

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

Виробник, адреса	Акціонерне товариство «Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів «Гемопласт» (АТ «Гемопласт») вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна тел.: +38 (04849) 3-15-62; факс: +38 (04849) 3-15-02 Код ЄДРПОУ 00480922
Об'єкт декларації	Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень, стерильні та нестерильні торгової марки HEMOPLAST® (згідно з додатком)
Клас безпеки	in vitro
Об'єкт декларації відповідає вимогам стандартів	ДСТУ EN 556-1:2014; ДСТУ EN 1041:2019; ДСТУ EN ISO 10993-7:2015; ДСТУ EN ISO 11135:2019; ДСТУ EN ISO 11137-1:2018; ДСТУ EN ISO 11137-2:2018; ДСТУ EN ISO 11607-1:2019; ДСТУ EN ISO 11607-2:2015; ДСТУ EN ISO 11737-2:2015; ДСТУ EN ISO 13485:2018; ДСТУ EN 14254:2015; ДСТУ EN ISO 14971:2015; ДСТУ EN ISO 15223-1:2018; ТУ У 33.1-00480922-059:2002
Вимоги технічних регламентів	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 1: Основні вимоги до медичних виробів для діагностики in vitro
Процедура технічного регламенту, що застосовується	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 3: Внутрішній контроль виробництва медичних виробів для діагностики in vitro (за виключенням пунктів 6-8)
Назва та адреса, за якою зберігається документація з підтвердження відповідності	АТ «Гемопласт», вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна
Орган з оцінки відповідності	-
Додаткова інформація	-
Дата оформлення декларації про відповідність	15.12.2021 р. Редакція 8
Термін дії	до 31.12.2024 р.



Декларація про відповідність складена під цілковиту відповідальність виробника

В.о. голови правління АТ «Гемопласт»
(посада)

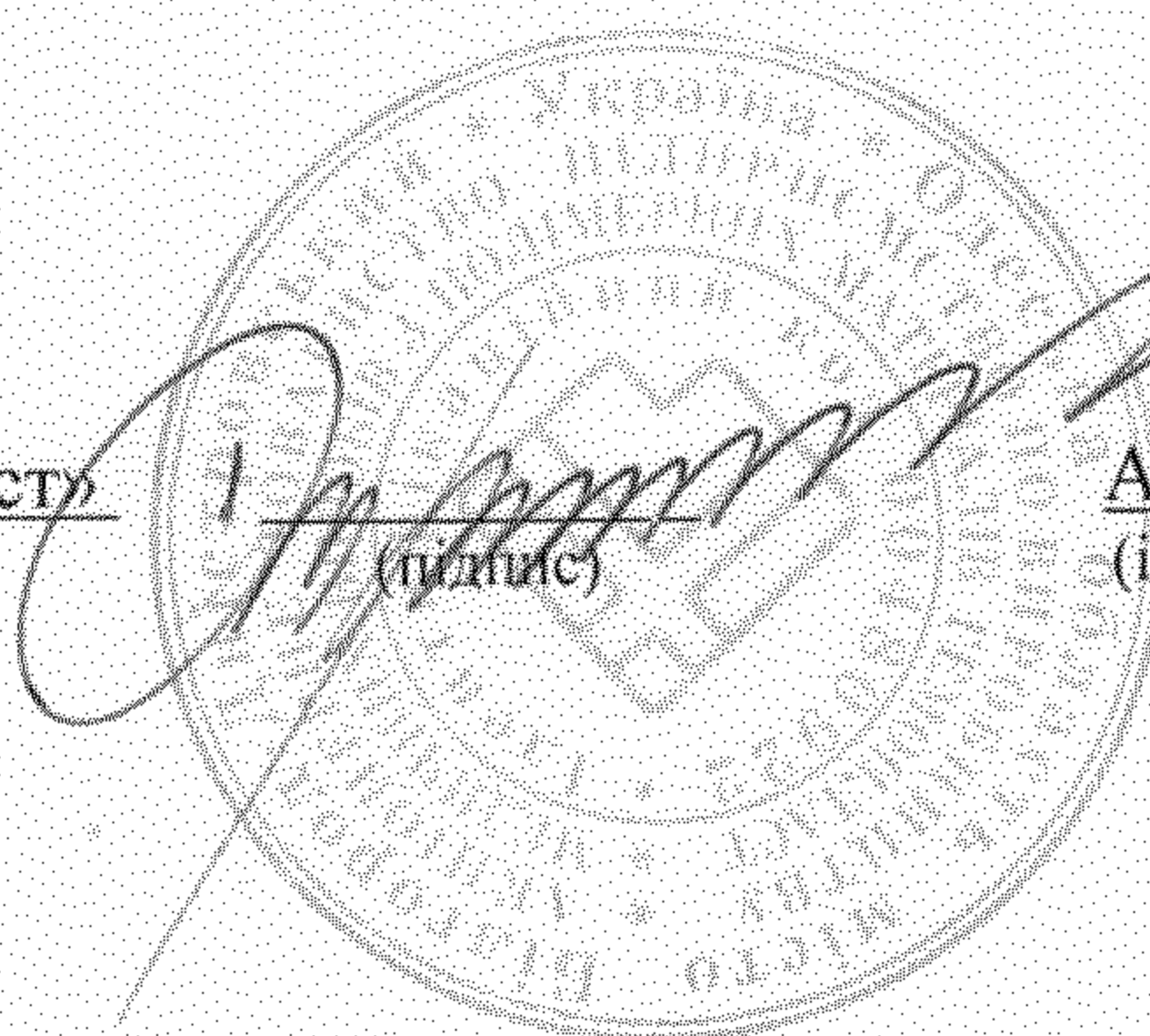
(підпис)

