

**ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 15-3/2022**  
**ПРОДУКЦІЇ ВИМОГАМ**  
**ТЕХНІЧНОГО РЕГЛАМЕНТУ ЩОДО МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ**  
**ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ТОРГОВИЙ ДІМ «ВІКТЕР ПЛЮС»**,  
**Код ЄДРПОУ 32246694**

(повне найменування суб'єкта господарювання (виробника або уповноваженого представника),

**Україна, 04210, м. Київ, пр-т Героїв Сталінграду, 2-Г, кор.1., що є уповноваженим представником в Україні та діє за дорученням виробника JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD Xinqiao Road, Touqiao town, Yangzhou, 225109, Jiangsu, Китай (ДЖІАГСУ ЯДА ТЕЧНОЛОГІ ГРОУП КО., ЛТД Ксінкіао Роад, Тоукіао Тоун, Гуанлінг Дістрікт, Янгжоу, 225109 Джіангсу, Китай)**  
який декларує відповідність продукції та його місцезнаходження)

в особі **директора Лозінської Олени Михайлівни**  
(посада, прізвище, ім'я та по батькові уповноваженої особи)

підтверджує, що продукція:

**Вироби медичні для новонародженого для одноразового використання стерильні (перелік наведено в додатку до декларації), клас Па за критеріями класифікації згідно додатку 2 технічного регламенту щодо медичних виробів,**

(повна назва, тип, марка, модель та ідентифікаційні дані за необхідності)

що виробляється: компанією **JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD Xinqiao Road, Touqiao town, Yangzhou, 225109, Jiangsu, Китай, (ДЖІАГСУ ЯДА ТЕЧНОЛОГІ ГРОУП КО., ЛТД Ксінкіао Роад, Тоукіао Тоун, Гуанлінг Дістрікт, Янгжоу, 225109 Джіангсу, Китай)**

(найменування та місцезнаходження виробника)

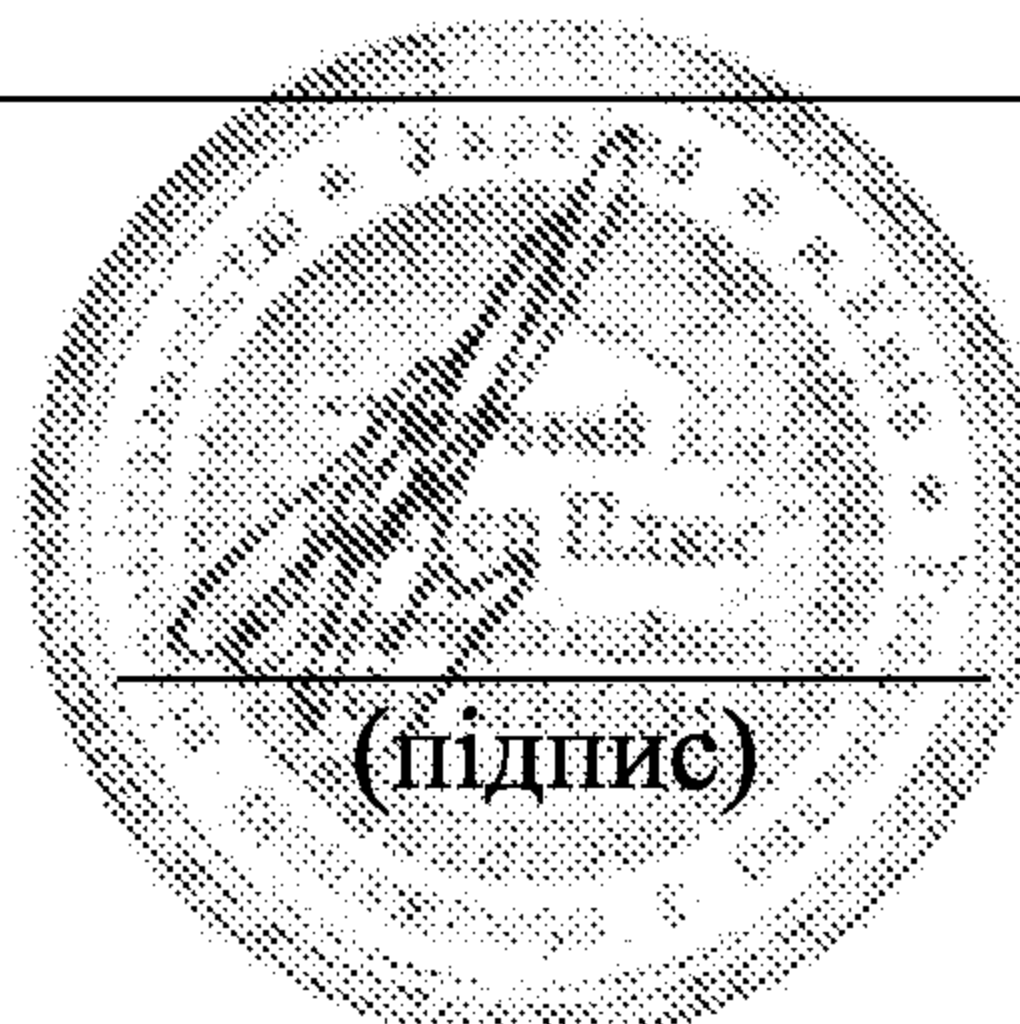
відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753, за процедурою, встановленою додатком 3 технічного регламенту(за винятком п. б).

