

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІНІҢ
 «ҚОҒАМДЫҚ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ ҰЛТТЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» шжқ-ғы рмк
 «САНИТАРИЯЛЫҚ-ЭПИДЕМИОЛОГИЯЛЫҚ САРАПТАМА ЖӘНЕ
 МОНИТОРИНГ ҒЫЛЫМИ-ПРАКТИКАЛЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» филиалы
 050008, Алматы қ., Әуезов көш. 84, тел. +7 (727) 375-61-55
 Аккредитация аттестаты № КЗ.Т.02.0923 2021 жылғы 15 наурыздан бастап 2026
 жылғы 15 наурызына дейін жарамды

Барлық парақ саны 1
 1 парақтың 1 парағы

**СЫНАҚ ХАТТАМАСЫ
 ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ
 № 1625 /62 28.04.2021 ж.г.)**

Зертхананың атауы (Наименование лаборатории) Референс-лаборатория по контролю за бактериальными инфекциями и антибиотикорезистентностью.

1 Өтініш беруші, мекен-жайы (Заявитель, адрес) ТОО «MedInc», Республика Казахстан, город Алматы, улица Байзакова, 280, Южная башня, 1С этаж.

2 Үлгі алынған орын (Место отбора образца) ТОО «MedInc», Республика Казахстан, город Алматы, улица Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж.

3 Үлгі атауы (Наименование образца) Дезинфицирующее средство «Cleverin Gel».

4 Саны (Количество) 60 грамм, 150 грамм.

5 Зерттеу алу мақсаты (Цель исследования) ЕСЭГТ, решение КТС № 299 от 28.05.2010г.

6 Елі (фирмасы) - дайындаушы (жеткізуші) (Страна (фирма) - изготовитель (поставщик) Taiko Pharmaceutical Co.Ltd, Япония, 3-34-14 SUITA OSAKA 564-0032.

7 Дайындау күні (Дата изготовления) 01.07.2020 года.

8 Жарамдылық мерзімі (Срок годности) 5 лет.

9 Үлгі алу актісі (күні) (Акт отбора образцов (дата)) Декларация на товары: D 3836 22/01/2021 № 55301/220121/0003836

10 Үлгінің зертханаға келіп түскен күні (Дата поступления образца в лабораторию): 05.04.2021 года.

11 Сынақтың басталған күні (Дата начала испытаний): 12.04.2021 года.

12 Аяқталған күні (Дата окончания): 28.04.2021 года.

13 Сынақ түрі (Вид испытаний): регистрационный.

14 НҚ сәйкестігіне үлгіні зерттеу (Исследования образца на соответствие НД): ЕСЭГТ, решение КТС № 299 от 28.05.2010г.

15 Сынақ жүргізу талаптары (Условия проведения исследований): температура 24°C, влажность 65%

16 Қосымша мәліметтер (Дополнительные сведения): Инструкция по применению дезинфицирующего средства Cleverin Stick(раствор), Cleverin Gel (гранулы)

17 Зерттеу нәтижелері (Результаты исследования):

1. Оценка эффективности при обеззараживании воздуха

Көрсеткіш атауы, өлшем бірліктері (Наименование показателей, единицы измерения)	НҚ бойынша нормасы (Норма по НД)	Нақты көрсеткіші (Фактический показатель)	Сынақ әдістеріне НҚ (НД на методы испытаний)
1	2	3	4
Общее количество микроорганизмов в 1 м ³ воздуха (колония образующих единиц) (КОЕ/м ³) (концентрация препарата, исходная, экспозиция: секунды: 20)	Показатель эффективности -99,9%	Показатель эффективности -100 %	МУ № 133 от 04.11.2008г
<i>Staphylococcus aureus</i> в 1 м ³ воздуха (колония образующих единиц) (КОЕ/м ³) (концентрация препарата, экспозиция: исходная, секунды: 20)	Показатель эффективности -99,9%	Показатель эффективности -100 %	МУ № 133 от 04.11.2008г
<i>Candida albicans</i> в 1 дм ³ воздуха (концентрация препарата, исходная, экспозиция: секунды: 60)	Показатель эффективности -99,9%	Показатель эффективности -100 %	МУ № 133 от 04.11.2008г

Дәрігер - бактериолог (специалист) Кошмагамбетова М.Ш.
 Фельдшер-лаборант Ферман Н.О.
 Зертхана меңгерушісі (Зав. лабораторией) Шакинова З.Э.
 СО басшысының орынбасары (Руководитель ИЦ) Нусупбаева Г.Е.