А. М. Закревський
(ініціали та прізвище)

ДОДАТОК
ДО ДЕКЛАРАЦІЇ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

№	Найменування модифікацій медичного виробу
1	Ємкість для забору сечі
2	Ємкість для забору калу
3	Ємкість для біологічних рідин
4	Пробірка центрифужная
5	Чашка „Петрі” полімерна

В.о. голови правління АТ «Гемопласт»
(посада)



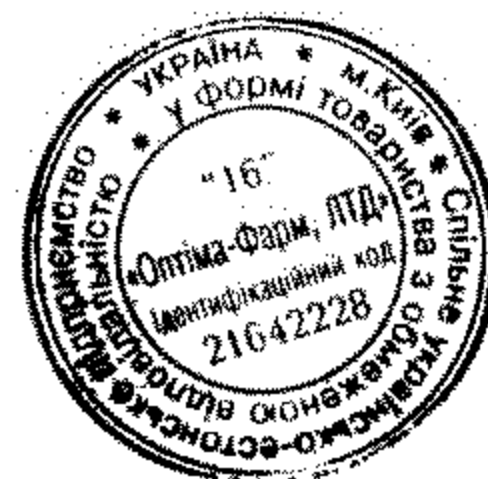
(підпис)

А. М. Закревський
(ініціали та прізвище)



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

Виробник, адреса	Публічне акціонерне товариство "Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів "Гемопласт" вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна тел.: +38 (04849) 3-15-62; факс: +38 (04849) 3-15-02. Код ЄДРПОУ 00480922
Об'єкт декларації	Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень, стерильні та нестерильні торгової марки HEMOPLAST® (згідно з додатком)
Клас безпеки	in vitro
Об'єкт декларації відповідає вимогам стандартів	ДСТУ EN ISO 13485:2018; ДСТУ EN 556-1:2014; ДСТУ EN ISO 15223-1:2018; ДСТУ EN 1041:2015; ДСТУ EN ISO 11135-1:2015; ДСТУ EN ISO 11137-1:2018; ДСТУ EN ISO 11137-2:2018; ДСТУ EN ISO 11607-1:2015; ДСТУ EN ISO 11607-2:2015; ДСТУ EN ISO 10993-7:2015; ДСТУ EN 14254:2015; ДСТУ EN ISO 11737-2:2015, ДСТУ EN ISO 14971:2015; ТУ У 33.1-00480922-059:2002
Вимоги технічних регламентів	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 1: Основні вимоги до медичних виробів для діагностики in vitro
Процедура технічного регламенту, що застосовується	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 3: Внутрішній контроль виробництва медичних виробів для діагностики in vitro (за виключенням пунктів 6-8)
Назва та адреса, за якою зберігається документація з підтвердження відповідності	ПАТ «Гемопласт», вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна
Орган з оцінки відповідності	-
Додаткова інформація	-
Дата оформлення декларації про відповідність	20.11.2019 р. Редакція 7
Термін дії	до 30.06.2022 р.



