

№ п/п	Номер проби	Назва виробів медичного призначення	Дата виготовлення	Термін придатності	Дата стерилізації	Кількість відібраних проб для випробувань, штук	Об'єм партії, штук	Результат досліджень
1	22102-22106	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 125 мл в індивідуальній упаковці	10.2019	10.2022	10.2019	5	225 400	СТЕРИЛЬНО
2	22107-22111	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 60 мл в індивідуальній упаковці	10.2019	10.2022	10.2019	5	28 350	СТЕРИЛЬНО
3	22112-22116	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою з ложкою – шпателем місткістю 30 мл (конус) в індивідуальній упаковці	10.2019	10.2022	10.2019	5	36 800	СТЕРИЛЬНО

Примітка: результати досліджень стосуються тільки випробувальних проб
Відповідальні за достовірність результатів: Бусик С.В., Бородич А.Н., Капуза А.П.
Відповідальний за оформлення протоколу Бородич А.Н.
Фельдшер-лаборант відділення санітарної мікробіології МЛ /підпис/ А.Н.Бородич
Фельдшер-лаборант відділення санітарної мікробіології МЛ /підпис/ А.П. Капуза
Лікар-бактеріолог відділення санітарної мікробіології МЛ /підпис/ С.В. Бусик
В.О. завідувача відділення санітарної мікробіології МЛ /підпис/ С.П.Муляревич

Даний протокол оформлений в 2 екз. і направлений:
- Замовник- Виробниче унітарне підприємство "ЛІТОПЛАСТ-МЕД" 1 екз.
- Відділення санітарної мікробіології Мінського міського ЦГиЕ 1 екз.

Даний документ є перекладом Протоколу випробувань, що проведений на замовлення Виробника продукції - Виробниче унітарне підприємство "ЛІТОПЛАСТ-МЕД".
Декларація №33-04/2019 від "03" квітня 2019 року про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro. Декларація складена під цілковиту відповідальність ТОВ «Ігар», що відповідає за введення медичного виробу в обіг.

Директор ТОВ «Ігар»



Биков В.Г.