

Звіт про випробування

Номер: SHAN01409690

Заявник: Дата [REDACTED] Chinese Traditional  
Medicine [REDACTED] Co., Ltd  
[REDACTED]  
China

07 січня 2022 р

**Зразок опису:**

Одна група представлених зразків називається:  
Назва товару: ZENGERB (дезодорант для пахв)

Пункт №. : 20211010

Виробництво : [REDACTED] Chinese Traditional Medicine [REDACTED] Co., Ltd.

Зразок опису : Коричнева рідина

\*\*\*\*\*

**Проведені тести:**

Відповідно до запиту заявника, для отримання додаткової інформації зверніться до доданої сторінки).

\*\*\*\*\*

**\*\*\*\*\* Висновок:**

| <u>Випробуваний зразок</u> | <u>Стандартний</u>  | <u>Результат</u> |
|----------------------------|---|------------------|
| Випробуваний зразок        | Фармакопея США 43 (2020), Розділ 51 Протимікробний засіб<br>Тестування ефективності; Продукти категорії 2 | Пройдено         |

\*\*\*\*\*

To be continued

Підготовлено та перевірено  
For Intertek Testing Services Ltd., Shanghai

Warren Zheng  
Supervisor

Автор: :  
For Intertek Testing Services Ltd., Shanghai

King Wang  
Senior Manager



**Звіт про випробування**

Номер: SHAN01409690

Проведені тести  
**Тестування антимікробної ефективності**

Згідно з вимогами клієнта, «Тестування антимікробної ефективності» проводиться відповідно до Фармакопеї США 43 (2020), розділ 51.

| Тестовий організм                       | Початкова концентрація (КУО/мл) | Скорочення log10 |         |         |
|---|---------------------------------|------------------|---------|---------|
|   |                                 | 7 днів           | 14 днів | 28 днів |
| Золотистий стафілокок (ATCC NO. 6538)   | 3.3x10 <sup>5</sup>             | >4.5             | >4.5    | >4.5    |
| Кишкова паличка (ATCC NO. 8739)         | 4.6x10 <sup>5</sup>             | 3.8              | >4.7    | >4.7    |
| Синьогнійна паличка (ATCC NO. 9027)     | 3.2x10 <sup>5</sup>             | >4.5             | >4.5    | >4.5    |
| Кандида альбіканс (ATCC NO. 10231)      | 5.9x10 <sup>5</sup>             | >4.8             | >4.8    | >4.8    |
| Аспергілл бразильський (ATCC NO. 16404) | 1.2x10 <sup>5</sup>             | >4.1             | >4.1    | >4.1    |

**Критерії прийому::**

- 1) З посиланням на Фармакопею США <51> для продуктів Категорії 1: ін'єкції; інші парентеральні препарати, включаючи емульсії, вушні продукти, стерильні назальні продукти та офтальмологічні продукти, виготовлені на водній основі або носіях

| Критерії         | Зменшення Log10 (кількість) |         |         |
|------------------|-----------------------------|---------|---------|
|                  | 7 днів                      | 14 днів | 28 днів |
| Бактерії         | ≥ 1                         | ≥ 3     | N.I.##  |
| Дріжджі та цвілі | N.I.#                       | N.I.#   | N.I.#   |

- 2) З посиланням на Фармакопею США <51> для продуктів Категорії 2: продукти для місцевого застосування, виготовлені на водних основах або носіях; нестерильні назальні засоби та емульсії, у тому числі ті, що наносяться на слизові оболонки

| Критерії         | Зменшення Log10 (кількість) |         |
|------------------|-----------------------------|---------|
|                  | 14 днів                     | 28 днів |
| Бактерії         | ≥ 2                         | N.I.##  |
| Дріжджі та цвілі | N.I.#                       | N.I.#   |

- 3) З посиланням на Фармакопею США <51> для продуктів Категорії 3: Пероральні продукти, крім антацидів, виготовлені на водних основах або носіях

| Критерії         | Зменшення Log10 (кількість) |         |
|------------------|-----------------------------|---------|
|                  | 14 днів                     | 28 днів |
| Бактерії         | ≥ 1                         | N.I.##  |
| Дріжджі та цвілі | N.I.#                       | N.I.#   |

\*\*\*\*\*

\*\*

Далі буде

Проведені тести



**Примітка:**

**N.I.** = «Немає збільшення» підрахунків визначається як NMT 0,5 log<sub>10</sub> одиниці більше, ніж значення, з яким воно порівнюється. **#** = Порівняно з початковою кількістю.

**##** = Порівняно з підрахунком 14 днів.

Дата отримання зразка: 29 листопада 2021 р

Період тестування: з 29 листопада 2021 р. до 5 січня 2022 р

\*\*\*\*\*

\*\*

Кінець звіту

*У наданих заявах про відповідність, прийнято правило прийняття рішення, а саме те, що компанія Intertek врахувала похибку вимірювання, розраховану компанією Intertek, і застосовувала її відповідно до ILAC-G8/09:2019 (недвійкове прийняття на основі захисної смуги  $w = U$ ) за винятком позначення від замовника, регламенту або специфікації випробувань. Це правило прийняття рішення стосується лише результатів числового тесту. Зразок(и) та інформація про зразки до цього документа надаються клієнтом, який несе повну відповідальність за їх автентичність і цілісність. Результати, наведені в цьому звіті, стосуються лише зразків, отриманих і протестованих. Це не є рекомендацією щодо будь-якого конкретного курсу дій. Intertek не бере на себе зобов'язань щодо обережності чи будь-якої іншої відповідальності перед будь-якою особою, окрім Клієнта, щодо цього звіту та бере на себе відповідальність перед Клієнтом лише в тій мірі, в якій це прямо зазначено в положеннях та умовах, що регулюють надання вам послуг Intertek. Intertek не надає жодних гарантій чи заяв, явних або непрямих, щодо цього звіту, за винятком випадків, передбачених цими умовами. Ми прагнули провести ретельну перевірку, і ми не несемо перед вами жодної відповідальності за будь-які збитки, що виникли внаслідок або у зв'язку з цим звітом, через контракт, правопорушення, закон або іншим чином, за винятком випадків нашої грубої недбалості або навмисної неправомірної поведінки. Цей звіт не можна відтворювати без попереднього письмового дозволу від Intertek Testing Services Shanghai Ltd.*

