

ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпеки продукції

06.11.2020 р. № 2092/01 (дата та вихідний реєстраційний номер)
Виробник (розповсюджувач) _____ Клінік Лабораторіз ЕлЕлСі (<i>Clinique Laboratories LLC</i>) _____ (повне найменування)
Адреса виробника (розповсюджувача) П'ята авеню, 767, Нью-Йорк, NY10153, Сполучені Штати Америки
Код виробника (розповсюджувача) _____ Не застосовується _____ (згідно з ЄДРПОУ)
Назва продукції _ Клінік Мойсчер Серж 72-Ауер Авторепленішінг Гайдретор (<i>Clinique Moisture Surge 72-Hour Auto-Replenishing Hydrator</i>) __ (повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак) («Продукція»))
Код згідно з ДКПП ____ Не застосовується _____ (для вітчизняної продукції)
Код згідно з УКТЗЕД __ Продукція імпортувалась в Україну під кодом УКТЗЕД 3304990000. (за наявності документального підтвердження класифікації товарів згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)
Місцезнаходження виробництва _ Сполучене Королівство _____
Код країни-виробника ____ GB _____ (згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))
Кількість продукції, номер партії __ Проблема зачепила деякі одиниці Клінік Мойсчер Серж 72-Ауер Авторепленішінг Гайдретор обмеженої кількості партій («Ушкоджений товар»). Партії, що включають Ушкоджений товар, В10 та С20 («Браковані партії»), були поставлені в період між квітнем і вереснем 2020 року. 1 099 одиниць з Бракованих партій були поставлені в Україну. (тільки для партії продукції)
Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції _ Продукція була імпортована в Україну ТОВ «ЕСТЕ ЛАУДЕР УКРАЇНА». Наступні роздрібні продавці здійснювали продаж продукції кінцевим споживачам: ТОВ «БРОКАРД-УКРАЇНА», ТОВ «БОМОНД ГРУПП», ПРИВАТНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ЮНІТОП», ФОП Дуніна Олена.

<p>Не відповідає вимогам __ Статті 4 Закону України «Про загальну безпечність нехарчової продукції» від 2 грудня 2010 року № 2736-VI Виробник добровільно вирішив вивести всі Браковані партії з ланцюга постачання. (назва та відповідні положення нормативно-правових актів)</p>		
<p>Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції __ Уся решта запасів Бракованих партій, що перебуває під контролем виробника, була відкладена. Після вересня 2020 року не відбулося жодної поставки Бракованих партій.</p>		
<p>Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції __ Виробник добровільно вирішив вивести всі Браковані партії з ланцюгу постачання. Щодо Бракованих партій, що вже були поставлені стороннім роздрібним продавцям, виробник надав вказівки цим роздрібним продавцям зняти Браковані партії з продажу (і в магазинах, і онлайн) та повернути їх виробникові. __</p>		
<p>Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:</p>		
<p>повний опис серйозного ризику __ не застосовується _____</p>		
<p>інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу _____</p>		
<p>заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) _____</p>		
<p>інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції _____</p>		
<p>_____</p> <p>(посада)</p>	<p>_____</p> <p>(підпис)</p>	<p>_____</p> <p>(ініціали та прізвище посадової особи)</p>

* Це повідомлення було подано на підставі довіреності, що додається. На даний момент подається лише копія згаданої довіреності, оскільки через пандемію COVID-19 отримання апостилю в США займає щонайменше 20 тижнів. Водночас повідомити про небезпечну продукцію потрібно якнайшвидше. Оригінал довіреності буде подано після отримання апостилю.