



ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ № 6295 от 26.12.2019 года
 (образца продукции)

Сведения о средствах измерения	Наименование СИ, инвентарный номер, год ввода в эксплуатацию	Свидетельство о поверке, Срок действия поверки
	Прибор экологического контроля БИОТОКС-10М, инв. № В 0-040, 2019	Свидетельство о поверке № СП 2526537 до 27.01.2020 г.
	Дозатор пипеточный одноканальный (100-1000) мкл Блэк, инв. № В 0-100, 2019	Свидетельство о поверке № 153824 до 11.02.2020 г.
	Дозатор пипеточный одноканальный (10-100) мкл Блэк, инв. № В 0-102, 2019	Свидетельство о поверке № 156537 до 20.03.2020 г.
	Весы неавтоматического действия HR-250AZG, инв. № В 0-062, 2019	Свидетельство о поверке № АБ 0197158 до 04.07.2020 г.
	Таймер электронный Aptaca Арт. 21001107, инв. № В 0-064, 2019	Сертификат о калибровке № АБ 0080714 до 07.07.2020 г.
	Весы лабораторные электронные ВЛТЭ-210С, инв. № В 0-013, 2019	Свидетельство о поверке № АБ 0196197 до 26.06.2020 г.
	Линейка измерительная металлическая, инв. № В 0-014, 2019	Свидетельство о калибровке № АБ 0156954 до 26.05.2020 г.
Полное наименование образца (пробы) продукции	Гель для дезинкрустации.	
Идентификационный код образца (пробы)	ПКП19-2312/02/06	
Предприятие-изготовитель, страна	ООО "Гельтек-Медика", 115201, Российская Федерация, город Москва, 1-й Варшавский проезд, дом 2, строение 8. Адрес производства: 115201, Российская Федерация, город Москва, 1-ый Варшавский проезд, дом 2, строение 7; 143530, Российская Федерация, Московская область, Истринский район, город Дедовск, улица Набережная Речфлота, дом 1	
Наименование и адрес Заказчика	ООО "Гельтек-Медика" Адрес местонахождения (юридический адрес): 115201, Российская Федерация, город Москва, 1-й Варшавский проезд, дом 2, строение 8.	
Основание для проведения испытаний	Заявка № 103 от 23.12.2019 г.	
Отбор образца (пробы) выполнен	Представителем Заказчика. Ответственность за отбор проб несет Заказчик	

Дата начала проведения испытания (измерения)	23.12.2019
Дата окончания проведения испытания (измерения)	26.12.2019
Нормативный документ, регламентирующий объем лабораторных испытаний и их оценку	Технический регламент Таможенного Союза 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции»

РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ

Определяемые показатели, единицы измерений	НД на методы испытаний	Значения показателей	
		Норма по НД	Результаты испытаний
РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО ТОКСИКОЛОГИЧЕСКИМ ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 8, ГРУППА 2			
Общетоксическое действие, определяемое альтернативными методами in vitro (индекс токсичности (in vitro))	ГОСТ 32893-2014, п. 7	отсутствие (<20)	отсутствует (16,9±0,7)
РЕЗУЛЬТАТЫ ИСПЫТАНИЙ ПО КЛИНИЧЕСКИМ (КЛИНИКО-ЛАБОРАТОРНЫМ) ПОКАЗАТЕЛЯМ ТР ТС 009/2011, ПРИЛОЖЕНИЕ 9, П/П. 2			
Раздражающее действие	ГОСТ 33483-2015	0 баллов (отсутствие)	0 баллов (отсутствует)
Сенсибилизирующее действие		0 баллов (отсутствие)	0 баллов (отсутствует)

ЗАКЛЮЧЕНИЕ:

ПРЕДСТАВЛЕННЫЕ ОБРАЗЦЫ СООТВЕТСТВУЮТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНОГО ДОКУМЕНТА ПО ПРОВЕРЕННЫМ ПОКАЗАТЕЛЯМ.

ПРИМЕЧАНИЕ:

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

Ответственный за оформление протокола



/ Хомич С.Н.
Ф.И.О.