Додатково продукція відповідає наступним національним та європейським стандартам:

№	Назва стандарту	Статус відповідності виробу
1.	Директива MDD 93/42/ЕЕС, включаючи Директиву 2007/47/ЕС Директива на медичне приладдя	Відповідає
2.	ДСТУ ISO 13485 Медичне приладдя – система менеджменту якості – вимоги для регулювання	Відповідає
3.	ДСТУ 14971:2009 Медичне приладдя – використання управління ризиками для медичного приладдя	Відповідає
4.	ДСТУ EN 556-1:2014 Стерилізація медичних виробів. Вимоги до медичних виробів з позначенням СТЕРИЛЬНІ. Частина 1. Вимоги до кінцевої стерилізації медичних виробів.	Відповідає
5.	EN 1041 Технологія, символи та інформація, що стосується медичного приладдя - інформація надається виробником медичного приладдя.	Відповідає



Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім  
«Віктер Плюс»  
(за дорученням)



М. П.

**Дата складання**  
**29.10.2022**

**Лозінська О.М**  
**(ПІБ)**

**Термін дії до**  
**29.03.2027**

6.	ДСТУ ISO 10993-1:2004 Біологічна оцінка медичного приладдя – Частина 1: Оцінка та тестування в процесі управління ризиками (ISO 10993-1:2009).	Відповідає
7.	ДСТУ ISO 10993-5:2004 Біологічна оцінка медичного приладдя – Частина 5: Оцінка та тестування в процесі управління ризиками (ISO 10993-5:2009).	Відповідає
8.	ДСТУ ISO 10993-10:2004 Біологічна оцінка медичного приладдя – Частина 10: Тест на подразнення та чутливість.	Відповідає
9.	ДСТУ ISO 14644-1:2009 Чисті приміщення і пов'язані з ними контрольовані середовища. Частина 1. Класифікація чистоти повітря (ISO 14644-1: 1999, IDT)	Відповідає
10.	ДСТУ ISO 11137:2003 Стерилізація виробів медичного призначення. Вимоги до валідації та поточного контролю. Радіаційна стерилізація.	Відповідає

**Відповідність зазначеної продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів було оцінено та підтверджено у відповідності з Порядком проведення перевірки продукції, визначеним в Додатку 3 (за винятком п. 6) до Технічного регламенту щодо медичних виробів, та засвідчено Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», адреса місцезнаходження юридичної особи: проспект Возз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, Україна, 02105; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1-А, оф-2, м. Київ, Україна, 02068, акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестати від 01.07.2015 № 80047 та № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України за ідентифікаційним номером UA.TR.099.**

