

ДЕРЖАВНА УСТАНОВА
ІНСТИТУТ МЕДИЦИНИ ПРАЦІ
ІМЕНІ Ю.І. КУНДІЄВА
НАЦІОНАЛЬНОЇ АКАДЕМІЇ
МЕДИЧНИХ НАУК
УКРАЇНИ



STATE INSTITUTION
KUNDIEV INSTITUTE OF
OCCUPATIONAL HEALTH
OF THE NATIONAL ACADEMY
OF MEDICAL SCIENCES OF
UKRAINE

Акредитація НААУ відповідно до вимог ДСТУ EN ISO/IEC 17025:2019
«Загальні вимоги до компетентності випробувальних та калібрувальних лабораторій»

Атестат про акредитацію від 01.08.2025 р. № 201652;

Акредитація ДП «Комітет з питань гігієнічного регламентування МОЗ України»

Свідоцтво № 11 від 09.03.2023 р.

01033, м. Київ, вул. Саксаганського, 75, код за ЄДРПОУ 22946309

тел (044) 289 00 21, E-mail: info@imtuik.org.ua, Web-сайт: <http://www.imtuik.org.ua>



ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова експертної комісії

ДУ «ІМП ІМЕНІ Ю.І. КУНДІЄВА
НАМН»



Анастасія КУНДІЄВА

М.П.

ВИСНОВОК

наукової санітарно-епідеміологічної експертизи на відповідність
санітарному законодавству

від «10» 04 2026 року

3

№ 2026/04/1147

Назва об'єкту експертизи: SN-25 Stop Mites Allergens, пробіотичний спрей для текстилю

виготовлений у відповідності із – «Продукт виготовлено відповідно до вимог стандарту ISO 9001:2015, сертифікат № TRBA 100 1164»

Код за ДКПП, УКТЗЕД: 3402 50 90 00

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: для розпилення на килими, штора, постіль та м'які меблі; оптова та роздрібна торгівля

Країна походження, країна виробник: PERILIS TRADING Ltd., с. Кічево, обл. Варна, Болгарія, office@perilis.com. ТОВ «Інтернешнл Медікал Консалтинг», 1700 м. Софія, Болгарія, +359 89 999 9242, info@allergyims.bg, <https://allergyimc.bg/>

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

Заявник: ТОВ «Роніфарм» Україна, Увул. Глибочицька, буд.13 секція 1, офіс 1, +380 44 350 57 71, info@ronipharm.com, <https://ronipharm.com>, код за ЄДРПОУ: 44431716

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

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам:

За результатами експертної оцінки наданих заявником документів, об'єкт експертизи «SN-25 Stop Mites Allergens, пробіотичний спрей для текстилю» за звичайних умов використання не представляє небезпеки для здоров'я людини та навколишнього середовища, відповідає Технічному регламенту щодо косметичної продукції, затверджене постановою Кабінету Міністрів України від 20.01.2021 № 65. Засіб не містить заборонених речовин (згідно Додатку II).

Заборонені речовини (Додаток II) відсутні. Засіб містить обмежені речовини (Додаток III): ALPHA-ISOMETHYL IONONE (Додаток III/90), AMYL CINNAMAL (Додаток III/67), AMYLCINNAMYL ALCOHOL (Додаток III/74), ANISE ALCOHOL (Додаток III/80), BENZYL ALCOHOL (Додаток III/45), BENZYL BENZOATE (Додаток III/85), BENZYL CINNAMATE (Додаток III/81), BENZYL SALICYLATE (Додаток III/75), CINNAMAL (Додаток III/76), CINNAMYL ALCOHOL (Додаток III/69), COUMARIN (Додаток III/77), EUGENOL (Додаток III/71), EVERNIA FURFURACEA EXTRACT (Treemoss Extract) (Додаток III/92), EVERNIA PRUNASTRI EXTRACT (Oakmoss Extract) (Додаток III/91), FARNESOL (Додаток III/82), GERANIOL (Додаток III/78), HEXYL CINNAMAL (Додаток III/76), HYDROXYCITRONELLAL (Додаток III/72), ISOEUGENOL (Додаток III/73), LINALOOL (Додаток III/84), METHYL 2-OCTYNOATE (Додаток III/89) – присутність речовини має бути вказана у переліку інгредієнтів, зазначеному у статті 19(1), пункті (г), якщо її концентрація перевищує: 0,01% у засобах, що змиваються, з дотриманням вимог маркування. LIMONENE (Додаток III/88) – присутність речовини має бути вказана у переліку інгредієнтів, зазначеному у статті 19(1), пункті (г), якщо її концентрація перевищує: 0,01% у засобах, що змиваються. Пероксидне число для кожної речовини має бути менше 20 ммоль/л.

Містить бактерії, протестовані в незалежних сертифікованих лабораторіях і визнані Європейським органом з безпеки харчових продуктів (EFSA) як агенти з кваліфікованою презумпцією безпеки (QPS) – нетоксичні. Містить спори пробіотичних бактерій, клас 1 – min. 5×10^7 КУО/мл, біоетанол < 5%, гіпоалергенна парфумерна композиція, феноксиетанол.

Для етанолу (спирт етиловий) дотримання гігієнічних нормативів: ГДК в повітрі робочої зони – 1000 мг/м³, п, 4 клас небезпечності; ГДК в атмосферному повітрі населених місць – 5,0 мг/м³, п, 4 клас небезпечності згідно Наказу Міністерства охорони здоров'я України від 09.07.2024 р. № 1192 “Про затвердження державних медико-санітарних нормативів допустимого вмісту хімічних і біологічних речовин у повітрі робочої зони”, зареєстровано в Міністерстві юстиції України 24 липня 2024 р. за № 1107/42452.

Продукт не відповідає критеріям класифікації в жодному класі небезпеки згідно з Регламентом (ЄС) № 1272/2008 щодо класифікації, пакування та маркування речовин і сумішей.

Засіб підлягає реєстрації як біоцид типу 19 (репеленти та атрактанти) і підлягає державній реєстрації в Україні як біоцид згідно: Положення про державну реєстрацію дезінфекційних засобів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 15 серпня 2023 р. № 863 та Статтею 48 Закону України «Про систему громадського здоров'я».

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: Продукцію використовувати виключно за призначенням. Особам, які страждають від алергічних захворювань, або особам з підвищеною чутливістю до хімічних речовин – не використовувати засоби без попереднього тестування або консультації з лікарем. Використана тара та залишки невикористаної продукції відправляють до сміттєзбірника. У торговельній мережі продукція з вичерпаним терміном придатності або некондиційна внаслідок порушення умов зберігання та транспортування підлягає поверненню на підприємство-виробник.

За результатами експертизи Об'єкт експертизи «SN-25 Stop Mites Allergens, пробіотичний спрей для текстилю» відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності: гарантується виробником

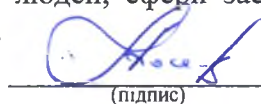
Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо: маркування обов'язкове. Висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок наукової санітарно-епідеміологічної експертизи дійсний: один рік.

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.

Відповідальний виконавець



(підпис)

Дарія ДОНЦОВА

(ім'я та прізвище)