



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

3M Poland Sp. z o.o.
AL. Katowicka 117
05-830 Nadarzyn

Дата випуску сертифікату: 09.11.2021

Продукт 3M, вказаний нижче, було виготовлено згідно стандартів виробничих процесів для продукту, діючих на момент виготовлення та сертифіковано на відповідність специфікаціям, вказаним нижче.

3M Номер доставки 8053217240	Клієнтський номер PO 12032021	Номер клієнта
3M SAP-номер 7100017114	GTIN Номер 04046719001514	3M Складський номер YP202750037
Найменування товару: М'який хірургічний пластир на нетканій основі з лайнером Medipore™ 2991/2		
Додаткова інформація про продукт :		

Номер партії: 8179439 Дата виготовлення: 01.06.2021 Термін придатності: 31.05.2026

Виробник: 3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, 41453 Neuss, Germany
3M Дойчланд ГмБХ, Карл-Шурц Штрассе 1, 41453, Нойс, Німеччина

Виробнича площадка: 4182 3M Kwidzynska

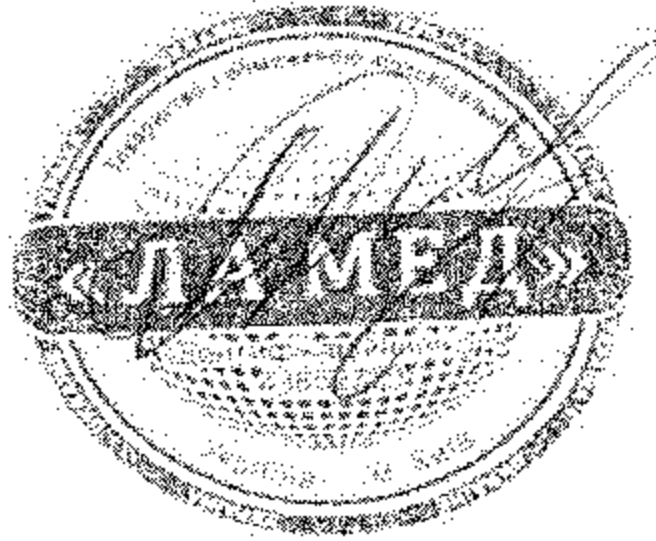
Цей сертифікат затверджений електронною печаткою: Marta Markiewicz
Дата/Час: 07.10.2021 /14:33:16

Будь-ласка, зв'яжіться з представником по роботі з клієнтами 3M, якщо у вас є будь-які запитання.

3M SAP-номер: 7100017114 М'який хірургічний пластир на нетканій основі з лайнером Medipore™ 2991/2

Згідно з оригіналом

Директор




Шульга О.Л.



66 241 1457
24/22 2021



Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-005

Назва медичного виробу	М'який хірургічний пластр на нетканій основі з лайнером Medipore™ <i>Medipore™ Soft Cloth Surgical Tape on Liner</i>
Каталожний номер	2991/1, 2991/2, 2991/3, 2991/4, 2991/5, 2991/6, 2991/7, 2991/8, 2991/9
Виробник:	3M Deutschland GmbH Carl-Schurz-Str. 1, 41453 Neuss, Germany <i>3M Дойчланд ГмбХ, Карл-Шурц Штрассе 1, 41453, Нойс, Німеччина</i>
Уповноважений представник в Україні:	ТОВ "ЗМ Україна", вул. М.Амосова, 12, 03038, м. Київ, Україна, ЄДРПОУ 33405034, Телефон: 38044 490 57 77
Класифікація згідно Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2 жовтня 2013 р	Клас I 
Процедура оцінки відповідності:	Додаток 8 "Порядок внутрішнього контролю виробництва медичних виробів"

ЗМ Дойчланд ГмбХ (3M Deutschland GmbH) декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу, згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013 р.

Термін дії декларації: дійсна до 5 червня 2024 року

Місце видачі:

Київ

Дата підпису

07-04-2020

Підпис уповноваженої особи



Генеральний директор ТОВ «ЗМ Україна»
О.В. Ткаченко