

## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Листопад 2016

Виробник: Чангжоу Мажор Медікал Продактс Ко., Лтд.  
(Changzhou Major Medical Products Co., Ltd.)  
Продукція: **Пластик бактерицидний «IGAR»**  
Тип: **Еластик: 1.9x7.2; 2.5x7.6**  
Партія №: 201701  
Кількість: 5 400 000 штук

Цим підтверджується, що для вказаних вище товарів було проведено перевірку перед відправкою та видано Сертифікат аналізу, який підтверджує якість продукції в партії.

Ми підтверджуємо, що після перевірки шляхом випадкового відбору, вказана вище партія товарів відповідає вимогам стандарту ISO 13485:2003/AC:2009 та є відповідно кваліфікованою.

## СЕРТИФІКАТ СТЕРИЛЬНОСТІ

Листопад 2016

Виробник: Чангжоу Мажор Медікал Продактс Ко., Лтд.  
(Changzhou Major Medical Products Co., Ltd.)  
Продукція: **Пластик бактерицидний «IGAR»**  
Тип: **Еластик: 1.9x7.2; 2.5x7.6**  
Партія №: 201701  
Кількість: 5 400 000 штук

Цим підтверджується, що вищезазначені товари були простерилізовані оксидом етилену перед відправкою.

Продукція пластик бактерицидний IGAR, яка пройшла процес стерилізації, є стерильною та безпечною для тканин людини.

Листопад 2016

## СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування продукту	тип Еластик: 1.9 x 7.2 (см), 2.5 x 7.6 (см)
Партія №	201701
Дата виготовлення	11-2016
Термін придатності	11-2019

Аспект перевірки	Технічні вимоги	Результат
Зовнішній вигляд	1. Поверхня повинна бути чистою, без залишків пасти на зворотній стороні 2. Захисний папір повинен бути рівним, без олії, абсорбуюча подушечка повинна знаходитись в центрі.	відповідає
Розмір	1. Відхилення по довжині: +/- 2,0 мм. 2. Відхилення по ширині: +/- 1,0 мм.	відповідає
Інтенсивність відриву	Не менше 2,0 Н/см	4,6 Н/см
Підкладка	Не менше ніж 100г/м <sup>2</sup>	відповідає
Кількість клейкої речовини	Вміст клейкої маси не менше 120 г/м <sup>2</sup>	128 г/м <sup>2</sup>

Еластичність	При відриванні гнучкого бактерицидного пластиру збільшення по довжині не повинно перевищувати 5%.	відповідає
Рівень абсорбції	Вага абсорбуючої подушечки повинна збільшитись в 6 разів після тестування.	8 разів
Перевірка стерильності	Бактерицидний пластр повинен бути стерильним	стерильний
Залишки епоксидного етану	Залишки не повинні перевищувати 10 мг/г	0,17 мг/г
Пакування	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Пакування повинно бути охайним, неушкодженим. Зміст етикетки має бути чітко зрозумілим.</li> <li>2. Кількість, зазначена на упаковці, повинна співпадати з реальною кількістю.</li> <li>3. Штамп повинен бути чітким з номером</li> </ol>	відповідає

Висновок: Вищенаведені результати відповідають вимогам відповідних норм та стандартів щодо пластирів бактерицидних торгової марки IGAR. Система управління якістю компанії Changzhou Major Medical Products Co., Ltd. для виробництва пластирів бактерицидних торгової марки IGAR відповідає вимогам стандарту ISO 13485:2003/АС:2009.

Даний документ є повним перекладом Сертифікату Виробника продукції - Changzhou Major Medical Products Co., Ltd. Свідоцтво про державну реєстрацію № 12056/2012 від 9 листопада 2012 р.

