

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

Квітень 2018

### 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) 8,0 x 6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетера**

Партія №: 201804

Кількість: 48 000 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 ISO13485:2016 та є відповідно кваліфікованою.

## СЕРТИФІКАТ СТЕРИЛЬНОСТІ

Квітень 2018

### 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) 8,0 x 6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетера**

Партія №: 201804

Кількість: 48 000 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

Квітень 2018

Продукція	<b>Пластир бактерицидний торгової марки IGAR</b>
Найменування продукту	тип <b>Лайтпор (на основі спанлейс) 8,0 x 6,0 см для фіксації внутрішньовенного катетера</b>
Партія №	201804
Дата виготовлення	04.2018
Термін придатності	04.2023

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. 3. Фіксуєчий пластир має перфоровану нетканинну основу білого кольору, поглинаючу подушечку, U-подібний виріз.	відповідає
Розмір	1. Відхилення по довжині: $\pm 2.0$ мм. 2. Відхилення по ширині: $\pm 1.0$ 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 пасти	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 пластир повинен бути стерильним	стерильний
Залишки епоксидного етану	Залишки не повинні перевищувати 10 мкг/г	0.17 мкг/г
Пакування	1. Пакування повинно бути охайним, неушкодженим. Зміст етикетки має бути чітко зрозумілим. 2. Кількість, зазначена на упаковці, повинна співпадати з реальною кількістю. 3. Штмп 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 ISO13485:2016.

Декларація №18-03/2016-IGAR від 22 березня 2018 року (редакція 4) про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів. Декларація складена під цілковиту відповідальність ТОВ «Ігар», що відповідає за введення медичного виробу в обіг.



Директор ТОВ «Ігар»

Биков В.Г.