**Сертифікат № UA.MD.060-17 від 30.03.2017 р. Дійний до 29.03.2027 р.**

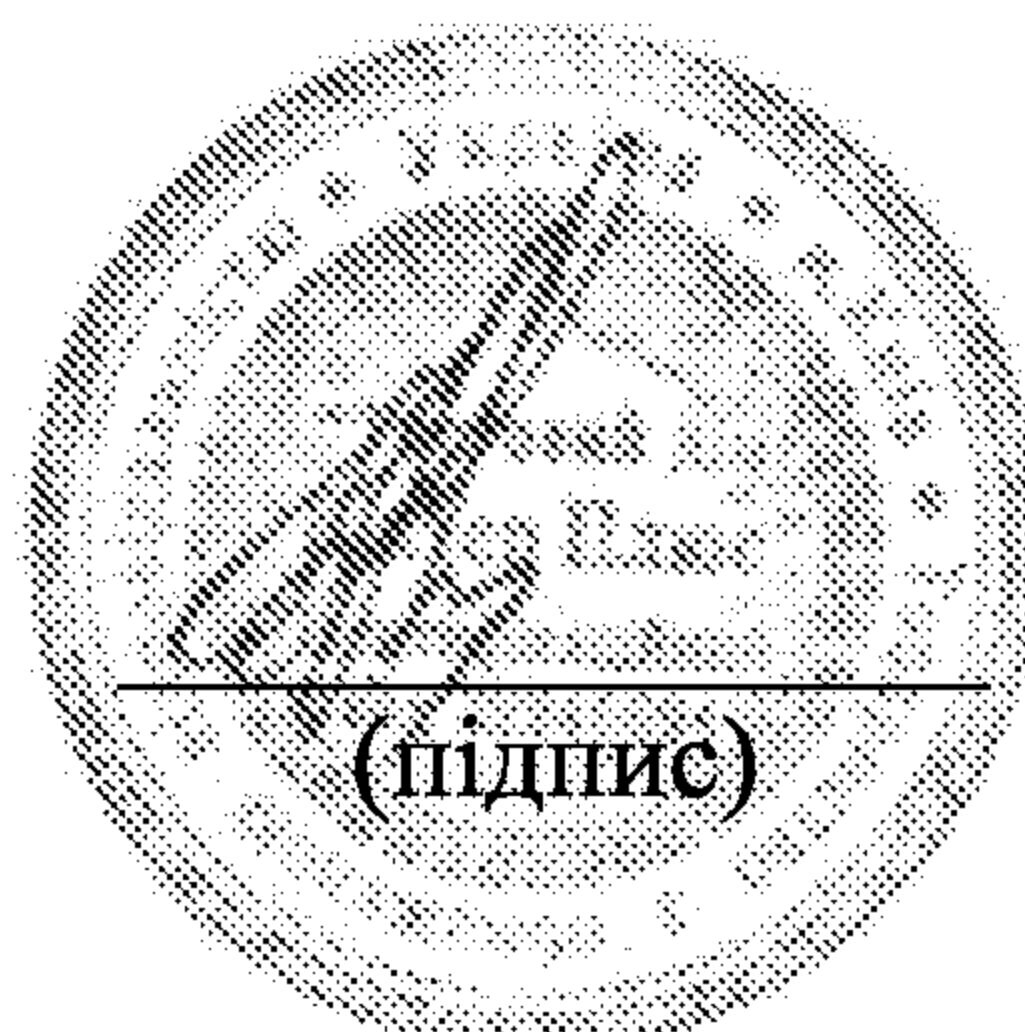
**Декларацію складено на підставі: технічної документації, яка сформована згідно вимог п. 3 Додатку 2 до технічного регламенту щодо медичних виробів.**

**Декларацію складено під цілковиту відповідальність уповноваженого представника: Товариства з обмеженою відповідальністю «Торговий Дім «Віктер Плюс», Україна, 04210, м. Київ, пр-т Героїв Сталінграду, 2-Г, кор.1. Код ЄДРПОУ 32246694**



Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім  
«Віктер Плюс»  
(за дорученням)

М. П.



