

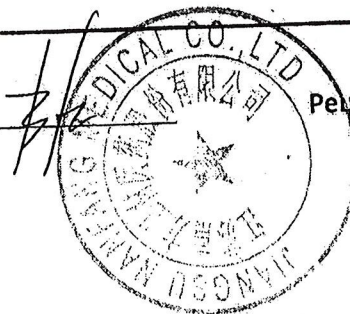
# JIANG SU NAN FANG MEDICAL CO., LTD.

## CERTIFICATE OF ANALYSIS

Сертифікат аналізу на пластирі медичні «H Dr. House»

Name of Sample Назва	Capsicum plaster «H Dr. House» Перцевий пластр перфорований "H Dr. House"	Specification Розмір	10cm × 15cm, 12cm × 18cm
Order No./Заказ №	LXC201103	Lot No./Партия №	201103
Quantity Кількість	156 000Pcs 156 000 шт.	Test Date Дата перевірки	2020.11.24
Check Standard Стандарт перевірки	STP-QC0606401	Date of report Дата звіту	2020.11.27
Дата виготовлення	2020.11	Термін придатності	2025.10
Check result/Результат перевірки			
Item Tested Назва	Technical Requirement Технічні вимоги	Data of Test(Mean) Результат тесту ( середній )	
Appearance Зовнішній вигляд	Light brown or brown color plaster Світло коричневий або коричневий пластр	Complies Відповідає вимогам	
Content of paste Вміст пасти	$\geq 1.15g/100cm^2$	1.28	
Peel off strength Міцність на відрив	$\geq 1.0N/cm$	2.2	
Cold-resistant test Холодовий тест	Should meet requirements Має відповідати	Complies Відповідає вимогам	
Heat-resistant test Тест нагрівання	Should meet requirements Має відповідати	Complies Відповідає вимогам	
Conclusion: The above product complies with the requirements of standard STP-QC0606401/ Висновки перевірки – продукт відповідає вимогам стандарту			

Інспектор (Inspector):



Рецензент (Review):



ТОВ «ФАРМА ХАУЗ»



“PHARMA HOUSE” LTD

Київська обл., Бориспільський р-он, с.Проліски, вул. Промислова, 9. ЄДРПОУ 37416914  
Тел/факс (044) 379-09-55 e mail - pharmahouse1@gmail.com

## ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ № 0307

Товариство з обмеженою відповідальністю «ФАРМА ХАУЗ»,  
Код ЄДРПОУ 37416914  
Україна, 08322, Київська обл., Бориспільський р-н,  
с. Проліски, вул. Промислова, 9,  
(найменування, місцезнаходження виробника)

що є уповноваженим представником в Україні та діє за дорученням виробника  
**Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd,**  
**Guoxiang Road, Wujin, Economic Development Zone,**  
**213149 Changzhou City, Jiangsu Province, CHINA**

підтверджує, що медичні вироби:

**пластирі медичні II Dr. House (згідно додатку),**  
**клас потенційного ризику застосування I клас,**  
**нестерильні, без функції вимірювання**  
**код УКТ ЗЕД 3005 10 00 00**

(повне найменування медичного виробу, тип, марка, модель, клас потенційного ризику застосування, код УКТ ЗЕД (для імпортової продукції))

виробництва **Jiangsu Nanfang Medical Co., Ltd**

Адреса виробництва: **Guoxiang Road, Wujin, Economic Development Zone,**  
**213149 Changzhou City, Jiangsu Province, CHINA**  
(найменування, місцезнаходження виробника)

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,  
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753,  
за процедурою, встановленою додатком 8 ТР,

а також,

ДСТУ EN 980:2007 «Символи графічні для маркування медичних виробів»  
ДСТУ ISO 10993-1:2004 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1.  
Оцінювання та випробування»

ДСТУ ISO 10993-12:2004 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 12.  
Відбирання зразків та еталонні матеріали»

