

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

Липень 2020

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.,

Hexi Beiyang, Zouqu Town, 213144, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Продукція: **Хірургічна пов'язка торгової марки IGAR**

Тип: Лайтпор (на основі спанлейс)

Розмір: 6,0 x 10,0 см, 10,0 x 9,0 см

Партія №: 202005

Кількість: 48 000 штук

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

Ми гарантуємо, що після нашої перевірки шляхом випадкового відбору, дана партія продукції відповідає вимогам виробництва за системою управління якістю відповідно до ДСТУ EN ISO 13485 та є відповідно кваліфікованою.

СЕРТИФІКАТ СТЕРИЛЬНОСТІ

Липень 2020

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.,

Hexi Beiyang, Zouqu Town, 213144, Changzhou City, Jiangsu Province, China

Продукція: **Хірургічна пов'язка торгової марки IGAR**

Тип: Лайтпор (на основі спанлейс)

Розмір: 6,0 x 10,0 см, 10,0 x 9,0 см

Партія №: 202005

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.

Липень 2020

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Продукція	Хірургічна пов'язка торгової марки IGAR
Тип	Лайтпор (на основі спанлейс)
Розмір	6,0 x 10,0 см, 10,0 x 9,0 см
Партія №	202005
Дата виготовлення	2020.06
Термін придатності	2025.06

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
Матеріал основи	Склад	Терилен, віскоза	/
	Вага	Не менше 40 г/м^2	45 г/м^2
	Міцність на розрив у поперечному напрямку	Не менше 14 Н (Дані для перевірки базуються на перевірці матеріалу у сухому стані)	20 Н
	Міцність на розрив у машинному напрямку		120 Н
Клейка речовина	Тип	Термоплавкий клей	/
	Вміст клейкої речовини	Не менше 25 г/м^2	32 г/м^2
Еластичність		При розтягуванні бактерицидного пластиру, збільшення по довжині не повинно перевищувати 5%	відповідає
Поглинаюча подушечка	Неклейкий шар	Поліетилен	/
	Поглинаючий шар	Терилен, віскоза	/
	Вага	Не менше 120 г/м^2	$160 \text{ г/м}^2 \pm 7$
	Рівень поглинання	Вага поглинаючої подушечки повинна збільшитись в 6 разів після тестування	6.5 разів
Глянцевий папір		Не менше 45 г/м^2	65 г/м^2
Інтенсивність відриву		Не нижче 1.0 Н/см	3.3 Н/см
Перевірка стерильності		Бактерицидний пластр повинен бути стерильним	стерильний
Залишки епоксидного етану		Залишки не повинні перевищувати 10 мкг/г.	7 мкг/г
Пакування		1. Пакування повинно бути охайним, неушкодженим. Зміст етикетки має бути чітко зрозумілим. 2. Кількість, зазначена на упаковці, повинна бути правильною. 3. Пакування має бути запечатаним.	відповідає

Висновок: Вищенаведені результати відповідають вимогам відповідних норм та стандартів щодо хірургічних пов'язок торгової марки IGAR. Система управління якістю компанії Changzhou Major Medical Products Co., Ltd. для виробництва хірургічних пов'язок типу Лайтпор торгової марки IGAR відповідає вимогам стандарту ДСТУ EN ISO 13485.

Декларація № 19-03/2016-IGAR від 21 червня 2019 року (редакція б) 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.