Декларація про відповідність складена під цілковиту відповідальність виробника

В.о. голови правління ПАТ „Гемопласт”
(посада)

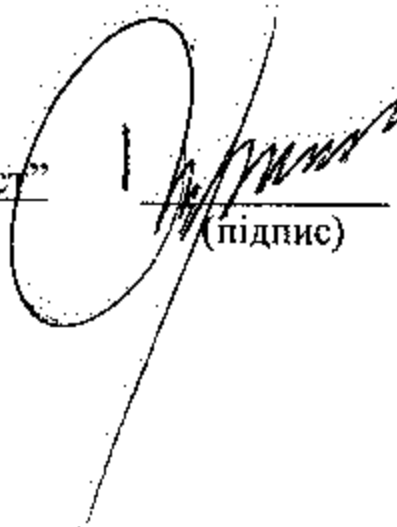
(підпис)



**ДОДАТОК
ДО ДЕКЛАРАЦІЇ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017**

№	Найменування модифікацій медичного виробу
1	Ємкість для забору сечі
2	Ємкість для забору калу
3	Ємкість для біологічних рідин
4	Пробірка центрифужная
5	Чашка „Петрі” полімерна

В.о. голови правління ПАТ „Гемопласт”
(посада)


(підпис)



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

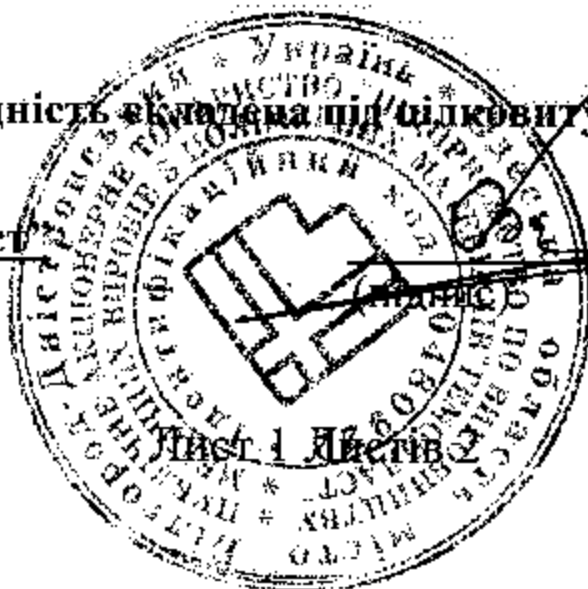
Виробник, адреса	Публічне акціонерне товариство "Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів "Гемопласт" вул. Маяковського 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна тел.: +38 (04849) 3-15- 62; факс: +38 (04849) 3-15- 02. Код ЄДРПОУ 00480922.
Об'єкт декларації	Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень, стерильні та нестерильні торгової марки HEMOPLAST® (згідно з додатком).
Клас безпеки	in vitro
Об'єкт декларації відповідає вимогам стандартів	ДСТУ EN ISO 13485:2015; ДСТУ EN 556-1:2014; ДСТУ EN 980:2007; ДСТУ EN 1041:2015; ДСТУ EN ISO 11135-1:2015; ДСТУ EN ISO 11137-1:2015; ДСТУ EN ISO 11137-2:2015; ДСТУ EN ISO 11607-1:2015; ДСТУ EN ISO 11607-2:2015; ДСТУ EN 14254:2015; ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 ДСТУ EN ISO 10993-7:2015; ДСТУ EN ISO 11737-2:2015; ДСТУ EN ISO 14971:2015; ТУ У 33.1-00480922-059:2002
Вимоги технічних регламентів	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 1: Основні вимоги до медичних виробів для діагностики in vitro
Процедура технічного регламенту, що застосовується	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 3: Внутрішній контроль виробництва медичних виробів для діагностики in vitro (за виключенням пунктів 6 – 8)
Назва та адреса, за якою зберігається документація з підтвердження відповідності	ПАТ «Гемопласт» вул. Маяковського, 57; м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна,
Орган з оцінки відповідності	-
Додаткова інформація	-
Дата оформлення декларації про відповідність	27.11.2018 р., редакція 5
Термін дії	До 27.11.2021 р.