**Дата складання**  
**29.10.2022**

**Лозінська О.М**  
**(ПІБ)**

**Термін дії до**  
**29.03.2027**

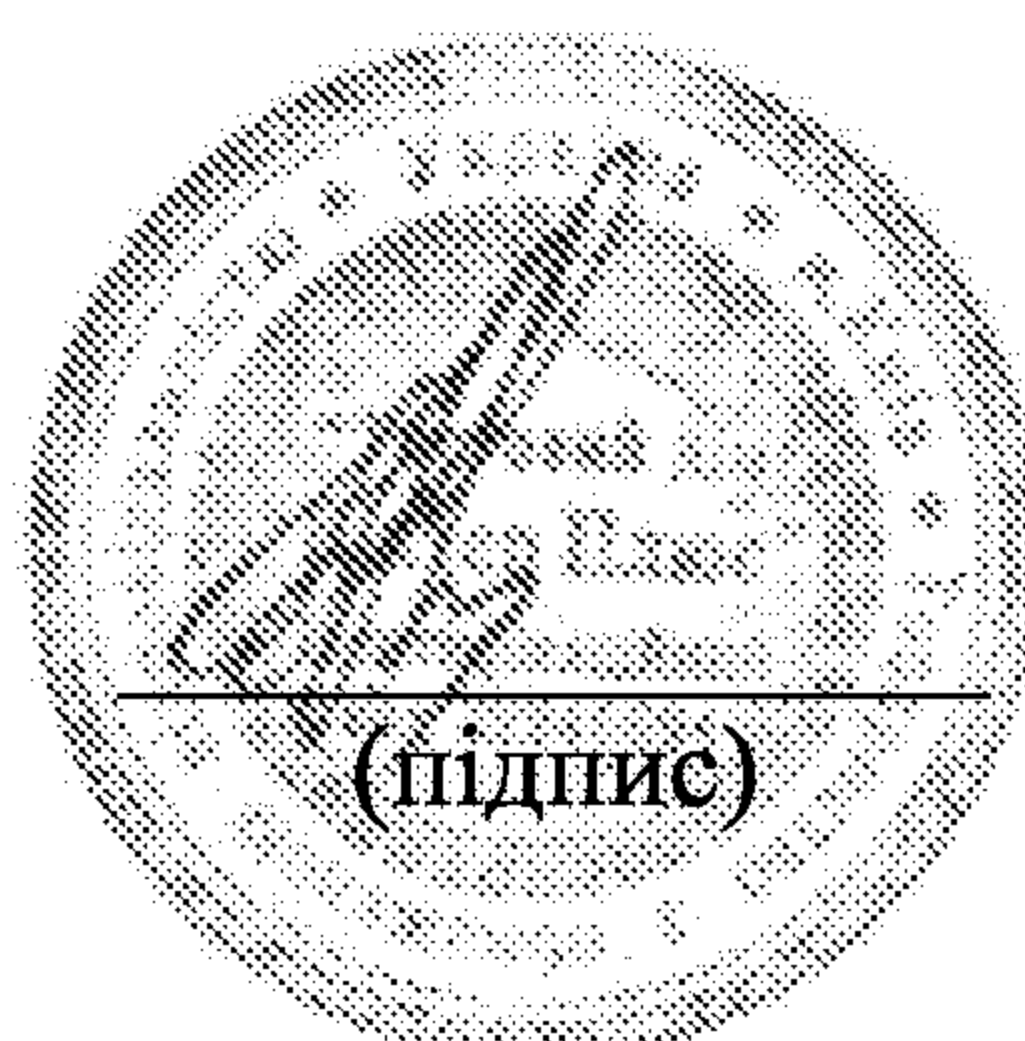
### Перелік медичних виробів

№ з/п	Найменування медичних виробів англійською мовою	Найменування медичних виробів українською мовою	Клас медичного виробу
1	2	3	4
<b>Вироби медичні для новонародженого "ВОЛЕС"</b>			
1	Umbilical cord "ВОЛЕС" for single use sterile	Затискач для пуповини "ВОЛЕС" одноразового використання стерильний	<u>Па</u>
2	I.D. bracelet "ВОЛЕС" for girl single use sterile	Браслет ідентифікаційний "ВОЛЕС" для дівчинки одноразового використання стерильний	<u>Па</u>
3	I.D. bracelet "ВОЛЕС" for boy single use sterile	Браслет ідентифікаційний "ВОЛЕС" для хлопчика одноразового використання стерильний	<u>Па</u>
4	I.D. set "ВОЛЕС" for mother and children (boy) single use sterile	Набір ідентифікаційний "ВОЛЕС" для матері та дитини (хлопчик) одноразового використання стерильний	<u>Па</u>
5	I.V. Catheter fixation tape «ВОЛЕС» single use steril 8x6 cm	Пластир для фіксації внутрішньовенного катетера «ВОЛЕС» одноразового використання стерильний 8х6 см	<u>Па</u>



Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім  
«Віктер Плюс»  
(за дорученням)

М. П.



Дата складання  
29.10.2022

Лозінська О.М  
(ПІБ)

Термін дії до  
29.03.2027



ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

**про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо  
медичних виробів**

**Зареєстрований у Реєстрі**

**«28» жовтня 2022 р.**

**№ UA.MD.060-17**

**Дійсний до «29» березня 2027 р.**

**Перше видання: «30» березня 2017 р.**

Цим сертифікатом посвідчується, що забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів:

