



Ми виробляємо Ліки

ЗГІДНО З
Ф-ЄОП:26-02-№2

стор. 1 із 2

Сертифікат аналізу

Засобу гігієнічно-профілактичного

Назва засобу: **АПІ-НОРМ НЕО, супозиторії ректальні**

Країна-виробник: **Україна**
 Форма випуску: **супозиторії ректальні**
 Розмір та тип пакування: **№ 5 у стрипах**
 Номер серії: **0031222**
 Номер контролю: **0005**
 Розмір серії: **4938 упаковок**
 Дата виробництва: **27.12.2022**
 Придатний до: **01.12.2025**
 Замовник: **ТОВ " АПІ-НОРМ НЕЧУРАЛ "**
03187, м.Київ, вул. Заболотного, буд.76/188
 Виробник: **ТОВ "Фармекс Груп"**
08301,Україна, Київська область, м. Бориспіль, вул. Шевченка, 100

Підтвердження відповідності засобу гігієнічного профілактичного: **Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи № 602-123-20-2/20501 від 29.05.2018 року та № 602-123-20-3/23057 від 29.05.2018 року**

№ п/п	Назва випробувань	Технічні вимоги	Результат
1.	Зовнішній вигляд	Форма конуса, циліндра з загостреним кінцем і потовщенням посередині, довжиною від 1,5 до 4 см та максимальним діаметром 1,5 см. Допускається наявність повітряного стержня або воронкоподібної заглибини	Форма конуса, циліндра з загостреним кінцем і потовщенням посередині, довжиною від 1,5 до 4 см та максимальним діаметром 1,5 см. Наявний повітряний стержень.
2.	Колір	Від блідо-жовтого до жовто-бурого, в залежності від виду використаної сировини. Допускається наявність краплень	Блідо-жовтого кольору.
3.	Запах	Специфічний, притаманний вхідним компонентам	Специфічний, притаманний вхідним компонентам
4.	Однорідність	Однорідні, на зрізі допускається наявність повітряного стержня або воронкоподібної заглибини	Однорідні, на зрізі наявний повітряний стержень
5.	Розпадання	Не більше 15 хвилин	Відповідає
6.	Маса одного засобу, г	0,5 ± 10%; або 1,0 ± 10%; або 1,5 ± 10%; або 2,0 ± 10%; або 2,5 ± 10%.	1,97 г
7.	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів: не більше 1000 КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів: не більше 100 КУО в 1г	Менше 10 Менше 10
8.	Пакування	У відповідності з вимогами ТУ	Відповідає
9.	Маркування	У відповідності з вимогами ТУ	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати у пакуванні виробника в захищеному від світла та недоступному для температури від +4°C до +21°C та відносній вологості повітря не більше 75 %.

Висновок: відповідає вимогам ТУ У 20.4-41429353-001:2018 та зміні №1 від 31.05.2018



Вх АМН 1813
16.02.23

ЗГІДНО З
сторінки 2 з 2
ОРИГІНАЛОМ

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Білан Р.М.

підпис

дата

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності до вимог ТУ У 20.4-41429353-001:2018.

Уповноважена особа:

Мозоль А.В.

підпис

дата

ТОВ «Фармакс Груп»

