

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ
(КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ)**

Продукт: ЕЗМІТОП® ЛОСЬОН	Генерична назва: Колоїдна вівсянка + Філагринол + Диметикон Лосьон
Серія №: B4NL01	Серія SAP: F2400057007
Аналітичний звіт №: 1810F24004706	Дата звіту: 16.10.2024 00:05
Дата виробництва: 09/2024	Термін придатності: 08/2026
Код продукту: 402654	Відбір зразків: 14.10.2024 Відібрано: Кришна Джі Кількість відібраних зразків: 51 уп. Кількість для аналізу: 15 уп. Загальна кількість: 7107 уп. Кількість для відправки: 7056 уп.
Специфікація № EERP524/00	Зразків на аналіз: 50 уп.
Зареєстровано: 15.10.2024	

№ п./п	Параметри	Результати	Специфікація
1.	Опис	Майже-білий лосьон	Білий або майже-білий лосьон
2.	Вага (об'єм) вмісту в контейнері вмісту в контейнері – кг Етап 1	203 мл	Маса нетто (об'єм) будь-якого окремого контейнера повинна становити не менше 95 % від маркованої кількості, якщо маркована кількість більше 60 г або 60 мл
3.	pH	5.6	4.0 – 7.0
4.	В'язкість	19875 сПз	10000 – 35000 сПз
5.	Маса на мл	1,01 г/мл	0,85 – 1,15 г/мл
6.	Вміст консерванту (Бензиловий спирт)	99.7%	Не менше 90,0% і не більше 110,0% від заявленої кількості
7.	Мікробіологічний аналіз нестерильних продуктів		
7.1.	Кількісне визначення мікроорганізмів		
	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Менше ніж 10 КУО/г	Не більше 100 КУО/г
	Загальна кількість дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС)	Менше ніж 10 КУО/г	Не більше 10 КУО/г
7.2.	Випробування на окремі види мікроорганізмів		
	<i>P. aeruginosa</i>	Відсутні в 1 г	Має бути відсутнє в 1 г
	<i>S. aureus</i>	Відсутні в 1 г	Має бути відсутнє в 1 г
Аутсорсинговий тест(и): Опис			
Примітка: Погоджено (Продукт відповідає вищевказаній специфікації) Коментар (і): Погоджено (Зверніться до випадку № LE/0542/24)			
Проаналізовано: Умеш.Колекар		Перевірено: Кіран Чаунгуле	
Дата: 15.10.2024 23:04		Дата: 15.10.2024 23:23	
Надруковано: Сачін Вейл Копія № 1 Формат № F-QC-498-04		Дата: 16.10.2024 00:07	



Dec 11 2023
29.01.2024

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ
(КІНЦЕВИЙ ПРОДУКТ)**

Продукт: ЕЗМІТОП® ЛОСЬОН	Генерична назва: Колоїдна вівсянка + Філагринол + Диметикон Лосьон
Серія №: B4NL01	Серія SAP: F2400057007
Аналітичний звіт №: 1810F24004706	Дата звіту: 16.10.2024 00:05
Дата виробництва: 09/2024	Термін придатності: 08/2026
Код продукту: 402654	Відбір зразків: 14.10.2024 Відібрано: Крішна Джі Кількість відібраних зразків: 51 уп. Кількість для аналізу: 15 уп. Загальна кількість: 7107 уп. Кількість для відправки: 7056 уп.
Специфікація № EERP524/00	Зразків на аналіз: 50 уп.
Зареєстровано: 15.10.2024	

Маса (об'єм) вмісту в контейнері - Етап 1 рН В'язкість Маса на мл Вміст консерванту (бензиловий спирт) Тести на мікробне число Тести на визначені мікроорганізми
--

Примітка: Погоджено (Продукт відповідає вищевказаній специфікації) Коментар (і): Погоджено (Зверніться до випадку № LE/0542/24)	Згенеровано в електронному електронного підпису
Проаналізовано: Умеш.Колекар	Перевірено: Кіран Чаунгуле
Дата: 15.10.2024 23:04	Дата: 15.10.2024 23:23
Надруковано: Сачін Вейл Копія № 1 Формат № F-QC-498-04	Дата: 16.10.2024 00:07





**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

Г.в.о. Голови Держпродспоживслужби
Шевченко О.П.