**Набори та інструменти отоларингологічні «Волес», набори та інструменти  
гінекологічні «Волес», медичні вироби для новонароджених «Волес»,  
пластир для фіксації «Волес»  
клас Па, І стерильний**

що виробляється:

**JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD.**

за адресою:

**Xinqiao Road, Touqiao town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, China**

Уповноважений представник в Україні:

**Товариство з обмеженою відповідальністю «Торговий Дім «Віктер Плюс»**

за адресою:

**Україна, 04210, м. Київ, пр-т Героїв Сталінграду, 2-Г, кор.1**

**відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,**

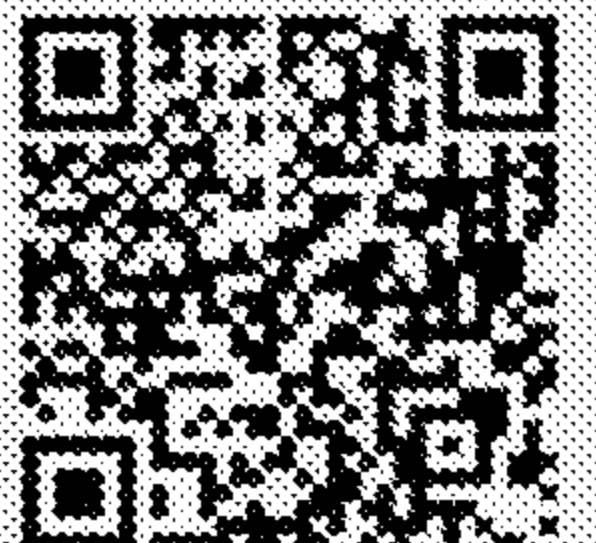
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753. Процедура оцінки відповідності проведена згідно з додатком 6 «Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів»

Контроль відповідності медичних виробів вимогам зазначеного технічного регламенту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 22.03.2021 № 10240, призначеним Мінекономполітики України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, офіс 201, м. Київ, 02059, Україна, тел.: +38-067-495-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua>

Керівник ООВ

Т.П. Сухенко



Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті <https://ukrmedcert.org.ua>

та за тел. +38-067-595-02-30

**NINGBO MEDICARE MEDICAL INSTRUMENTS CO., LIMITED**

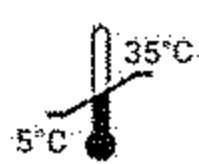
Rm2006, No2 Building, Shangdong Information Mansion, 1926 Canghai Rd, Ningbo, China

