

Фактична адреса:
вул. МЕТАЛІСТІВ, 20,
м. КИЇВ, УКРАЇНА, 03057
Місцезнаходження:
вул. МИХАЙЛА БОЙЧУКА, 18-А,
м. КИЇВ, УКРАЇНА, 01103
тел/факс (044) 585-34-55 (53, 56)
E-mail: info@igar.ua



Business address:
20, METALISTIV Str., KYIV,
03057, UKRAINE
Registered address:
18-A, MYKHAILO BOYCHUK Str., KYIV,
01103, UKRAINE
phone/fax 380-44-585-34-55
380-44-585-34-56
E-mail: info@igar.ua

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Серпень 2017

Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю "ІГАР"

Місцезнаходження: вул. Михайла Бойчука, 18-А, м. Київ, Україна, 01103, телефон/факс: +380445853455

Місце виробництва (Виробничі потужності): Changzhou Major Medical Products Co., Ltd.,

Nexi Weiyang, Zouqu Town, 213144, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Продукція: **Пластир бактерицидний торгової марки IGAR**

Тип: **Лайтпор (на основі спанлейс) 8,0х6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетеру**

Партія №: 201708

Кількість: 12 000 штук

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

Ми гарантуємо, що після нашої перевірки шляхом випадкового відбору, вказана вище партія товару відповідає вимогам стандарту EN ISO13485:2012 + AC:2012 та є відповідно кваліфікованою.

СЕРТИФІКАТ СТЕРИЛЬНОСТІ

Серпень 2017

Виробник: Товариство з обмеженою відповідальністю "ІГАР"

Місцезнаходження: вул. Михайла Бойчука, 18-А, м. Київ, Україна, 01103, телефон/факс: +380445853455

Місце виробництва (Виробничі потужності): Changzhou Major Medical Products Co., Ltd.,

Nexi Weiyang, Zouqu Town, 213144, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Продукція: **Пластир бактерицидний торгової марки IGAR**

Тип: **Лайтпор (на основі спанлейс) 8,0х6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетеру**

Партія №: 201708

Кількість: 12 000 штук

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

Неткана продукція на основі спанлейс торгової марки IGAR, яка пройшла процес стерилізації, є стерильною та безпечною для тканин людини.

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Серпень 2017

Продукція	Пластир бактерицидний торгової марки IGAR
Найменування продукту	тип Лайтпор (на основі спанлейс) 8,0х6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетеру
Партія №	201708
Дата виготовлення	07-2017
Термін придатності	07-2020

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 ²	відповідає
Кількість пасти	Вміст клейкої маси не менше 120 г/м ²	128 г/м ²
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 пластир повинен бути стерильним	стерильний
Залишки епоксидного етану	Залишки не повинні перевищувати 10 мг/г	0,17 мг/г
Пакування	Пакування повинно бути охайним, неушкодженим. Зміст етикетки має бути чітко зрозумілим. Кількість, зазначена на упаковці, повинна співпадати з реальною кількістю. Штамп повинен бути чітким з номером.	відповідає

Висновок: Вищенаведені результати відповідають вимогам відповідних норм та стандартів щодо бактерицидних пластирів типу Лайтпор торгової марки IGAR. Система управління якістю компанії Changzhou Major Medical Products Co., Ltd. для виробництва бактерицидних пластирів типу Лайтпор торгової марки IGAR відповідає вимогам стандарту EN ISO13485:2012 + AC:2012.

Даний документ є повним перекладом Сертифікату фабрики - Changzhou Major Medical Products Co., Ltd.. Декларація № 18-03/2016-IGAR від 20 березня 2017 року про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів. Декларація складена під цілковиту відповідальність ТОВ «Ігар», що відповідає за введення медичного виробу в обіг.



(Handwritten signature)