



**Лабораторный центр**  
**Общество с ограниченной ответственностью**  
**«Центр контроля качества Онкологического научного центра»**  
 Адрес: 143422, Московская область, Красногорский район, с. Дмитровское, 160.  
 тел.: +7 (495) 782-30-08; + 7 (495) 937-96-69, доб. 350, 359; e-mail: [ckkonc@bk.ru](mailto:ckkonc@bk.ru)  
 Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.21PK75



**ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ 608 от «18» января 2018 г.**  
**(образца продукции)**

Сведения о средствах измерения	Наименование СИ, инвентарный номер, год ввода в эксплуатацию	Свидетельство о поверке, Срок действия поверки
	Весы лабораторные электронные РА 512, инв. номер 4-027, 2015	№ СП 1920920 до 10.01.2019
	Весы лабораторные электронные Pioneer РА-214, инв. номер 3-001, 2013	№ СП 1686111 до 14.06.2018
	pH-метр pH-150 МИ, инв. номер 3-008, 2003	№ СП1563232 до 12.04.2018
	Спектрофотометр Unicо 2804, инв. номер 3-005, 2014	№ 5074 до 25.04.2018
	Анализатор изображения АТ-05, инв. номер 5-001, 2015	№ АА 3366957/01166 до 02.03.2019
	Весы лабораторные электронные РА 512, инв. номер 5-007, 2015	АА 7071195 до 13.03.2018
<b>Полное наименование образца продукции</b>	Косметическая продукция для интимной гигиены: пенка для интимного ухода Dry Dry Intimate Foam	
<b>Основание для проведения испытаний</b>	Заявка от ООО "ЦНТ Плюс" № 10493 от 29.12.2017 г.	
<b>Предприятие-изготовитель, страна</b>	"LEXIMA AB", Швеция, Vox 53063, 400 14 Gothenburg, Sweden	
<b>Наименование и адрес Заказчика</b>	Общество с ограниченной ответственностью "Сканди Лайн", 141070, Россия, Московская область, город Королёв, Калининградский проезд, дом 1	
<b>№, дата акта отбора образцов</b>	№ 83 от 29.12.2017 г.	
<b>Дата получения образца</b>	29.12.2017 г.	
<b>Идентификационный код образца</b>	ПКП17-5766/01	
<b>Нормативный документ, регламентирующий объем лабораторных испытаний и их оценку</b>	Технический регламент Таможенного Союза 009/2011 "О безопасности парфюмерно-косметической продукции"	
<b>Дата начала проведения испытания (измерения)</b>	29.12.2017 г.	
<b>Дата окончания проведения испытания (измерения)</b>	18.01.2018 г.	

## РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

Определяемые показатели	НД на метод испытаний	Значения показателей	
		Допустимый уровень по НД, регламентирующий объем лабораторных испытаний и их оценку	Результаты испытания
<b>РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 7, ГРУППА 1</b>			
Общее количество мезофильных аэробных и факультативно анаэробных микроорганизмов, КОЕ/мл	ГОСТ ISO 21149-2013	Не более $10^2$	Менее 10
Candida albicans	ГОСТ ISO 18416-2013	Не допускается в 0,5 мл	Не обнаружено в 0,5 мл
Escherichia coli	ГОСТ ISO 21150-2013	Не допускается в 0,5 мл	Не обнаружено в 0,5 мл
Staphylococcus aureus	ГОСТ ISO 22718-2013	Не допускается в 0,5 мл	Не обнаружено в 0,5 мл
Pseudomonas aeruginosa	ГОСТ ISO 22717-2013	Не допускается в 0,5 мл	Не обнаружено в 0,5 мл
<b>РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО ФИЗИКО-ХИМИЧЕСКИМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 6, П/П. 30</b>			
Водородный показатель, pH	ГОСТ 29188.2-2014	3,0 - 9,0	6,2±0,1
<b>РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО КЛИНИЧЕСКИМ (КЛИНИКО-ЛАБОРАТОРНЫМ) ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 9, П/П. 11</b>			
Раздражающее действие	ГОСТ 33483-2015	0 баллов (отсутствие)	0 баллов (отсутствует)
Сенсибилизирующее действие		0 баллов (отсутствие)	0 баллов (отсутствует)
<b>РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ НА СОДЕРЖАНИЕ ТОКСИЧНЫХ ЭЛЕМЕНТОВ ТР ТС 009/2011, СТАТЬЯ 5, ПУНКТ 5</b>			
Соединения, мг/кг:	ГОСТ 31676-2012	не более 5,0	0,7695±0,1077
-свинца		не более 5,0	0,2169±0,0260
-мышьяка		не более 1,0	0,0659±0,0099
-ртути			
<b>РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 8, ГРУППА 11</b>			
Общетоксическое действие, определяемое альтернативным методом in vitro (Индекс токсичности (на культуре подвижных клеток))	ГОСТ 32893-2014	отсутствие (70-120%)	отсутствует (112,0%)



**ЗАКЛЮЧЕНИЕ:**

ПРЕДСТАВЛЕННЫЕ ОБРАЗЦЫ СООТВЕТСТВУЮТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА ПО ПРОВЕРЕННЫМ ПОКАЗАТЕЛЯМ.

**ПРИМЕЧАНИЕ:**

Данные результаты протокола испытаний распространяются только на образцы, подвергнутый испытаниям. Настоящий протокол не может быть полностью или частично перепечатан без разрешения испытательной лаборатории.

Ответственный за оформление протокола



М.П.

/ Нуриманова Ю.А.  
Ф.И.О.