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "27" "09" 2023 року

№ 12.2-18-3/16137

Об'єкт експертизи Косметичний засіб Ezmitop®, лосьйон / Ezmitop®, lotion
виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3304

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Косметичні засоби. Побут, реалізація населенню через спеціалізовані магазини, спеціалізовані відділи торговельної мережі, аптечну мережу, в якості супутніх товарів

Країна-виробник Інкьюб Етікале Прайвіт Лімітед, Індія, Плот № С-1, Мадкаім Індастріал Істейт, Мадкаім, пошта: Мардол, Понда, Гоа – 403404, тел: +91-22-6228-8000, E-mail: connect@encubeethicals.com, веб-сайт: www.encubeethicals.com

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

Заявник експертизи «Д-р Редді'с Лабораторіс Лтд», Індія 8-2-337, Роуд № 3, Банджара Хіллз, Хайдерабад, Телангана – 500 034; Представник в Україні: ТОВ «Др. Редді'с Лабораторіс», Україна, 08320, Київська обл., Бориспільський р-н, с. Велика Олександрівка, вул. Київський шлях, 121-А, тел: тел.: +38 044 4923173; факс: +380444923174; E-mail: Reception.Ukraine@drreddys.com, код за ЄДРПОУ: 37560808

(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, розгляду супровідних документів, а також результатами випробувань наданого заявником зразка об'єкта експертизи, а саме: індекс шкіро-подразнюючої дії - не більше 0; індекс подразнюючої дії на слизову оболонку очей - не більше 0; індекс сенсibiliзуючої дії - не більше 0; індекс негативної дії на стан шкіри людини: суб'єктивні показники – не більше 0; об'єктивні показники – не більше 0; за мікробіологічними показниками: загальна кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів, КУО/г (см куб.) - не більше 1000; плісєневі гриби та дріжджі, КУО/г (см куб.) - не більше 100; бактерії р. Enterobacteriaceae, в 1 г (см куб.) - не виявлено; S. aureus, в 1 г (см куб.) - не виявлено; Pseudomonas aeruginosa, в 1 г (см куб.) - не виявлено (згідно з ДСанПІН 2.2.9.027-99 "Державні санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості", затверджені постановою Головного державного санітарного лікаря України № 27 від 01.07.1999 р.). Випробування проведені відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2017 (Атестат акредитації Національного агентства з акредитації України від 22.03.2023 р. за № 20375).

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданих заявником зразків; забезпечення умов транспортування, використання і зберігання продукції, передбачених вимогами виробника, умов утилізації і знищення - згідно з Законом України № 1393-XIV

"Про вилучення з обігу, переробку, утилізацію, знищення або подальше використання неякісної та небезпечної продукції"; 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 Ezmitop®, лосьйон / Ezmitop®, lotion, 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 гарантований виробником.

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

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 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 шкіро-подразнюючої дії - не більше 0; індекс подразнюючої дії на слизову оболонку очей - не більше 0; індекс сенсibiliзуючої дії - не більше 0; індекс негативної дії на стан шкіри людини: суб'єктивні показники - не більше 0; об'єктивні показники - не більше 0; за мікробіологічними показниками: загальна кількість мезофільних аеробних та факультативно-анаеробних мікроорганізмів, КУО/г (см куб.) - не більше 1000; плісневі гриби та дріжджі, КУО/г (см куб.) - не більше 100; бактерії р. Enterobacteriaceae, в 1 г (см куб.) - не допускаються; S. aureus, в 1 г (см куб.) - не допускається; Pseudomonas aeruginosa, в 1 г (см куб.) - не допускається (відповідно до вимог ДСанПіН 2.2.9.027-99 "Санітарні правила і норми безпеки продукції парфумерно-косметичної промисловості. Державні санітарні правила та норми", затверджені Постановою Головного державного санітарного лікаря України від 01.07.1999 N 27).

Комісія для проведення державної санітарно-епідеміологічної експертизи в особливо складних випадках при державному підприємстві "Науковий центр 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

Протокол експертизи

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, e-mail, веб-сайт)

№ 15/5-А-1333-23-612 від 25.09.2023 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії



(підпис)

Бобильова О.О.

(ініціали та прізвище)