ентеробактерії в 1г. продукції - відсутні; Pseudomonas aeruginosa в 1г. 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, зняття з обігу є:
- а) дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданого заявником зразка об'єкту експертизи;
  - б) забезпечення умов транспортування, зберігання, передбачених виробником, викори
  - в) інструкції по застосуванню;
  - г) утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Інтимний гель-змазка Durex® Real Feel, за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України та 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 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 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 100 КУО в 1 г/куб.см; гриби роду Candida та плісеньові гриби, КУО в 1 г/куб.см - відсутні; вміст Staphylococcus aureus в 1 г продукції - відсутні; патогенні ентеробактерії в 1г. продукції - відсутні; Pseudomonas aeruginosa в 1г. 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» 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

№ 15/5-А-1643-20 від 17.07.2020 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

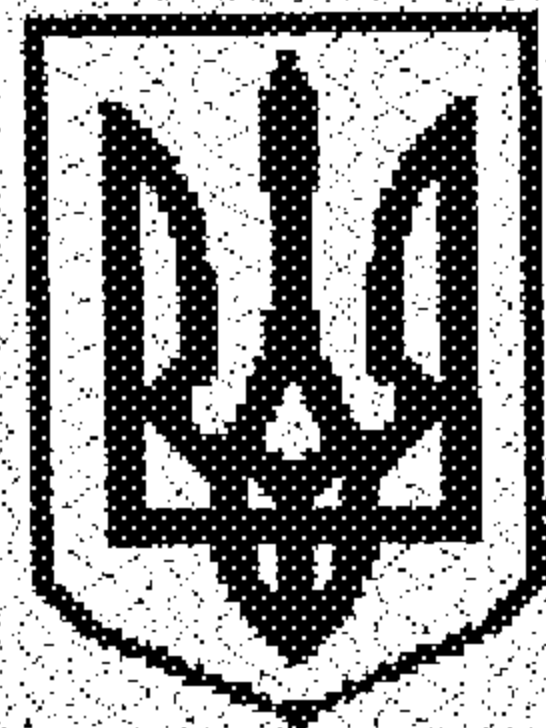
Заступник голови експертної комісії

Подрушняк А.Є.

(ініціали та прізвище)







**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА СЛУЖБА**

ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА  
СЛУЖБА УКРАЇНИ

**ЗАТВЕРДЖУЮ**

(назва установи)

м. Київ, вул. Грушевського, 7

(місцезнаходження)

тел., факс: 253-94-84; 559-29-88



**С.В. Протас**

**Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи**

від " 26 " 11 2015 р.

№ 05.03.02-03/ 52666

**Інтимний гель-змазка Durex® Real Feel**

(об'єкт експертизи, виготовлений у відповідності ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код УКТЗЕД: 3304990000

(код за ДКПІ, код за УКТЗЕД, артикул)

побут, оптово-роздрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережу

(сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи)

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 Road, 10540, Bangplee Samutprakam, Thailand / Рекітт Бенкізер Хелскер Меньюфекчурінг (Таїланд) Лтд, 65 Moo 12, Лардкрабанг-Бангплеї Роуд, 10540, Бангплеї Самутпракам, Таїланд

(країна-виробник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, WWW, код ЄДРПОУ)

ТОВ «Рекітт Бенкізер Хаусхолд енд Хелс Кер Україна», Україна, 04655 м. Київ, Московський проспект, 28-А, літера Г, оф. 80, тел: 390 50 41, код: 33696041

(заявник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, WWW, код ЄДРПОУ)

На передконтрактній основі

(дані про контракт на постачання об'єкта експертизи в Україні)

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'єкта експертизи, а саме: за індексом шкірно-подразнюючої дії – 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів не > 100 КУО в 1г, см3; гриби роду Candida та плісневі гриби – не допускаються; вміст Staphylococcus aureus в 1 г продукції - не допускається; патогенні ентеробактерії в 1г. продукції – не допускаються; Pseudomonas aeruginosa в 1г. продукції – не допускається, відповідно до вимог СанПіНу №2. 2.9.027-99 «Санітарні правила і норми безпеки продукції парфюмерно-косметичної промисловості».

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

- а) дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданого заявником зразка;
- б) забезпечення умов транспортування, зберігання і використання продукції, передбачених виробником;
- в) не пропонується застосування гелів людиною з підвищеною чутливістю до хімічних речовин;
- г) звільнену від вмісту упаковку утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи "Інтимний гель-змазка Durex® Real Feel", за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарно-гігієнічного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в зазначеній сфері застосування.

Термін придатності: гарантований виробником.





Інформація щодо етикетки, інструкція, правила 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: 25.11.2020р.**

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 стандартному санітарному контролю (візуальному та документальному)

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягає стандартному санітарному контролю (візуальному та документальному)

Поточний державний санепідгляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: за індексом шкірно-подразнюючої дії – 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів не > 100 КУО в 1г, см3; гриби роду Candida та плісеньові гриби – не допускаються; вміст Staphylococcus aureus в 1 г продукції - не допускається; патогенні ентеробактерії в 1г. продукції – не допускаються; Pseudomonas aeruginosa в 1г. продукції – не допускається, відповідно до вимог СанПіНу №2.2.9.027-99 «Санітарні правила і норми безпеки продукції парфюмерно-косметичної промисловості» та за виконанням умов використання

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи при головному державному санітарному лікареві України Наукового центру 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, www)

Протокол експертизи

№ 3/8-А-6384-15 від 24.11.2015 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії

  
Бобильова О.О.

(прізвище, ім'я, по батькові)