Декларація про відповідність складена під відповідальністю виробника

Голова правління ПАТ „Гемопласт“
(посада)

Б. В. Подгурний
(ініціали та прізвище)

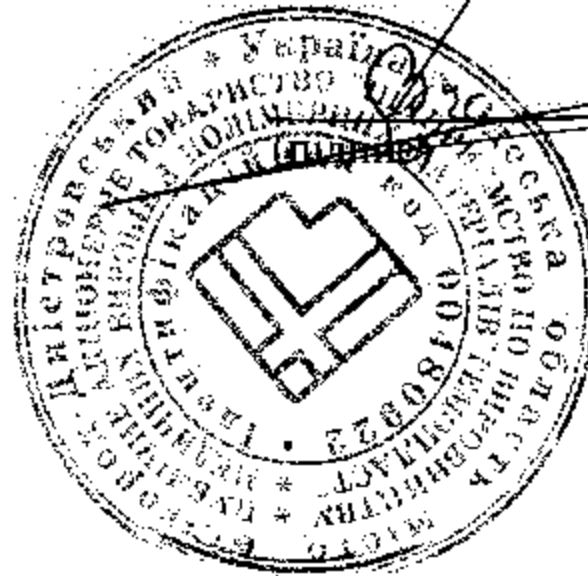


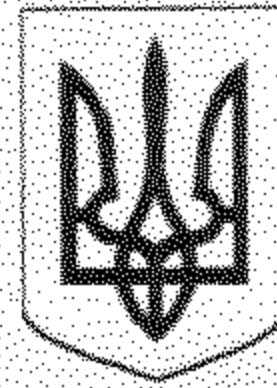
Додаток
до Декларації про відповідність № 017

№	Найменування модифікацій медичного виробу
1	Ємкість для забору сечі
2	Ємкість для забору калу
3	Ємкість для біологічних рідин
4	Пробірка центрифужна
5	Чашка „Петрі” полімерна

Голова правління ПАТ „Гемопласт”
(посада)

Б. В. Подгорний
(ініціали та прізвище)

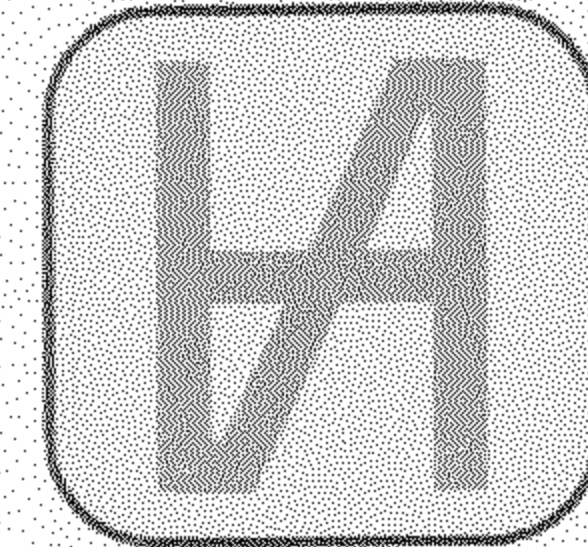




ОРГАН З ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ
 ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО
 «ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ»
 МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ



**Сертифікат
 відповідності**



10188
 ISO/IEC 17065

№ R3M 804 416 B2

Виробник: Публічне акціонерне товариство «Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів «Гемопласт» (ПАТ «Гемопласт»)

Місце виробництва: вулиця Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна

Уповноважений представник в Україні: -

Продукція: **Вироби медичні одноразового застосування, стерильні**
 Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цього Сертифікату відповідності

Відповідає вимогам: Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проекту)

Додаткова інформація: виданий на заміну Сертифікату відповідності від 27.11.2015 № UA.TR.067.2.17-15.

Сертифікат видано органом з оцінки відповідності: Державне підприємство «Державний медичний центр сертифікації» МОЗ України: провулок Хоткевича Гната, 2А, м. Київ, 02094, Україна. Наказ Міністерства економічного розвитку і торгівлі України від 20.05.2014 р. № 579; номер призначеного органу UA.TR.067.

Рішення №: 416-22X

Дійсний з: 04.01.2018

Дійсний до: 26.11.2020

Заступник директора

Дата видачі: 04.01.2018



Чинність сертифікату відповідності можна перевірити в базі даних органу з оцінки відповідності, що розміщена на www.dmcs.com.ua або за телефоном: +38(044) 296-10-11

