



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.32.008.E.038249.09.11

от 19.09.2011 г.

Продукция:

Средство фунгицидное ALPA® FONGIFLUID. Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 2389-018-61594166-2009 "Средство фунгицидное ALPA® FONGIFLUID". Изготовитель (производитель): ООО "ЛАКРА СИНТЕЗ", 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Дорожная, д. 5, Российская Федерация. Получатель: ЗАО "Альпа Коутингс", 142450, Московская область, г. Люберцы, ул. Смирновская, д. 17, Российская Федерация.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует

"Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)".

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования в качестве фунгицидного средства

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

экспертное заключение № 10/01-4099 от 17.01.2011г., протокол испытаний № 3508 от 17.01.2011г. ИЦ НИИ МТ РАМН, рецептура, декларация производителя, макет этикетки

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок под контролем товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



Г.Г. Онищенко

(Ф. И. О./подпись)

М. П.

№0150044

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей
и благополучия человека

Учреждение Российской академии медицинских наук
Научно-исследовательский институт медицины труда РАМН
(НИИ МТ РАМН)

Аккредитованный Испытательный лабораторный центр

Юридический адрес: 105275 Москва,
проспект Буденного, 31
Телефон: 366-08-77, 365-02-09, факс: 366-
05-83

ОКПО 01897280 ОГРН 1027739776954
ИНН/КПП 7719022912/771901001

Аттестат аккредитации
N ГСЭН.RU.ЦОА.148

От «21» сентября 2007 г.

Зарегистрирован в Госреестре
N РОСС RU.0001.510124

От «21» сентября 2007 г.

ПРОТОКОЛ ЛАБОРАТОРНЫХ ИСПЫТАНИЙ

№ 3508 от 17.01.11г

Наименование пробы (образца) средства фунгицидного FONGIFLUID

Направлены ООО «ЛАКРА СИНТЕЗ», 142450, МО, Ногинский р-н, г. Старая Купавна, ул. Дорожная, 5

Дата и время отбора пробы (образца) декабрь.2010г.

Дата и время доставки пробы (образца) декабрь 2010г.

Цель отбора токсикологические испытания

Юридическое лицо, индивидуальный предприниматель или физическое лицо, у которого

отбирались пробы (образцы) ООО «ЛАКРА СИНТЕЗ», 142450, МО, Ногинский р-н, г. Старая Купавна, ул.
Дорожная, 5

Объект, где проводился отбор пробы (образца) ООО «ЛАКРА СИНТЕЗ», 142450, МО, Ногинский р-н, г. Старая
Купавна, ул. Дорожная, 5

Код образца (пробы)

350821110

Изготовитель ООО «ЛАКРА СИНТЕЗ», 142450, МО, Ногинский р-н, г. Старая Купавна, ул. Дорожная, 5 по договору
с ЗАО «Альпа Коутингс» № 15 от 01.05.10г

Дата изготовления 26.11.2010г

Тара, упаковка стекло

НД, регламентирующие объем лабораторных исследований и их оценку _____

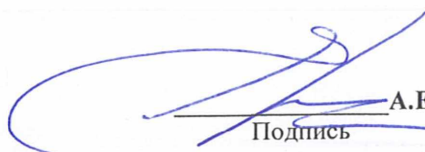
«Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требованиями к товарам, подлежащим санитарно-
эпидемиологическому надзору (контролю) в таможенном союзе», утв.решением Таможенного союза от 28 мая 2010
г.№299, раздел 19.Методические указания №2102-79 «Оценка воздействия вредных химических соединений на
кожные покровы и обоснование предельно допустимых уровней загрязнений кожи». МУ «Временные методические
указания по гигиенической оценке и санитарному контролю за применением, хранением и продажей населению
предметов бытовой химии №1109-73. МУ 1.1.587-96 «Требования к постановке экспериментальных исследований по
обоснованию предельно допустимых концентраций промышленных химических аллергенов в воздухе рабочей зоны и
атмосферы»

Условия транспортировки автотранспортом

Условия хранения от 5 °С до 35 °С

Дополнительные сведения

Руководитель (заместитель) ИЛЦ



А.Е.Ермоленко

Подпись

Ф.И.О

Лиц, ответственное за оформление данного протокола



Н.И.Иванова

Подпись

Ф.И.О



Характеристика продукции

Продукция предназначена для использования в быту и строительстве. Средство предназначено для уничтожения грибка, плесени, водорослей, бактерий и дрожжевых микроорганизмов, произрастающих на минеральных (цемент и его производные, гипс и его производные, кирпич, природный и искусственный камень) и органических (дерево и его производные). Для наружных и внутренних работ.

Код ТН ВЭД 2923900000


Результаты токсикологической экспертизы продукции

№№ Пп	Определяемые показатели	Результаты исследований	Величина допустимого уровня	НД
1.1	Показатели острой пероральной токсичности DL _{50 per os}	DL ₅₀ >5000 мг/кг, 4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76	-	МУ №1109-73
1.2.	Раздражающее действие на кожные покровы (однократно)	0 балл	-	МУ №2102-79
1.3.	Раздражающее действие на слизистую оболочку глаза	1,5 балла	-	МУ №1109-73
1.4.	Показатели острой дермальной токсичности, DL _{50cut}	DL _{50 cut} более 2500 мг/кг, 4 класс опасности	-	МУ №2102-79
1.5.	Показатели подострой пероральной токсичности (кумулятивные свойства), коэффициент кумуляции	Коэффициент кумуляции 4,2	-	МУ №1109-73
1.6	Показатели острой ингаляционной токсичности – CL ₅₀ , насыщающие концентрации	4 класс опасности	-	МУ №1109-73
1.7	Сенсибилизирующее действие	0 баллов	-	МУ 1.1.578-96.

Заключение

При ингаляционном воздействии в условиях насыщающих концентраций и при введении в желудок продукт относится к 4 классу опасности согласно гост 12.1.007-76. Продукт не обладает раздражающим действием на кожу в условиях однократных аппликаций и раздражает слизистые оболочки глаз. Средство не обладает кумулятивным и сенсибилизирующим действием, относится к 4 классу опасности при нанесении на кожные покровы.

ФИО, должность лица, ответственного за проведение исследований и оформление данного протокола:

Иванова Н.И., ст.н.с., к.м.н. подпись 

Зам. Руководителя ИЦ Ермоленко А.Е., вед.н.с. подпись 

Общее количество страниц 2; страница 2