Сынау нәтижелері тек күні-сынақ түсірілген үлгілерге қолданылады
 Результаты исследования действительны только на образцы, подвергнутые испытаниям
 Сынаушы орталықтың рұқсатынсыз тек қана немесе жартылай қайта басуға тыйым салынады
 Полная или частичная передача без разрешения испытательного центра запрещена



Қазақстан Республикасы
Денсаулық сақтау министрлігінің
«Қоғамдық денсаулық сақтау
орталығы» шаруашылық
жүргізу құқығындағы
республикалық мемлекеттік
кәсіпорнының «Санитариялық-
эпидемиологиялық сараптама және
мониторинг» Ғылыми-практикалық
орталығының филиалы
ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ
Денсаулық сақтау министрлігінің
«Қоғамдық денсаулық сақтау
орталығы» шаруашылық
жүргізу құқығындағы
республикалық мемлекеттік
кәсіпорнының «Санитариялық-
эпидемиологиялық сараптама және
мониторинг» Ғылыми-практикалық
орталығының филиалы

ИАС-MRA NCA
KZ.T.02.0923
TESTING

13-05 3992
Шығыс / Исх. №
13 05 2021

ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ
МИНИСТРЛІГІНІҢ
«ҚОҒАМДЫҚ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ ҰЛТТЫҚ ОРТАЛЫҒЫ»
шік-ғы рмк
«САНИТАРИЯЛЫҚ-ЭПИДЕМИОЛОГИЯЛЫҚ САРАПТАМА ЖӘНЕ
МОНИТОРИНГ ҒЫЛЫМИ-ПРАКТИКАЛЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» филиалы
050008, Алматы қ. Өуезов көш. 84, тел. +7 (727) 375-61-55
Аккредитация аттестаты № КЗ.Т.02.0923 2021 жылғы 15 наурыздан бастап
2026 жылғы 15 наурызына дейін жарамды

Барлық парак саны 2
2 парактың 1 парағы

**СЫНАҚ ХАТТАМАСЫ
ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ
№ 1625/626 от «11» мая 2021 ж.(г.)**

- Зертхананың атауы (Наименование лаборатории): Референс лаборатория по контролю за вирусными инфекциями
1 Өтініш беруші, мекен-жайы (Заявитель, адрес) ТОО «MedInc», РК, г.Алматы, ул.Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж
Вх.№ 628юл от 05.04.2021г
- 2 Үлгі алынған орын (Место отбора образца) г.Алматы, ул.Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж
3 Үлгі атауы (Наименование образца) Дезинфицирующее средство «Cleverin Gel»
4 Саны (Количество) 60 гр., 150 гр.
5 Зерттеу алу мақсаты (Цель исследования) Определение вирулентной активности
6 Елі (фирмасы) - дайындаушы (жеткізуші) (Страна (фирма) - изготовитель (поставщик)) Япония, Taiko Pharmaceutical Co., Ltd
7 Дайындау күні (Дата изготовления) 01.07.2020
8 Жарамдылық мерзімі (Срок годности) 5 лет
9 Үлгі алу актісі (күні) (Акт отбора образцов (дата)) Декларация на товары: D3836 22/01/2021 № 55301/220121/0003836
10 Үлгінің зертханаға келіп түскен күні (Дата поступления образца в лабораторию) 16.04.2021 года
11 Сынақтың басталған күні (Дата начала испытаний) 22.04.2021 года
12 Аяқталған күні (Дата окончания) 11.05.2021 года
13 Сынақ түрі (Вид испытаний) по заявлению
14 НҚ сәйкестігіне үлгіні зерттеу (Исследования образца на соответствие НД) «Методические указания по проведению лабораторных предрегистрационных испытаний средств дезинфекции, предстерилизационной очистки, стерилизации и антисептиков», утвержденные Приказом МЗ РК №133 от 04.11.2008г.
15 Сынақ жүргізу талаптары (Условия проведения исследований) Лабораторной моделью служила перевиваемая культура клеток Нер-2 (эпидермоидная карцинома гортани), чувствительная к полиовирусу.
16 Қосымша мәліметтер (Дополнительные сведения) Критерием учета результатов является степень ингибирования инфекционного титра вируса измеряемого log₁₀ ТЦД₅₀ (50% тканевая цитопатическая доза).
17 Зерттеу нәтижелері (Результаты исследования):