Перелік медичних виробів

№ з/п	Найменування медичних виробів	Клас безпеки
1	Затискач для пуповини, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Затискач для пуповини	I
2	Інструменти зондуючі полімерні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Катетер ректальний	I
	Катетер носовий дитячий кисневий	I
	Катетер носовий дитячий секреторний	I
	Катетер шлунковий дитячий	IIa
	Катетер пупковий дитячий	IIa
	Зонд шлунковий	IIa
	Зонд дуоденальний	IIa
	Катетер ендобронхотрахеальний	IIa
3	Набори гінекологічні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Набір гінекологічний	I
	Дзеркало гінекологічне (дзеркало типу Куско)	I
	Шпатель цервікальний (шпатель Ейера)	I
	Ложка цервікальна (ложка Фолькмана)	I
	Щітка цитологічна	I
4	Набір виробів для дренажу, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Набір виробів для дренажу	IIa
	Дренаж двоканальний	IIa
	Дренаж прямий	IIa
	Дренаж-петля	IIa
	Сильфон	I
5	Шприц з конусом для під'єднання катетера, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Шприц з конусом для під'єднання катетера	I
6	Одяг та білизна медичні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Одяг хірургічний стерильний, комплект	I
	Одяг та білизна для породіллі стерильні, комплект	I
	Одяг акушерський стерильний, комплект	I
	Халат хірургічний стандартний, стерильний	I
	Халат хірургічний удосконалений, стерильний	I
	Халат медичний стерильний	I
	Сорочка медична стерильна	I
	Покриття медичне стерильне	I
	Маска медична тришарова, стерильна	I
	Бахіли медичні, стерильні	I
	Шапочка-ковпак медична стерильна	I
	Шапочка-берет медична стерильна	I
7	Інструменти оториноларингологічні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Шпатель ларингологічний (шпатель ЛОР)	



	Воронка вушна	I
8	Голки ін'єкційні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Голка ін'єкційна	Па
9	Пристрій для взяття крові ВК, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Пристрій для взяття крові ВК	Па
10	Пристрої для вливання, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Пристрій для вливання інфузійних розчинів та кровозамінників	Па
	Пристрій для вливання інфузійних розчинів	Па
11	Пристрій для переливання, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Пристрій для переливання крові, кровозамінників та інфузійних розчинів ПК 21-02	Па
12	Шприци ін'єкційні, стерильні, з голками та без голок торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Шприц ін'єкційний, трьохкомпонентний, з голкою, Інсулін U-40	Па
	Шприц ін'єкційний, трьохкомпонентний, з голкою, Інсулін U-100	Па
	Шприци ін'єкційні, трьохкомпонентні, з голкою, Інсулін U-40, комплект	Па
	Шприци ін'єкційні, трьохкомпонентні, з голкою, Інсулін U-100, комплект	Па
	Шприц ін'єкційний, двокомпонентний	I
	Шприц ін'єкційний, двокомпонентний, з голкою	Па
	Шприц ін'єкційний, двокомпонентний, з 2 голками	Па
	Шприц ін'єкційний, трьохкомпонентний	I
	Шприц ін'єкційний, трьохкомпонентний, з голкою	Па
13	Подовжувач полімерний для шприцевих насосів, стерильний торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Подовжувач полімерний для шприцевих насосів	Па
14	Катетери внутрішньовенні, стерильні торгової марки НЕМОPLAST®:	
	Катетер внутрішньовенний	Па
15	Голки ін'єкційні Tiramed, стерильні:	
	Голка ін'єкційна Tiramed, стерильна	Па
16	Пристрої для вливання Tiramed, стерильні:	
	Пристрій для вливання інфузійних розчинів та кровозамінників Tiramed, стерильний	Па
	Пристрій для вливання інфузійних розчинів Tiramed, стерильний	Па
17	Пристрій для переливання Tiramed, стерильний:	
	Пристрій для переливання крові, кровозамінників та інфузійних розчинів ПК 21-02 Tiramed, стерильний	Па
18	Шприци ін'єкційні Tiramed, стерильні, з голками та без голок:	
	Шприц ін'єкційний Tiramed, трьохкомпонентний, стерильний, з голкою, Інсулін U-40	Па
	Шприц ін'єкційний Tiramed, трьохкомпонентний, стерильний, з голкою, Інсулін U-100	Па
	Шприци ін'єкційні Tiramed, трьохкомпонентні, стерильні, з голкою, Інсулін U-40, комплект	
	Шприци ін'єкційні Tiramed, трьохкомпонентні, стерильні, з голкою, Інсулін U-100, комплект	
	Шприц ін'єкційний Tiramed, двокомпонентний, стерильний	



