

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

ПОСВІДЧЕННЯ ЯКОСТІ

№ 4972 від 14.01.2020

Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою з ложкою-шпателем місткістю 30 мл (конус) в індивідуальній упаковці стерильний

Реєстраційне посвідчення №13 від 30.05.2018

ТУ ВУ 691148740.003-2010

Виробник: Виробниче унітарне підприємство "ЛІТОПЛАСТ-МЕД"

вул. Путейко, 31, кімната 7, м. Заславль, Мінський район, Мінська обл., Республіка Білорусь, 223034

Уповноважений представник: ТОВ «Ігар»

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

Партія № : 1219

Кількість: 26 800 штук

Дата виготовлення: 12.2019

№	Назва випробувань	Пункти технічних вимог ТУ	Результати випробування на відповідність ТУ
1.	Перевірка місткості, габаритних розмірів та маси	1.2.1, додаток Б	відповідає
2.	Перевірка наявності ложки-шпателя	1.2.2	відповідає
3.	Перевірка чистоти поверхні	1.2.3	відповідає
4.	Перевірка комплектності, маркування, упаковки	1.6-1.8.	відповідає

Висновок: Партія відповідає вимогам ТУ ВУ 691148740.003-2010

Інженер технолог /*підпис*/

Контролер /*підпис*/

/Кругла печатка /ОТК 4/

Даний документ є перекладом Посвідчення Якості 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»



[Signature]
Биков В.Г.

Умови проведення досліджень: температура повітря 20-24C; відносна вологість повітря 30-45%

Результати досліджень:

№ 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	41ВД/2019-2023	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 125 мл в індивідуальній упаковці стерильний	12.2019	12.2022	12.2019	5	227 600	СТЕРИЛЬНО
2	41ВД/2024-2028	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою місткістю 60 мл в індивідуальній упаковці стерильний	12.2019	12.2022	12.2019	5	33 250	СТЕРИЛЬНО
3	41ВД/2029-33	Контейнер для біологічного матеріалу з кришкою з ложкою – шпателем місткістю 30 мл (конус) в індивідуальній упаковці стерильний	12.2019	12.2022	12.2019	5	26 800	СТЕРИЛЬНО

Примітка: результати досліджень стосуються тільки випробувальних проб

Відповідальні за достовірність результатів: Цуранова В.В., Млечко Л.А., Фролова К.С., Капуза А.П.

Відповідальний за оформлення протоколу: Млечко Л.А.

Фельдшер-лаборант відділення санітарної мікробіології МЛ

/підпис/

Л.А. Млечко

Фельдшер-лаборант відділення санітарної мікробіології МЛ

/підпис/

К.С. Фролова

Лікар-бактеріолог відділення санітарної мікробіології МЛ

/підпис/

В.В.Цуранова

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.