



**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

Г.в.о. Голови Держпродспоживслужби

О.П.Шевченко

(прізвище, ім'я, по батькові)

(підпис)

М.П.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "10" 06 2020 року

№ 12.2-18-1/12810

Об'єкт експертизи: ОПРОМІНЮВАЧ-РЕЦИРКУЛЯТОР ПОВІТРЯ «MEDZELLER»

(назва об'єкта експертизи)

виготовлений у відповідності із - ТУ У 27.4-3329882-001:2020 «ОПРОМІНЮВАЧ-РЕЦИРКУЛЯТОР
ПОВІТРЯ «MEDZELLER». ТЕХНІЧНІ УМОВИ»

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПД, УКТЗЕД, артикул: 27.40

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи знезараження повітря і поверхонь в приміщенні з метою зниження рівня бактеріального забруднення і створення умов для запобігання розповсюдженню збудників інфекційних хвороб, використовуються в приміщеннях з підвищеним ризиком поширення збудників інфекцій, оптово-роздрібна торгівля

Країна-виробник ПП «АКВАЛАЙН-2000», адреса виробництва: Україна, 02222, м. Київ, вул. Пухівська, буд. 1А

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

Заявник експертизи ПП «АКВАЛАЙН-2000», Україна, м. Київ, вул. Гонти, 3а, код за ЄДРПОУ 33296882

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

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну -

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам: За результатами ідентифікації, розгляду і аналізу документації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також результатами перевірки (контролю) наданого заявником зразка об'єкта експертизи в межах сфери акредитації, а саме: напруженість електромагнітного поля 50 Гц на відстані 0,5 м від поверхні, що підключена до мережі 220 В, не повинна перевищувати 500 В/м; допустима інтенсивність УФ випромінювання при наявності незахищених ділянок поверхні шкіри не більше 0,2 м², загальній тривалості дії випромінювання 50% робочої зміни та тривалості одноразового опромінення понад 5 хв та більше не повинна перевищувати для області УФ-А-50 Вт/м², для області УФ-В-0,05 Вт/м², опромінення в області УФ-С-0,001 Вт/м²; допустима інтенсивність ультрафіолетового опромінення працюючих при наявності незахищених ділянок шкіри не більше 0,2 м², загальною тривалістю дії одноразового опромінення більше 5 хв. та більше не повинна перевищувати 10,0 Вт/м² - для області УФ-А; 0,01 Вт/м² - для області УФ-В. Випромінювання в області УФ-С при вказаній тривалості не допускається відповідно до вимог ДСН 3.3.6.096-2002 «Державні санітарні норми і правила при

роботі з джерелами електромагнітних полів», СанПіН №239-96 "Державні санітарні норми і правила захисту населення від впливу електромагнітних випромінювань", СН 4557-88 "Санитарные нормы ультрафиолетового излучения в производственных помещениях", еквівалентний рівень звуку в приміщеннях при роботі не повинен перевищувати не більше ГДР дБА – операційні 35, палати день – 40; палати ніч – 25; кабінетілікарів – 35; місця загального користування – 55, відповідно до вимог «Державних санітарних норм допустимих рівнів шуму в приміщеннях житлових та громадських будинків і на території житлової забудови», затверджених наказом Міністерства охорони здоров'я України від 22.02.19 р. № 463, зареєстровано в Міністерстві юстиції України 20.03.2019 р. за № 281/33252, вміст шкідливих речовин в атмосферному повітрі не повинен перевищувати їх ГДК мг/м³ озон-0,2 згідно ГН 2.2.6-184-2013 «Орієнтовно безпечні рівні впливу (ОБРВ) забруднюючих речовин в атмосферне повітря населених місць»

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: а) дотримання вимог, які встановлені даним висновком за результатами випробування наданого зразка; б) забезпечення умов транспортування та термінів зберігання продукції відповідно до рекомендацій виробника, вказаних у супровідній документації; в) проведення вибіркового випробувань об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку та діючого санітарного законодавства

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи: ОПРОМІНЮВАЧ-РЕЦИРКУЛЯТОР ПОВІТРЯ «MEDZELLER»

(назва об'єкта експертизи)

за наданим заявником зразком відповідають вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку можуть бути використані в заявленій сфері застосування.

Термін придатності згідно маркування.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо етикетка українською мовою повинна міститись на кожній одиниці продукції; маркування здійснюватись у відповідності з діючим Законодавством України. Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок дійсний на термін дії ТУ У 27.4-3329882-001:2020 «ОПРОМІНЮВАЧ-РЕЦИРКУЛЯТОР ПОВІТРЯ «MEDZELLER». ТЕХНІЧНІ УМОВИ»

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: вітчизняна продукція

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: вітчизняна продукція

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку На об'єктах державного санітарно-епідеміологічного нагляду за встановленими медичними критеріями безпеки, умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації і знищення у обсязі та з періодичністю, визначеними програмами інспектування у відповідності з чинним санітарним законодавством України.

Комісія з питань державної санітарно-епідеміологічної експертизи Центру превентивної медицини
Державного Управління справами

м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32
факс 526-50-06

Протокол експертизи

Голова комісії

М.П.



№ 3775 від 01.06.2020 р

(№ протоколу, дата його затвердження)

Гаврильченко О.Г.

(прізвище, ім'я, по батькові) /підпис/

764