

Лого Неокосмед

222 му 4, рехасн, Ладлумкеу, Патхумхані 12140, Таїланд

Тел: (662) 976 2314-7, (662) 599-2150-1, Факс: (662) 976 2318

СЕРТИФИКАТ ЯКОСТІ

Продукт: **Фізіогель® лосьйон**

Формула: 522A Розмір упаковки 200 мл

№ Серії: **471122** Дата виготовлення: 11/2022 Термін придатності: **11/2025**

Розмір серії 2400 уп

<u>Параметри</u>	<u>Специфікація</u>	<u>Метод</u>	<u>Результат</u>
Зовнішній вигляд	Лосьйон	C-5012_1.1	відповідає
Колір	білий	C-5012_1.1	відповідає
Запах	Пентилен гліколь	C-5012_19.6	відповідає
Фізична стабільність	Немає видимих ознак сепарації	Центрифуга	Немає сепарації
pH	5,2 – 6,2	C-5012_10	6,0
Щільність г/см ³	0,95 – 1,01	C-5012_15.1	1,01
В'язкість, сП	1300 – 4500	C-5012_18.2	1950
Вміст/пакувальні інструкції	Відповідно до затвердженого	Візуально	Відповідає
Мікробіологічна чистота			
Загальне число мікроорганізмів, КУО/г	≤ 200	M22_T	< 10
Загальне число грибків та дріжджів, КУО/г	≤ 20	M22F	< 10
<i>S.aureus</i> в 1 г	Відсутні	M22SA	Відсутні
<i>P.aeruginosa</i> в 1 г	Відсутні	M22_PA	Відсутні
Неспецифічні мікроорганізми в 1 г	Відсутні	M22_OO	Відсутні

підпис
Пакапом Чансе
Асистент менеджера по забезпеченню якості
08 грудня 2022

підпис
Кунсіні Купрасерт
Менеджер з технологій та забезпечення якості
09 грудня 2022



Вхажн 096205 180922



**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 Держпродспоживслужби

Макалецька В.А.



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 05 " 07 2021 року

№ 12.2-18-3/

Об'єкт експертизи Фізiogель Ф лосьйон

виготовлений у відповідності із -

ДУ, ДСТУ, ГОСТ

Код за ДКПІ, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Ввезення. Косметичні засоби для догляду за шкірою. Реалізація через торговельну та аптечну мережі, оптова та роздрібна торгівля.

Країна-виробник Neocosmed Co., Ltd. - Неокосмед Ко., Лтд на замовлення компанії «Еспарма ГмбХ», Німеччина / Esparma GmbH, Germany, Таїланд, 222 Moo 4, Rahaeng, Ladlumpkaew, Pathumthani 12140, Thailand / 222 му 4, рехаен, Лаадумкеу, Патхумхані 12140, Таїланд

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

Заявник експертизи Еспарма ГмбХ Німеччина, Білефельдер штрассе 1, 39171 Зюльцеталь / Bielefelder Strasse 1, 39171 Suczetal, Germany, код за ЄДРПОУ:

(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 № 20375 від 03.09.2019р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2017), а саме: індекс шкірно- подразнюючої дії - 0 балів, кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 1000 КУО/г (см3); кількість грибів роду Candida та плісневих грибів < 100 КУО/г (см3); вміст Staphylococcus aureus в 1 г (см3) продукції - відсутні; бактерії сем. Enterobacteriaceae 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» та Регламенту № 1221/2009 Європейського парламенту та Ради Євросоюзу «Про косметичну продукцію»

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, ідентифікації, знищення є: дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами експертизи наданих заявником зразків, забезпечення умов транспортування, зберігання та реалізації відповідно до вимог та рекомендаціями виробника, звільнену від вмісту упаковку утилізувати відповідно до вимог законодавства

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт Фізiogель Ф лосьйон



досліджен, за наданням 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 дієвий 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 шкірно-подразнюючої дії - 0 балів, кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів ≤ 1000 КУО/г (см3); кількість грибів роду *Candida* та плісневих грибів < 100 КУО/г (см3); вміст *Staphylococcus aureus* в 1 г (см3) продукції - відсутні; бактерії сем. *Enterobacteriaceae* 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 при м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6, тел. головному державному санітарному лікареві України 258-47-73

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-2723-20 від 22.12.2020 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заступник голови експертної комісії, заступник
директора Наукового центру



Бережнов С.П.