Көрсеткіш атауы, өлшем бірліктері (Наименование показателей, единицы измерения)	НҚ бойынша нормасы (Норма по НД)	Нақты көрсеткіші (Фактический показатель)	Сынақ әдістеріне НҚ (НД на методы испытаний)
1	2	3	4
<p>Изучение противовирусной активности к вирусу полиомиелита I типа (вакцинный штамм Sabin (LSc-2ab)).</p> <p>1) Неиспользовали готовое ДС: - 15 минут, аспирационным методом</p> <p><u>Краткое описание процедуры исследования:</u> Тест объект ДС поместили в камеру и распылили вирусную суспензию в количестве 1x10⁵ ТЦД₅₀/м3 (согласно вышеуказанному методу). По истечении времени экспозиции (15 минут), согласно МУ при температуре равной 20-25°C исследуемой суспензией инфицировали клеточную линию Нер-2. В качестве ВЛК использовался дезинфицирующий раствор «Дезотабс»</p>	<p>Подавление цитопатического действия вируса (полиовирус) в культуре клеток</p>	<p>Подавление цитопатического действия вируса (полиовирус) в культуре клеток</p>	<p>«Методические указания по проведению лабораторных предрегистрационных испытаний средств дезинфекции, предстерилизационной очистки, стерилизации и антисептиков», утвержденные Приказом МЗ РК №133 от 04.11.2008г</p>

СЫНАҚ ХАТТАМАСЫ
ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ
№ 1625/626 от «11» мая 2021 ж.(г.)

Зертханашы дәрігер Т.А.Ә., қолы
(Ф.И.О., специалиста проводившего исследование)

Аббасова Д.К.

Зертхана меңгерушісі Т.А.Ә., қолы
(Ф.И.О., подпись и.о.заведующего лабораторией)

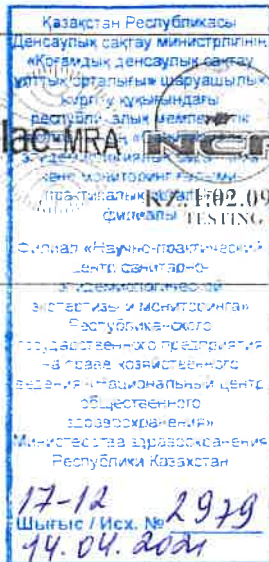


Тлеумбетова Н.Ж.

Руководителя Центра санитарно
-эпидемиологической экспертизы (заместитель)
Санитариялық-эпидемиологиялық
сараптама орталығының басшысы (орынбасары)
Т.А.Ә., қолы (Ф.И.О., подпись)

Нусупбаева Г.Е.

Хаттама 2 данада толтырылады (Протокол составляется в 2-х экземплярах)
Сынау нәтижелері тек қана сынауға түсірілген үлгілерге қолданылады/
Результаты исследования распространяются только на образцы, подвергнутые испытанием



ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІНІҢ
«ҚОҒАМДЫҚ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ ҰЛТТЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» ШЖҚ-ҒЫ РМҚ
«САНИТАРИЯЛЫҚ-ЭПИДЕМИОЛОГИЯЛЫҚ САРАПТАМА ЖӘНЕ
МОНИТОРИНГ ҒЫЛЫМИ-ПРАКТИКАЛЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» филиалы
050008, Алматы қ., Әуезов көш. 84, тел. +7 (727) 375-61-55
Аккредитация аттестаты № КЗ.Т.02.0923 2021 жылғы 15 наурыздан бастап 2026
жылғы 15 наурызына дейін жарамды

Барлық парақ саны 2
1 парақтың 1 парағы

**СЫНАҚ ХАТТАМАСЫ
ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ
№ 1625/25 от 14.04.2021 ж.(г.)**

Зертхананың атауы (Наименование лаборатории): Референс-лаборатория по контролю химических веществ и остаточных количеств пестицидов в объектах окружающей среды.

1 Өтініш беруші, мекен-жайы (Заявитель, адрес) ТОО «MedInc», РК, г. Алматы, ул. Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж.

2 Үлгі алынған орын (Место отбора образца) г. Алматы, ул. Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж.

3 Үлгі атауы (Наименование образца) Дезинфицирующее средство «Cleverin Gel».

4 Саны (Количество) 60 гр., 150 гр.

5 Зерттеу алу мақсаты (Цель исследования) Определение санитарно-химических показателей.

6 Елі (фирмасы) - дайындаушы (жеткізуші) (Страна (фирма) - изготовитель (поставщик)) Япония. Taiko Pharmaceutical Co., Ltd.

7 Дайындау күні (Дата изготовления) 01.07.2020 г.