Tel: +86-574-8771 2937, 8770 9171 Fax: +86-574-8770 9127



UA.TR.099

QUALITY CERTIFICATE				Сертифікат якості			
We, NINGBO MEDICARE MEDICAL INSTRUMENTS CO., LIMITED as manufacturer hereby certify that the cargo which we exported to "J.A.MED" LLC, B4219, Ukraine, Kyiv, 1988 post (Genyiv, Stolobnytska, 3-4), 2021, 1 under the Contract NO. № 0226 dd 20.02.2017 are made according to the following technical data:				Ми, NINGBO MEDICARE MEDICAL INSTRUMENTS CO., LIMITED, як виробник, цесуємою інформацією, що 1988р. 2021р. експортуємо ТОВ «Д.А.МЕД» (Україна, м. Київ, проспект Генерала Сталобуньця, 3-4, каб. 1) за контрактом № 0226 від 20.02.2017 року були вироблені відповідно до технічних характеристик:			
Specification	LOT	date of production	expiry date	Специфікація	партія виробництва	дата виробництва	термін придатності
1 Ear chucker "BOJEC" size L (hole 4,6 mm) for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	1 Воротка вушна "ВОЛЕС" розмір L (отвір 4,6 мм) одноразового використання стерильна	050121	2021-01	2026-01
2 Ear chucker "BOJEC" size S (hole 4,0 mm) for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	2 Воротка вушна "ВОЛЕС" розмір S (отвір 4,0 мм) одноразового використання стерильна	050121	2021-01	2026-01
3 Unbilbed ead "BOJEC" for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	3 Занески для вушного "ВОЛЕС" одноразового використання стерильної	050121	2021-01	2026-01
4 Dental mirror "BOJEC" (size L) for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	4 Дзеркало стоматологічне "ВОЛЕС" (розмір L) одноразового використання стерильне	050121	2021-01	2026-01
5 Nasal speculum "BOJEC" (size M) for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	5 Дзеркало носове "ВОЛЕС" (розмір M) одноразового використання стерильне	050121	2021-01	2026-01
6 Otolaryngological set №1 "BOJEC" for single use sterile: nasal speculum - 1 pcs; ear checker - 2 pcs; tongue depressor otolaryngological plastic - 1 pcs.	050121	2021-01	2026-01	6 Набор отоларингологічний одноразовий №1 "ВОЛЕС" одноразового використання стерильний: дзеркало носове - 1 шт.; воротка вушна - 2 шт.; депресор язичковий пластикова - 1 шт.	050121	2021-01	2026-01
7 Tongue depressor otolaryngological "BOJEC" plastic, with hardness edge opaque 17,5x17,8x2 mm for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	7 Шпатель отоларингологічний "ВОЛЕС" пластикова, з жорстким непрозорим ребром 17,5x17,8x2 мм одноразового використання стерильний	050121	2021-01	2026-01
8 Tongue depressor otolaryngological "BOJEC" wooden 150x18x1,6 mm for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	8 Шпатель отоларингологічний "ВОЛЕС" дерев'яний, розміром 150x18x1,6 мм одноразового використання стерильний	050121	2021-01	2026-01
9 Cervical mirrors "BOJEC", type 3 (Folkman) for single use sterile	050121	2021-01	2026-01	9 Шпатель шийний "ВОЛЕС" тип 3 (Фолькман) одноразового використання стерильний	050121	2021-01	2026-01
10 Cervical mirrors "BOJEC", type 1 (Ait) for single use sterile	150719	2019-07	2024-07	10 Шпатель шийний "ВОЛЕС" тип 1 (Айт) одноразового використання стерильний	150719	2019-07	2024-07
11 UV Adherer Fixing tape "BOJEC" 8,0x6,0 cm non-woven single use, sterile	050121	2021-01	2026-01	11 Наклейка фіксуюча "ВОЛЕС" 8,0x6,0 см нетканова одноразового використання стерильна	050121	2021-01	2026-01



Manufacturer: JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO. LTD  
Xinqiao Road, Tongqiao Town, Guzongling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, China

宁波美凯医疗器械有限公司  
NINGBO MEDICARE MEDICAL INSTRUMENTS CO., LTD

*Handwritten signature*



*Вх. ам № 106207 18.06.21*



# ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ № 15/2017

**Виробник: JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD.**

**за адресою: Xinqiao Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай**

(назва та місцезнаходження виробника)

**підтверджує, що вироби медичні: Набори та інструменти отоларингологічні «Волес»; набори та інструменти гінекологічні «Волес»; браслети та набори ідентифікаційні «Волес» для новонародженого; затискач для пуповини «Волес» (Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цієї Декларації про відповідність)**

(назва продукції)

**клас ризику: класи потенційного ризику I стерильний, Іа**

**які розробляються/виробляються: JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD. за адресою: Xinqiao Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай**

(назва та місцезнаходження виробника)

**відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753**

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена.