вул. Шевченка, 100
Бориспіль, 08301, Україна

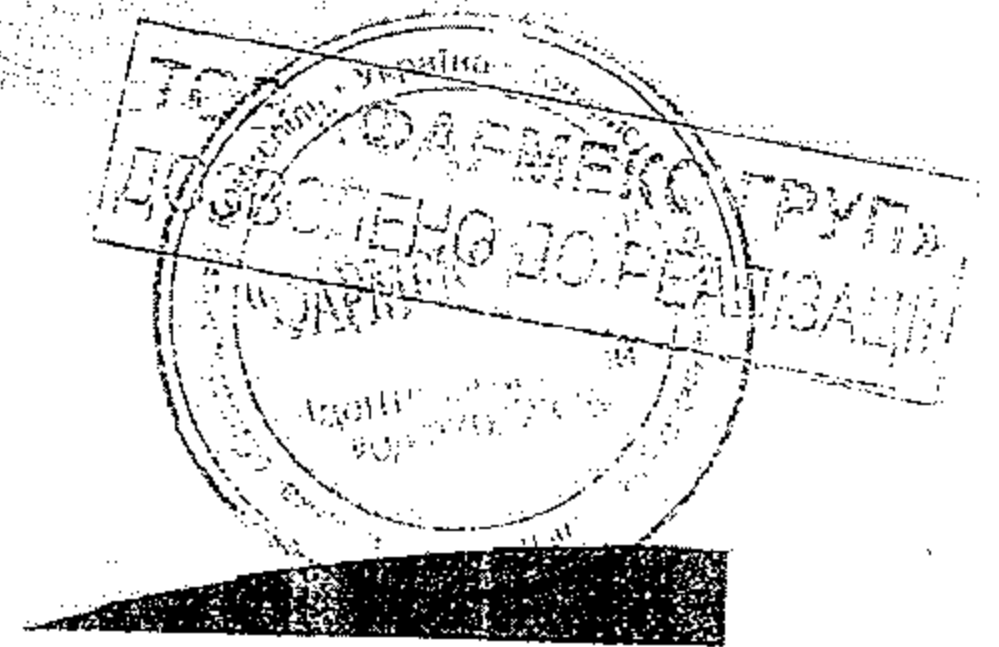
тел.: +38 (044) 391 19 19
факс: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua

www.pharmex.com.ua

Pharmex Group, LLC

100, Shevchenka Str.
Boryspil, 08301, Ukraine

phone: +38 (044) 391 19 19
fax: +38 (044) 391 19 18
e-mail: info@pharmex.com.ua





**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 Держжиродспоживслужби

Лапа В. І.

М.П.



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 26 " 02 2019 року

№ 602-123-20-1/ 3837

Об'єкт експертизи: Засоби гігієнічно-профілактичні: «АПІ-НОРМ НЕО» супозиторії ректальні
(назва об'єкта експертизи)

виготовлений у відповідності із - ТУ У 20.4-41429353-001:2018 «Супозиторії гігієнічно-профілактичні з натуральної сировини. Технічні умови»
(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПЗ, УКТЗЕД, артикул: 20.42.19-90.00

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Засоби гігієнічно-профілактичні, оптова та роздрібна торгівельна мережа, аптечна мережа (як супутній товар)

Країна-виробник Товариство з обмеженою відповідальністю "НЕЧУРЕЛ ХЕЛС", Україна, 01054, м. Київ, вул. Дмитрівська, буд. 18/24, пов.9, на виробничих потужностях: ТОВ «Фармекс груп», 08300, Україна, Київська обл., м. Бориспіль, вул. Шевченка 100; ВАТ «Монфарм», 19100, Черкаська область, м. Монастирище, вул. Заводська, 8
(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи Товариство з обмеженою відповідальністю «НЕЧУРЕЛ ХЕЛС», Україна, 01054, м. Київ, вул. Дмитрівська, буд. 18/24, пов.9; Код за ДКПЗ 20.42.19-90.00
(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну – вітчизняні

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення за результатами перевірки (контролю) наданого заявником зразка об'єкта експертизи, а саме: індекс шкірно-подразнюючої дії 0 балів, індекс подразнюючої дії, на слизову оболонку очей 0 балів. Мікробіологічні показники: МАФAM, КУО/г (куб. см) < 1000; Enterobactereaceae в 1 г (куб.см) відсутні, S. Aureus в 1 г (куб.см) відсутні, Pseudomonas aeruginosa в 1 г (куб.см) відсутні; дріжджі та плісняві гриби КУО/г (куб. см) <100; відповідно до ДСанПіН 2.2.9.027-99 "Державні санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості", Регламенту (ЄС) № 1223/2009 Європейського Парламенту і Ради від 30 листопада 2009 на косметичну продукцію; продукція не вміщує речовин, які визначені Директивою 76/768/ЄЕС – березень 1989 (Додаток



II) як такі, що заборонені для застосування як сировина та не повинні входити до складу косметичних засобів.