до Сертифікату відповідності № R3M 804 416 B2

	Шприц ін'єкційний Tiramed, двокомпонентний, стерильний, з голкою	Па
	Шприц ін'єкційний Tiramed, двокомпонентний, стерильний з 2 голками	Па
	Шприц ін'єкційний Tiramed, трьохкомпонентний, стерильний	I
	Шприц ін'єкційний Tiramed, трьохкомпонентний, стерильний, з голкою	Па
	Шприц ін'єкційний Tiramed, трьохкомпонентний, стерильний, з 2 голками	Па
19	Пристрої для вливання ARTERIUM[®], стерильні:	
	Пристрій для вливання інфузійних розчинів ARTERIUM [®] , стерильний	Па
20	Пристрій для переливання ARTERIUM[®], стерильний:	
	Пристрій для переливання крові, кровозамінників та інфузійних розчинів ПК 21-02 ARTERIUM [®] , стерильний	Па
21	Шприци ін'єкційні ARTERIUM[®], стерильні, з голками:	
	Шприц ін'єкційний ARTERIUM [®] , трьохкомпонентний, стерильний, з голкою, Інсулін U-100	Па
	Шприци ін'єкційні ARTERIUM [®] , трьохкомпонентні, стерильні, з голкою, Інсулін U-100, комплект	Па
	Шприц ін'єкційний ARTERIUM [®] , двокомпонентний, стерильний, з голкою	Па
	Шприц ін'єкційний ARTERIUM [®] , двокомпонентний, стерильний, з 2 голками	Па
	Шприц ін'єкційний ARTERIUM [®] , трьохкомпонентний, стерильний, з голкою	Па
	Шприц ін'єкційний ARTERIUM [®] , трьохкомпонентний, стерильний, з 2 голками	Па

Заступник директора



А. Чекалін



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

Виробник, адреса	Публічне акціонерне товариство „Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів „Гемопласт” вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна тел.: +38 (04849) 3-15-62; факс: +38 (04849) 3-15-02 Код ЄДРПОУ 00480922
Об'єкт декларації	Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень, стерильні та нестерильні торгової марки HEMOPLAST® (згідно з додатком)
Клас безпеки	in vitro
Об'єкт декларації відповідає вимогам стандартів	ДСТУ EN ISO 13485:2015; ДСТУ EN 556-1:2014; ДСТУ EN 980:2007; ДСТУ EN 1041:2015; ДСТУ EN ISO 11135-1:2015; ДСТУ EN ISO 11137-1:2015; ДСТУ EN ISO 11137-2:2015; ДСТУ EN ISO 11607-1:2015; ДСТУ EN ISO 11607-2:2015; ДСТУ EN 14254:2015; ДСТУ EN ISO 10993-1:2015; ДСТУ EN ISO 10993-7:2015; ДСТУ EN ISO 11737-2:2015; ДСТУ EN ISO 14971:2015; ТУ У 33.1-00480922-059-2002
Вимоги технічних регламентів	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 1: Основні вимоги до медичних виробів для діагностики in vitro
Процедура технічного регламенту, що застосовується	Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro (затверджений Постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754) - Додаток 3: Внутрішній контроль виробництва медичних виробів для діагностики in vitro (за виключенням пунктів 6-8)
Назва та адреса, за якою зберігається документація з підтвердження відповідності	ПАТ «Гемопласт», вул. Маяковського, 57, м. Білгород-Дністровський, Одеська обл., 67700, Україна
Орган з оцінки відповідності	-
Додаткова інформація	-
Дата оформлення декларації про відповідність	01.03.2018 р. Редакція 4
Термін дії декларації	до 26.11.2018 р.

Декларація про відповідність складена під цілковиту відповідальність виробника

Голова правління ПАТ «Гемопласт»
(посада)

