



**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@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова Держпродспоживслужби
Лапа В.І.
(прізвище, ім'я, по батькові)
(підпис)
М.П.

ВИСНОВОК
державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "07" 02 2018 року

№ 602-123-20-51/ 3986

Об'єкт експертизи: засіб дезінфекційний «Соліклор» («Solikloor») - діюча речовини, мас.,%: 80,0
-85,0% натрієва сіль дихлоізоціанурової кислоти

виготовлений у відповідності із –

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул: 3808 942000

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи: заклади охорони здоров'я, учбово-виховні, спортивно-оздоровчі, комунально-побутові (в т.ч. об'єкти водопровідно-каналізаційного господарства), промислові підприємства (в т.ч. харчопереробної, фармацевтичної та парфумерно-косметичної промисловості), заклади ресторанного господарства і торгівлі, житлові, громадські, культурно-освітні, видовищні, спортивно-оздоровчі споруди, всі види транспорту, місця постійного і тимчасового проживання, побут тощо.

Країна-виробник: компанія «Baltiachemi OU», Естонія, Maagi 5, Maardu, 74114, EESTI (Естонія), тел./ф.: +372-621-46-94, E-mail: info@baltiachemi.ee.

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

Заявник експертизи: компанія «Baltiachemi OU», Естонія, Maagi 5, Maardu, 74114, EESTI (Естонія), тел./ф.: +372-621-46-94, E-mail: info@baltiachemi.ee.

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

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну: контракт додається до документації, що супроводжує вантаж.

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам: за параметрами гострої токсичності (при введенні в/ш, білі щурі, LD50 = 1200 мг/кг) засіб відноситься до 3 класу небезпеки; до 4 класу небезпеки при нанесенні на шкіру (кролі, LD50 per cut = 2500 мг/кг) та при парентеральному введенні відповідно до ГОСТ 12.1.007-76 "ССБТ Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности". Робочі розчини засобу концентрації 0,015-0,3% (за активним хлором) в умовах одноразової аплікації не спричиняють місцево-подразнювальної дії на шкіру та слизові оболонки очей. В умовах інгаляційної дії у вигляді пари належать до 4 класу малонебезпечних речовин за ступенем леткості Засіб не володіє шкірно-резорбтивною, сенсibiliзуючою та кумулятивною дією; гонадотропні, ембріотропні, ембріотоксичні, канцерогенні, мутагенні і тератогенні властивості відсутні. Контроль повітря

робочої зони при застосуванні засобу здійснювати за хлором: ГДКр.з. – 1 мг/м³; атмосферного повітря: ГДКа.п. – 0,1 мг/м³ (максимальна разова), 0,03 мг/м³ (середньодобова).

Засіб «Соліклор» («Solikloor») володіє вираженою протимікробною активністю відносно грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (включаючи туберкульоз), інфекцій вірусної етіології включаючи гепатит А, гепатити (В,С), СНІД (ВІЛ), «пташиний грип» (А(Н5N1), «свинячий грип» А(Y1N1), поліо-(поліомієліт); інфекції грибкової етіології (кандидози, дерматомікози, плісняві грибки), має спороцидні властивості.

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: зберігання, транспортування і використання продукту здійснювати у відповідності з вимогами «Методичних вказівок щодо застосування засобу дезінфекційного «Соліклор» («Solikloor») з метою дезінфекції та достерилізаційного очищення». Всі роботи з застосування засобу потрібно виконувати з використанням засобів індивідуального захисту відповідно до вимог ДСТУ 7239:2011 «Система стандартів безпеки праці. Засоби індивідуального захисту. Загальні вимоги та класифікація».

Поточний нагляд: згідно вимог «Методичних вказівок щодо застосування засобу дезінфекційного «Соліклор» («Solikloor») з метою дезінфекції та достерилізаційного очищення».

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи **Засіб дезінфекційний «Соліклор» («Solikloor»)** за наданою заявником документацією та зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку може бути використаний у 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'єкту експертизи.

Висновок дійсний: на термін дії реєстрації засобу дезінфекційного.

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягають стандартному контролю (візуальному та документальному).

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягають державному контролю, який здійснюється посадовою особою контролюючого органу в зонах митного контролю на митній території України (крім пунктів пропуску через митний кордон України).

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: виконання умов використання.

Державна установа «Інститут
медицини праці ім. Ю.І.Кундієва НАМН України»

01033, м. Київ, вул. Саксаганського, 75,
тел.: приймальня: (044) 284-34-27,
e-mail: yik@namn.kiev.ua;
секретар експертної комісії:
(044) 289-63-94, e-mail: test-lab@ukr.net

Протокол експертизи № 941 від 18 січня 2018 року

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заступник Голови експертної комісії,
директор ДУ "Інститут медицини праці
ім. Ю.І.Кундієва НАМН України"

М.П.

