



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

Г.в.о. Голови Держпродспоживслужби



О.П. Шевченко

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "28" "07" 2020 року

№ 12.2-18-3/16890

Об'єкт експертизи Косметичний засіб ТМ «Стоматофіт ЕЙР / Стоматофіт AIR», спрей по 30 мл у флаконі із
аплікатором-розпилювачем
виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3306900000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи ввезення, побут, оптова та роздрібна торгівля, у т.ч. аптечна
мережа

Країна-виробник "Фітофарм Кленка С.А.", Польща, Кленка 1, 63-040 Нове Място над Вартою, воєводство
Великопольське, тел: 061-2868000, факс 061-2874676

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

Заявник експертизи "Фітофарм Кленка С.А.", Польща, Кленка 1, 63-040 Нове Място над Вартою, воєводство
Великопольське, тел: 061-2868000, факс 061-2874676, код за ЄДРПОУ: .

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

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну -

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 результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, розгляду
супровідних документів, а також результатами випробувань наданих заявником зразків об'єкта експертизи, а саме: за
індексом шкіро-подразнюючої дії - 0 балів (Методичні вказівки "Оценка воздействия вредных химических соединений
на кожные покровы и обоснование предельно допустимых уровней загрязнения кожи", затв. МОЗ СРСР за № 2102-79
від 01.11. 1979 р.); індексом сенсibiliзуючої дії - не більше 0 (Методические указания Минздрава СССР №2185-80
"По изучению аллергенного действия и обоснованию предельно допустимых концентраций вредных веществ в воде
водоемов"); за визначеними мікробіологічними показниками: загальна кількість МАФАНМ, в 1 г - не більше 1000;
Enterobacteriaceae, в 1 г - не допускаються; Klebsiella pneumoniae, в 1 г - не допускаються; Pseudomonas aeruginosa, в 1 г - не
допускаються; гриби роду Candida та плісняві гриби, в 1 г - не більше 100 (згідно з ДСанПіН 2.2.9.027-99 "Державні
санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості"). Випробування проведені
відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2006. А також за акредитації Національного агентства з акредитації України
від 22.05.2015р № 2Н375.

Необхідними умовами використання об'єкта експертизи є: зберігання, транспортування, утилізації, знищення є:



- а) дотримання вимог встановлених даним висновком за результатами випробувань наданого заявником зразка;
б) забезпечення умов транспортування, зберігання і використання, передбачених виробником, умов утилізації і знищення - вимогам Закону України 1393-XIV "Про вилучення з обігу, переробку, утилізацію, знищення або подальше використання неякісної та небезпечної продукції";
в) надання до кожної партії об'єкта експертизи сертифікату його якості та безпеки для здоров'я;
г) вибірковий контроль об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку та діючого санітарного законодавства України.

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Косметичний засіб ТМ «Стоматофіт ЕЙР / Стоматофіт AIR», спрей по 30 мл у флаконі із аплікатором-розпилювачем, 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 згідно гарантії виробника 48 місяців від дати виробництва.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо текст етикетування українською мовою повинен міститись на кожній 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.

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: у відповідності з чинним законодавством України.

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-1604-20-68709Е від 16.07.2020 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заступник голови експертної комісії

Подрушняк А.Є.

(підпис)

(ініціали та прізвище)