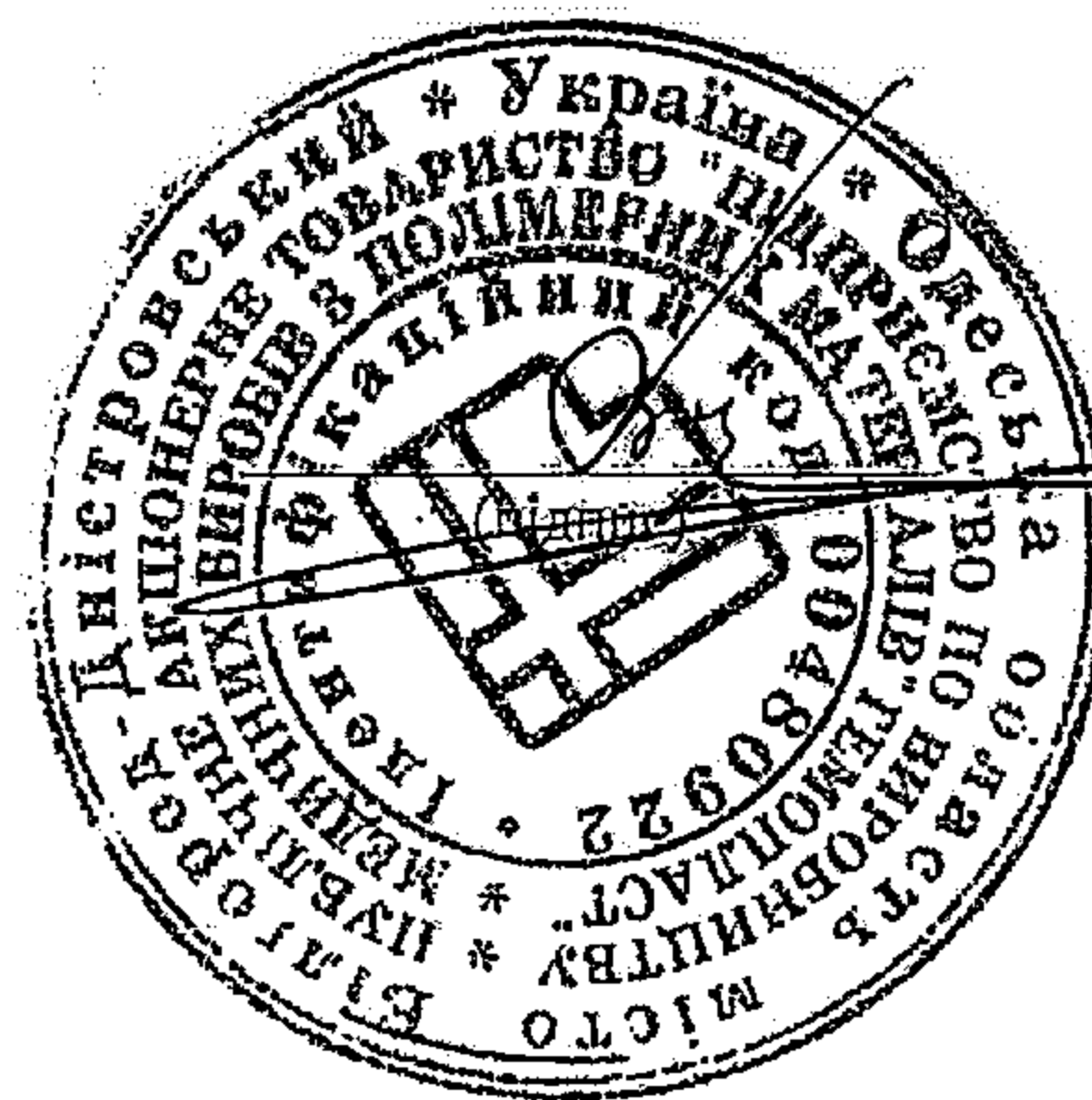


Б. В. Подгорний
(ініціали та прізвище)

ДОДАТОК
ДО ДЕКЛАРАЦІЇ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

№	Найменування модифікацій медичного виробу
1	Ємкість для забору сечі
2	Ємкість для забору калу
3	Ємкість для біологічних рідин
4	Пробірка центрифужна
5	Чашка „Петрі” полімерна

Голова правління ПАТ „Гемопласт”
(посада)



Б. В. Подгорний
(ініціали та прізвище)