(ініціали та прізвище)



ФІЗИОГЕЛЬ® A30039

Лосьйон
Зволожуючий лосьйон для щоденного догляду за сухою чутливою шкірою тіла. Додатковий догляд при atopічному дерматиті (період ремісії). Усуває сухість шкіри, лущення, відчуття дискомфорту. Для немовлят, дітей і дорослих. Легко наноситься на шкіру і швидко поглинається.

Запатентована інноваційна BioMimic Технологія:
Лосьйон містить фізіологічні ліпіди (18%), які за структурою та складом подібні власним ліпідам шкіри.

- зволожує шкіру
- відновлює ліпідний бар'єр шкіри
- захищає від появи повторної сухості та від зовнішніх подразників
- зменшує чутливість шкіри
- гіпоалергенний
- некомедогенний

ТІЛЬКИ ДЛЯ ЗОВНІШНЬОГО ЗАСТОСУВАННЯ
Наносити тонким шаром на шкіру двічі на день. Зберігати при t до 30°C, в недоступному для дітей місці. Виготовлено за 36 місяців до дати закінчення терміну придатності. Номер партії (Lot), та кінцевий термін придатності (EXP) вказані на упаковці. Не застосовувати після закінчення терміну придатності.

Склад: див. «Ingredients» на упаковці.

Виробник: Neocosmed Ко., Лтд., 222 Му 4, Рехасн, Ладлумкеу, Патхумхані 12140, Таїланд, на замовлення Еспарма ГмбХ, Німеччина.

Імпортер: Еспарма ГмбХ, Німеччина.

Уповноважена організація в Україні для прийняття претензій від споживачів: представництво Еспарма ГмбХ, 02002 Київ, а/с № 216

50012531/1 **200мл/ml**

Produkt	Physiogel tägliche Feucht. Body Lotion (esparma)
Produkt	50012531/1
Druck-Nr.	
Packung	ET (für FS) 200 ml tägl. Feucht. Body Lotion
Land	Ukraine UA
Größe	33 x 130 mm
Farben	Pantone Cool Grey 7 C, black
	Pantone 285 C
	Stanze
Datamatrix-Code	A30039
Datum	10.06.2021
Bearbeiter	Helen Wegner
Änd.-Grund	Neuerstellung
Druck	neocosmed





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

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

ЗАТВЕРДЖУЮ

Т.в.о. Голови Держпродспоживслужби



О.Н. Шевченко

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "16" "12" 2019 року

№ 12.2-18-3/27412

Об'єкт експертизи Фізюгель, лосьйон
виготовлений у відповідності із:

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3304990000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Ввезення, Косметичні салони, побут, засоби особистої гігієни, оптово-роздрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережі

Країна-виробник Neocosmed Co., Ltd., Thailand / Неокосмед Ко., Лтд., Таїланд, 222 Moo 4, Rahaeng, Ladlumkaew, Pathumthani 12140, Thailand / 222 Mu 4, Rahaeng, Ladlumkaew, Pathumthani 12140, Таїланд

(адреса, місце знаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи Підприємство з 100% іноземними інвестиціями у формі Товариства з обмеженою відповідальністю „ГлаксоСмітКлайн Хелскер Юкрейн Т.О.В.", Україна, 02152, м. Київ, проспект Павла Тичини, 1-В, тел: 044 585 51 85, факс 044 585 51 92, код за ЄДРНОУ: 24588162

(адреса, місце знаходження, 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'єкта експертизи в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 20375 від 03.09.2019р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2017), а саме: індекс шкірно-подразнюючої дії - 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 1000 КУО в 1 г/куб.см; гриби роду Candida та плісєневі гриби < 100 КУО в 1 г/куб.см; 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, знищення є:

- а) дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданих заявником зразків;
- б) забезпечення умов транспортування, зберігання та реалізації продукції, передбачених вимогами/рекомендаціями виробника;
- в) звільнену від вмісту упаковку утилізувати як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Фізюгель, лосьйон заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і 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 шкірно-подразнюючої дії - 0 балів; вміст мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів < 1000 КУО в 1 г/куб.см; гриби роду Candida та плісневі гриби < 100 КУО в 1 г/куб.см; 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», 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-4404-19 від 05.12.2019 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії, заступник директора Наукового центру

Бобильова О.О.

(ініціали та прізвище)