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: а) дотримання вимог, які встановлені даним висновком за результатами випробування наданого зразка; б) забезпечення умов транспортування та термінів зберігання продукції відповідно до рекомендацій виробника, вказаних у супровідній документації; в) проведення вибіркового випробування об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку та діючого санітарного законодавства

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи Засоби гігієнічно-профілактичні: «АПП-НОРМ НЕО» супозиторії ректальні

(назва об'єкта експертизи)

за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку може бути використана в заявленій сфері застосування.

Термін придатності згідно рекомендацій виробника

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо маркування для споживача повинно включати відомості на державній мові про склад, найменування фірми виготовлювача

Висновок дійсний на термін дії ТУ У 20.4-41429353-001:2018 «Супозиторії гігієнічно-профілактичні з натуральної сировини. Технічні умови»

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: вітчизняна продукція

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: вітчизняна продукція

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку на об'єктах державного санітарно-епідеміологічного нагляду за встановленими медичними критеріями безпеки, умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації і знищення у обсязі та з періодичністю, визначеними програмами інспектування у відповідності з чинним санітарним законодавством України.

Комісія з питань державної санітарно-епідеміологічної експертизи Центру превентивної медицини
Державного Управління справами

м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32
факс 526-50-06

Протокол експертизи

Голова комісії

М.П.

№ 1203 від 22.02.2019 р

(№ протоколу, дата його затвердження)

Гаврильченко О.Г.

(прізвище, ім'я, по батькові)

/підпис/



ПОГОДЖЕНО

Держпродспоживслужба України
Висновок державної санітарно-
епідеміологічної експертизи

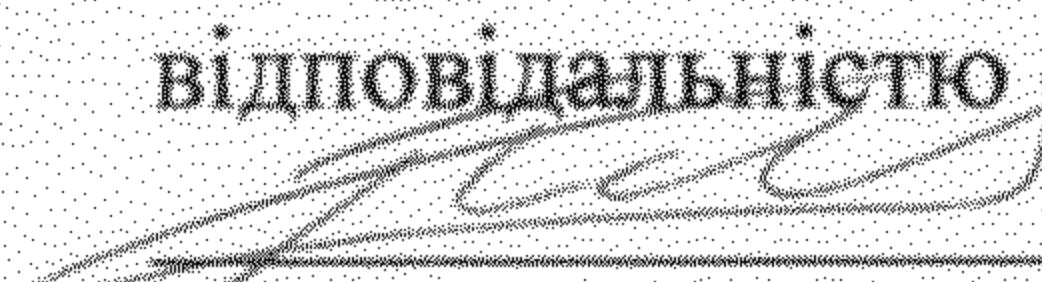
№ 602-123-20-2/20501
від «07» 05 2018 року

ЗАТВЕРДЖУЮ

Директор

Товариства з обмеженою

відповідальністю «НЕЧУРЕЛ ХЕЛС»

 І.Г. Пальшин
«07» 05 2018 р.



СУПОЗИТОРІЇ ГІГІЄНИЧНО-ПРОФІЛАКТИЧНІ З НАТУРАЛЬНОЇ СИРОВИНИ

Технічні умови

ТУ У 20.4-41429353-001:2018

Уведено вперше




Дата надання чинності 07.05.2018
Чинні до 07.05.2028

РОЗРОБЛЕНО

Директор

ТОВ «НЕЧУРЕЛ ХЕЛС»

 І.Г. Пальшин
«02» 03 2018р.