**Декларацію складено на підставі:**

1. Сертифікату про відповідність системи управління якістю відповідно вимог ДСТУ ISO 13485:2005 (ISO 13485:2003, IDT) № UA.SM.030-17 від 30 березня 2017 р. чинний до 29 березня 2020 р.;
2. Сертифікату відповідності № UA.MD.060-17 від 30 березня 2017 р. чинний до 29 березня 2022 р. щодо забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, Додаток 3, виключаючи пункти 8-11;

**Сертифікати видано:** Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 01.07.2015 р. № 80047, адреса місцезнаходження юридичної особи: проспект Возз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, 02105, Україна; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1-А, оф. 2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, www.vmp.org.ua.

Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім „16”



(підпис)

31.03.2017  
(дата)

Лозінська О.М.  
(ПІБ)

діє до 30.03.2022





ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам технічного регламенту щодо  
медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі

«30» березня 2017 р.

№ UA.MD.060-17

Дійсний до «29» березня 2022 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що для оцінки відповідності медичних виробів:

- **Набори та інструменти отоларингологічні «Волес»;**
- **Набори та інструменти гінекологічні «Волес»;**
- **Браслети та набори ідентифікаційні «Волес» для новонародженого;**
- **Затискач для пуповини «Волес»,**

класи потенційного ризику I стерильний, Іа,

що виробляються:

**JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD,**

за адресою: Xinqiao Road, Touqiao town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай,

було застосовано забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів.

Уповноважений представник в Україні:

**Товариство з обмеженою відповідальністю «Торговий Дім «Віктер Плюс»**

за адресою: Україна, 04210, м. Київ, пр-т Героїв Сталінграду, 2-Г, кор.1, код ЄДРПОУ 32246694

Вищезазначені медичні вироби відповідають вимогам  
Технічного регламенту щодо медичних виробів,

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. № 753, згідно з проведеною процедурою оцінки відповідності «Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів» (додаток 6) в поєднанні з «Порядок здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів» (додаток 8), до цього Технічного регламенту.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 01.07.2015 р. № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса місцезнаходження юридичної особи: проспект Возз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, 02105, Україна; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1-А, оф. 2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua).

на підставі **Форми Товариства з обмеженою відповідальністю** ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» № 102 від 30.03.2017 р.

Кер.



О.В. Абрамова

Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua) та за тел.: +38-044-355-02-30





ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність системи управління якістю

Зареєстрований у Реєстрі

«30» березня 2017 р.

№ UA.SM.030-17

Дійсний до «29» березня 2020 р.

**ЦИМ СЕРТИФІКАТОМ ПОСВІДЧУЄТЬСЯ,  
ЩО СИСТЕМА УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ СТОСОВНО**

Виробництва, реалізації та надання пов'язаних послуг для медичних виробів: набори та інструменти отоларингологічні, набори та інструменти гінекологічні, браслети та набори ідентифікаційні для новонародженого, затискач для пуповини

впроваджена:

**JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD,**

за адресою: Xinqiao Road, Touqiao town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай,

відповідає вимогам ДСТУ ISO 13485:2005 (ISO 13485:2003, IDT).

Контроль відповідності сертифікованої системи управління якістю вимогам зазначеного стандарту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

**СЕРТИФІКАТ ВИДАНИЙ:** Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 01.07.2015 р. № 80047, адреса місцезнаходження юридичної особи: проспект Возз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, 02105, Україна; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1-А, оф. 2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua).

