

Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-005

Назва медичного виробу:	М'який хірургічний пластир на нетканій основі з лайнером Medipore™
Каталожний номер:	Medipore™ Soft Cloth Surgical Tape on Liner 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 3M Дойчланд ГмбХ Карл-Шурц Штрассе 1, 41453, Нойс, Німеччина
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.

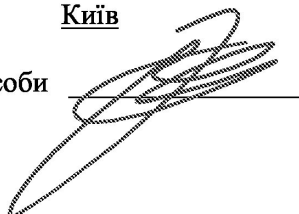
3M Deutschland GmbH (Health Care Business) декларує виконання основних вимог щодо медичних виробів, згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013 р.

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-005

Назва медичного виробу	М'який хірургічний пластир 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



Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-005

Назва медичного виробу:	М'який хірургічний пластир на нетканій основі з лайнером Medipore™
Каталожний номер:	Medipore™ Soft Cloth Surgical Tape on Liner 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 3M Дойчланд ГмбХ Карл-Шурц Штрассе 1, 41453, Нойс, Німеччина
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.

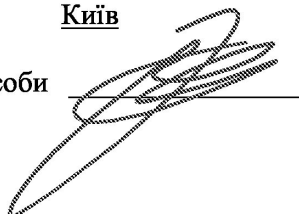
3M Deutschland GmbH (Health Care Business) декларує виконання основних вимог щодо медичних виробів, згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013 р.

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-005

Назва медичного виробу	М'який хірургічний пластир 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

Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-005

Назва медичного виробу:	М'який хірургічний пластр на нетканій основі з лайнером Medipore™
Каталожний номер:	Medipore™ Soft Cloth Surgical Tape on Liner 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 3M Дойчланд ГмбХ Карл-Шурц Штрассе 1, 41453, Нойс, Німеччина
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 Deutschland GmbH (Health Care Business) декларує виконання основних вимог щодо медичних виробів, згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013 р.

Термін дії декларації: дійсна до 17 лютого 2029 року.

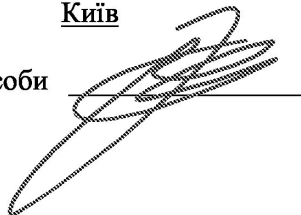
Місце видачі:

Київ

Дата підпису

17-02-2024

Підпис уповноваженої особи



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



Декларація про відповідність № REG-DOC-UA-005

Назва медичного виробу	М'який хірургічний пластир 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