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 017

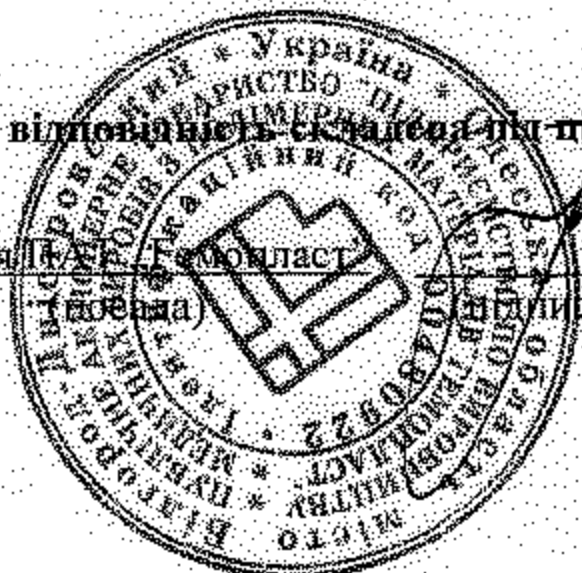
Виробник, адреса	Публічне акціонерне товариство "Підприємство по виробництву медичних виробів з полімерних матеріалів "Гемопласт"; Україна, 67700, Одеська обл., м. Білгород-Дністровський, вул. Маяковського, 57 Тел.: +38 (04849) 3 15 62; факс: +38 (04849) 3 15 02 Код ЄДРПОУ 00480922
Об'єкт декларації	Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень (згідно додатку)
Клас безпеки	In vitro
Об'єкт декларації відповідає вимогам стандартів	ДСТУ ISO 13485:2005, ДСТУ EN 980:2007; ДСТУ ISO 11607:2003; ДСТУ ISO 14644-1:2009; ДСТУ ISO 14644-2:2009, ДСТУ ISO 14644-4:2012; ДСТУ ISO 14971:2009; ДСТУ ISO 10993-1:2004; ДСТУ ISO 10993-7:2004; ДСТУ EN 556-1:2014; ДСТУ ISO 11135:2003; ДСТУ ISO 11137-2003; ДСТУ ISO 11138-2:2003; ДСТУ ISO 11140-1:2003; ТУ У 33.1-00480922-059:2002
Вимоги технічних регламентів	Додаток 1 до Технічного регламенту щодо медичних виробів для лабораторної діагностики in vitro, затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 754
Процедура технічного регламенту, що застосовується	Додаток 3 до Технічного регламенту щодо медичних виробів для лабораторної діагностики in vitro (Порядок здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів для діагностики in vitro) за виключенням пп. 6 – 8 (Для виробів, призначених для самоконтролю, а також виробів, призначених для оцінки характеристик)
Назва та адреса, за якою зберігається документація з підтвердження відповідності	ПАТ «Гемопласт» Україна, 67700, Одеська обл., м. Білгород-Дністровський, вул. Маяковського, 57
Орган з оцінки відповідності	-
Додаткова інформація	-
Дата оформлення декларації про відповідність	04.10.2016 р. Редакція 2
Термін дії	До 26.11.2018 р.



Декларація про відповідність складається під підписом відповідальності виробника

Голова правління ПАТ «Гемопласт» (підпис)

Б. В. Подгорний
(ініціали та прізвище)



Додаток
до Декларації про відповідність № 017

№	Найменування модифікацій медичного виробу
1	Ємкість для забору сечі
2	Ємкість для забору калу
3	Ємкість для біологічних рідин
4	Пробірка центрифужна
5	Чашка „Петрі” полімерна

Голова правління ПАТ „Гемоліаз”

(посада)

(підпис)

Б. В. Подгорний

(ініціали та прізвище)




 Україна
 Білгород-Дністровський
 пл. Маяковського, 57
 тел/факс: (04849) 3-15-02

Свідоцтво про державну реєстрацію №6487/2007

ПАСПОРТ № 143

Ємкість для забору калу (стерильна)

ТУ У 33.1-00480922-059-2002

 Номер партії 001

 Кількість, шт. 50 143

 Дата виготовлення 2015 01

 Стерилізація газова

Найменування основних показників	Результати випробувань
1. Матеріали	Вироби виготовлені з матеріалів, дозволених МОЗ України
2. Пакування	Кожна ємкість упакована в споживчу тару. Споживча тара цілісна, без видимих пошкоджень і інших дефектів, що відкривають доступ у внутрішню порожнину тари
3. Комплектність	До складу комплекту входять: 1) корпус – 1 шт, 2) кришка з забірною ложкою – 1 шт, 3) споживча тара – 1 шт, 4) етикетка для нанесення інформації -1 шт, 5) етикетка – 1 шт в транспортну тару
4. Герметичність з'єднання кришки з корпусом	З'єднання кришки з корпусом герметичне.
5. Міцність з'єднання кришки з ложкою	З'єднання кришки з ложкою міцне і витримує навантаження на розтягування не менше 1 Н.
6. Стерильність	Вироби стерильні

Гарантійний термін зберігання - до 2018 01 при дотриманні умов транспортування, зберігання і використання

Висновок: Вироби відповідають вимогам ТУ У 33.1-00480922-059-2002

Ємкості полімерні для медико-лабораторних досліджень

Заст. голови правління з якості

В.С.Кравець

30.01.2015



by all. N 1033 of 23.02.15