8 Жарамдылық мерзімі (Срок годности) 5 лет.

9 Үлгі алу актісі (күні) (Акт отбора образцов (дата)) Декларация на товары: D 3836 22/01/2021 № 55301/220121/0003836.

10 Үлгінің зертханаға келіп түскен күні (Дата поступления образца в лабораторию) 05.04.2021 г.

11 Сынақтың басталған күні (Дата начала испытаний) 09.04.2021 г.

12 Аяқталған күні (Дата окончания) 14.04.2021 г.

13 Сынақ түрі (Вид испытаний) Регистрационный.

14 НҚ сәйкестігіне үлгіні зерттеу (Исследования образца на соответствие НД) Инструкция по применению дезинфицирующего средства Cleverin Stick (раствор), гель Cleverin (гранулы).

15 Сынақ жүргізу талаптары (Условия проведения исследований) Температура 21 °С Влажность 51 %

16 Қосымша мәліметтер (Дополнительные сведения) На соответствие требованиям Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю). Глава II Раздел 20 Требования к дезинфицирующим средствам ЕСЭГТ от 28.05.2010 г. № 299. Коллегия ЕЭК № 78 от 21.05.2019 "О внесении изменений в раздел 20 главы II Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)".

17 Зерттеу нәтижелері (Результаты исследования):

Көрсеткіш атауы, өлшем бірліктері (Наименование показателей, единицы измерения)	НҚ бойынша нормасы (Норма по НД)	Нақты көрсеткіші (Фактический показатель)	Сынақ әдістеріне НҚ (НД на методы испытаний)
1	2	3	4
Внешний вид, цвет и запах	Гель, бледно- желтый или желтый, слабый запах хлора	Гель, бледно- желтый, слабый запах хлора	ГОСТ Р 58151.3-2018
Массовая доля хлорактивных соединений в пересчете на активный хлор, %	11 – 13	12,0	Инструкция по применению дезинфицирующего средства Cleverin Stick (раствор), гель Cleverin (гранулы).

Сынақ хаттамасы № 1625/25 от 14.04.2021 ж.(г.)

Зерттеу жүргізген маман (Специалист лаборатория)		Ж.Ш. Ашимова
Зертхана меңгерушісі (Заведующая лабораторией)		Г.С. Сагатбекова
СО басшысы (Руководитель ЦИ)		Г.Е. Нусупбаева

Сынау нәтижелері тек қана сынауға түсірілген үлгілерге қолданылады
Результаты исследования распространяются только на образцы, подвергнутые испытанием
Сынаушы орталығының рұқсатынсыз толық немесе жартылай қайта басуға тыйым салынады
Полная или частичная перепечатка без разрешения испытательного центра запрещена



ҚАЗАҚСТАН РЕСПУБЛИКАСЫ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ МИНИСТРЛІГІНІҢ
«ҚОҒАМДЫҚ ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ ҰЛТТЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» шжк-ғы рмк
«САНИТАРИЯЛЫҚ-ЭПИДЕМИОЛОГИЯЛЫҚ САРАПТАМА ЖӘНЕ
МОНИТОРИНГ ҒЫЛЫМИ-ПРАКТИКАЛЫҚ ОРТАЛЫҒЫ» филиалы
050008, Алматы к., Әуезов көш. 84, тел. +7 (727) 375-61-55
Аккредитация аттестаты № КЗ.Т.02.0923 2021 жылғы 15 наурыздан бастап 2026
жылғы 15 наурызына дейін жарамды

Барлық парақ саны 1
1 парақтың 1-ші парағы

СЫНАҚ ХАТТАМАСЫ ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ

№ 1625/184 от 26 апреля 2021 ж.(г).

Зертхананың атауы (Наименование лаборатории): Референс-лаборатория токсикология полимеров и других химических веществ

1 Өтініш беруші, мекен-жайы (Заявитель, адрес): ТОО «MedInc», г. Алматы, ул. Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж, Республика Казахстан

2 Үлгі алынған орын (Место отбора образца): Таможенная декларация D 3836 от 22.01.2021 г. № 55301/220121/0003836

3 Үлгі атауы (Наименование образца) Образец – Дезинфицирующее средство «Cleverin Gel»

4 Саны (Количество): 60 грамм и 150 грамм

5 Зерттеу алу мақсаты (Цель исследования) определение токсикологических исследований

6 Елі (фирмасы) - дайындаушы (жеткізуші) (Страна (фирма) - изготовитель (поставщик): «Taiko Pharmaceutical Co., Ltd», Япония. Представитель фирмы в Казахстане: ТОО «MedInc», г. Алматы, ул. Байзакова, 280, Южная башня, 10 этаж.