Керівник ООВ

О.В. Абрамова



Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua) та за тел. +38-044-355-02-30



# ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ № 15/2017

**Виробник: JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD.**

**за адресою: Xinqiao Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай**

(назва та місцезнаходження виробника)

**підтверджує, що вироби медичні: Набори та інструменти отоларингологічні «Волес»; набори та інструменти гінекологічні «Волес»; браслети та набори ідентифікаційні «Волес» для новонародженого; затискач для пуповини «Волес» (Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цієї Декларації про відповідність)**

(назва продукції)

**клас ризику: класи потенційного ризику I стерильний, Іа**

**які розробляються/виробляються: JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD. за адресою: Xinqiao Road, Touqiao Town, Guangling District, Yangzhou, 225109 Jiangsu, Китай**

(назва та місцезнаходження виробника)

**відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753**

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена.

**Декларацію складено на підставі:**

1. Сертифікату про відповідність системи управління якістю відповідно вимог ДСТУ ISO 13485:2005 (ISO 13485:2003, IDT) № UA.SM.030-17 від 30 березня 2017 р. чинний до 29 березня 2020 р.;
2. Сертифікату відповідності № UA.MD.060-17 від 30 березня 2017 р. чинний до 29 березня 2022 р. щодо забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, Додаток 3, виключаючи пункти 8-11;

**Сертифікати видано:** Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 01.07.2015 р. № 80047, адреса місцезнаходження юридичної особи: проспект Возз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, 02105, Україна; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1-А, оф. 2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua).

Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговельна фірма «Дім „16“»



(підпис)

31.03.2017  
(дата)

Лозінська О.М.  
(ПІБ)

діє до 30.03.2022



*Уповноважений представник виробника в Україні:* Товариство з обмеженою відповідальністю «Торговий Дім «Віктер Плюс», адреса місцезнаходження юридичної особи: Україна, 04210, м. Київ, пр-т Героїв Сталінграду, 2-Г, кор. 1, код ЄДРПОУ 32246694 (за дорученням від JIANGSU YADA TECHNOLOGY GROUP CO., LTD. 23 грудня 2017 року)

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник.



Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім



(підпис)

31.03.2017  
(дата)

Лозінська О.М  
(ПІБ)

діє до 30.03.2022




16	Metrical brush "ВОЛЕС" for single use sterile	Щіточка ендометрична «ВОЛЕС» одноразового використання стерильна	I стерильний, Па
17	Uterine paypel "ВОЛЕС" for single use sterile	Пайпель внутрішньоматковий «ВОЛЕС» одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
18	Cervical applicator "ВОЛЕС" type Comby for single use sterile	Аплікатор цервікальний «ВОЛЕС» тип Комбі одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
19	Uterine aspirator "ВОЛЕС" (flexible curet) for single use sterile	Аспіратор внутрішньоматковий «ВОЛЕС» (гнучка кюретка) одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
20	Uterine aspirator "ВОЛЕС" (rigid) for single use sterile	Аспіратор внутрішньоматковий «ВОЛЕС» (жорсткий) одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
21	Amniohook obstetric "ВОЛЕС" for single use sterile	Амніотом акушерський "ВОЛЕС" одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
<b>Вироби медичні для новонародженого "ВОЛЕС"</b>			
1	Umbilical cord "ВОЛЕС" for single use sterile	Затискач для пуповини "ВОЛЕС" одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
2	I.D. bracelet "ВОЛЕС" for girl single use sterile	Браслет ідентифікаційний "ВОЛЕС" для дівчинки одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
3	I.D. bracelet "ВОЛЕС" for boy single use sterile	Браслет ідентифікаційний "ВОЛЕС" для хлопчика одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
4	I.D. set "ВОЛЕС" for mother and children (boy) single use sterile	Набір ідентифікаційний "ВОЛЕС" для матері та дитини (хлопчик) одноразового використання стерильний	I стерильний, Па
5	I.D. set "ВОЛЕС" for mother and children (girl) single use sterile	Набір ідентифікаційний "ВОЛЕС" для матері та дитини (дівчинка) одноразового використання стерильний	I стерильний, Па



Уповноважений представник виробника  
в Україні ТОВ «Торговий Дім



  
(підпис)

31.03.2017  
(дата)

Лозінська О.М  
(ПІБ)

діє до 30.03.2022