

Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-016

Назва медичного виробу:

Пластир хірургічний Transpore™
Transpore™ Surgical Tape

Каталожний номер:

1527-0, 1527-1, 1527-2, 1527-3

Виробник:

3M Company
2510 Conway Ave, St. Paul, MN 55144-1000, USA
3M Компані
2510 Конвей Авеню, Сент Пол, МН 55144-1000,
США

Уповноважений представник в
Україні:

ФОП «Уретій Сергій Іванович»
02091, Україна, м. Київ, вул. Славгородська 8, офіс 33
e-mail: service@uretii.com
Тел: +380503834905/ +380442234113

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:

Відповідність зазначеної продукції вимогам
Технічного регламенту щодо медичних було оцінено
та підтверджено у відповідності з Порядком
здійснення внутрішнього контролю виробництва
медичних виробів як викладено в Додатку 8 (окрім
пунктів 5, 6) до Технічного регламенту щодо
медичних виробів, затвердженого Постановою
Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013
р.

3М Компані (3M Company) 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.

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Термін дії декларації: дійсна до 17 лютого 2029 року.

Місце видачі:

Київ

Дата підпису

17-02-2024

Підпис уповноваженої особи

Керівник ФОП «Уретій Сергій Іванович»
С.І. Уретій

Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-016

Назва медичного виробу:

Пластир хірургічний Transpore™
Transpore™ Surgical Tape

Каталожний номер:

1527-0, 1527-1, 1527-2, 1527-3

Виробник:

3M Company
2510 Conway Ave, St. Paul, MN 55144-1000, USA
3M Кампані
2510 Конвей Авеню, Сент Пол, МН 55144-1000,
США

Уповноважений представник в Україні:

ФОП «Уретій Сергій Іванович»
02091, Україна, м. Київ, вул. Славгородська 8, офіс 33
e-mail: service@uretii.com
Тел: +380503834905/ +380442234113

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:

Відповідність зазначеної продукції вимогам
Технічного регламенту щодо медичних було оцінено
та підтверджено у відповідності з Порядком
здійснення внутрішнього контролю виробництва
медичних виробів як викладено в Додатку 8 (окрім
пунктів 5, 6) до Технічного регламенту щодо
медичних виробів, затвердженого Постановою
Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013
р.

3M Кампані (3M Company) 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.

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Термін дії декларації: дійсна до 17 лютого 2029 року.

Місце видачі:

Київ

Дата підпису

17-02-2024

Підпис уповноваженої особи

Керівник ФОП «Уретій Сергій Іванович»
С.І. Уретій