7 Дайындау күні (Дата изготовления): 01.07.2020 г.

8 Жарамдылық мерзімі (Срок годности): 5 лет

9 Үлгі алу актісі (күні) (Акт отбора образцов (дата): письмо исх. № 6 от 02.04.2021 г., Таможенная декларация D 3836 от 22.01.2021 г. № 55301/220121/0003836

10 Үлгінің зертханаға келіп түскен күні (Дата поступления образца в лабораторию):06.04.2021 г.

11 Сынақтың басталған күні (Дата начала испытаний): 14.04.2021 г.

12 Аяқталған күні (Дата окончания): 22.04.21 г.

13 Сынақ түрі (Вид испытаний):Регистрационный

14 НҚ сәйкестігіне үлгіні зерттеу (Исследования образца на соответствие НД): Инструкция по применению дезинфицирующего средства «Cleverin Gel» (гранулы); «Единые - санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю). Глава II. Раздел 20. «Требования к дезинфицирующим средствам», утв. решением КТС от 28.05.10 г. № 299; ГОСТ 12.1.007-76

15 Сынақ жүргізу талаптары (Условия проведения исследований) t° 21° С, отн. влажность 47%

16 Қосымша мәліметтер (Дополнительные сведения): Буылочка в упаковке с саше с гранулами

17 Зерттеу нәтижелері (Результаты исследования):

Көрсеткіш атауы, өлшем бірліктері (Наименование показателей, единицы измерения)	НҚ бойынша нормасы (Норма по НД)	Нақты көрсеткіші (Фактический показатель)	Сынақ әдістеріне НҚ (НД на методы испытаний)
Токсикологическая оценка:			
- среднесмертельная доза (DL ₅₀), мг/кг	3 класс (умеренно опасное вещество)	151<DL ₅₀ <5000 мг/кг 3 класс (умеренно опасное вещество) по ГОСТ 12.1.007-76	«Рекомендации для предварительной оценки токсичности химических веществ ускоренным методом» МР № 7.05.005-97 ГОСТ 12.1.007-76
- класс опасности			

Көрсеткіш атауы, өлшем бірліктері (Наименование показателей, единицы измерения)	НҚ бойынша нормасы (Норма по НД)	Нақты көрсеткіші (Фактический показатель)	Сынақ әдістеріне НҚ (НД на методы испытаний)
Токсикологическая оценка:			
- кожно-раздражающее действие, баллы	Умеренное раздражающее действие	3* (Умеренное раздражение)	И 1.1.11.12-35-2004
- раздражающее действие на слизистые, баллы	Выраженное раздражающее действие	5,0 балла * (Выраженное раздражение)	И 1.1.11.12-35-2004
- сенсibiliзирующее действие, баллы	Слабое	Слабое, 2 балла ТОЛМ >0,21мм**	И 1.1.11.12-35-2004
- статическая ингаляционная затравка парами средства в насыщающей концентрации	Не нормируется	4 класс Отсутствует гибель животных и клиника отравления (малоопасное вещество)	«Рекомендации для предварительной оценки токсичности химических веществ ускоренным методом» МР № 7.05.005-97 ГОСТ 12.1.007-76
- кожно-резорбтивное действие («Хвостовая проба» на белых мышах)	не обладает,	Не обладает, в ходе эксперимента летального исхода и клиника отравления не зарегистрировано,	«Рекомендации для предварительной оценки токсичности химических веществ ускоренным методом» № 7.05.005-97

Примечание:* оценка раздражающего действия по 10-ти бальной шкале

** Оценка сенсibiliзирующего действия по 5-ти бальной шкале

Зерттеу жүргізген адамның Т.А.Ә.

(Ф.И.О., специалиста проводившего исследование)

Л.Г..Айзверт

Лаборант

А.О.Мукаева

Зертхана меңгерушісінің қолы, Т.А.Ә.

(Ф.И.О., и.о.заведующей лаборатории подпись)

Д.К.Астаева

СО басшысы (Руководитель ИЦ)

Т.А.Ә., қолы (Ф.И.О., подпись)

Г.Е. Нусупбаева

Хаттама 2 данада толтырылады (Протокол составляется в 2-х экземплярах)
Сынау нәтижелері тек қана сынауға түсірілген үлгілерге қолданылады/Результаты исследования распространяются только на образцы, подвергнутые испытаниям