



Декларація про відповідність № 2
Declaration of conformity № 2
Технічному регламенту щодо медичних виробів
To Technical Regulation on Medical Devices

Manufacture Виробник	Canpol Sp. z o.o. Канпол Сп. з о.о.
Address Адреса	Pulawska 430, 02-884 Warszawa, Poland Польща 02-884, Варшава, вул. Пулавська 430
Уповноважений представник в Україні, адреса, телефон	ТОВ «ТИГРЕС» Україна, 45601, Волинська обл., Луцький р-н, с. Липини, вул. Перемоги, буд. 25
UA Authorized Representative, address	LLP "Tigres", Ukraine, 45601, Volyn region, Lutsk district, p. Lipina, st. Peremogu, building 25
Медичний виріб Medical Device	Аспіратори для носа (згідно додатку) Nasal Bulb (according Annex)
Застосований Технічний регламент, Додаток Applied Technical Regulation, Annex	Технічний регламент щодо медичних виробів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753 за процедурою, встановленою Додатком 8 до Технічного регламенту (за виключенням пунктів 5,6). Technical regulations for medical devices, approved by the resolution of the Cabinet of Ministers of Ukraine of October 2, 2013 № 753 according to the procedure established by Annex 8 to the Technical Regulations. (with the exception of clauses 5, 6).
Класифікація Classification	І клас ризику (Технічний регламент щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету міністрів України №753 від 2 жовтня 2013 року). Виріб не стерильний, без функції вимірювання. I Risk class (Technical regulations for medical devices, approved by the Cabinet of Ministers of Ukraine №753 of October 2, 2013) The product is not sterile, without a measuring function.
Дата підпису, редакція: Date of signing, version:	03 жовтня 2022, Версія 1 03 october 2022, Revision 1
Термін дії декларації відповідності: Declaration of conformity is valid until:	02 жовтня 2026 02 october 2026

Ми, ТОВ «ТИГРЕС», декларуємо відповідність продукції, зазначеної в цій декларації про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів №753. Декларація складена під цілковиту відповідальність виробника Canpol Sp. z o.o. Технічна документація складена та зберігається у виробника.

We, LLC "Tigres" declare the conformity of the products specified in this declaration of conformity with the requirements of the Technical regulations for medical device No 753. The declaration is made under the sole responsibility of the manufacturer Canpol Sp. z o.o. Technical documentation is compiled and stored from the manufacturer.

Волинська обл., Луцький р-н,
с. Липини
03 жовтня 2022 року
(місце та дата видачі):
(Place and date of issue):

Директор ТОВ «ТИГРЕС» Шеачук О.А.
(підпис):
(signature):



Додаток
до Декларації про відповідність № 2

Annex
to Declaration of conformity No2.

№ п/п	Назва модифікації виробу медичного англійською мовою	Назва модифікації виробу медичного українською мовою	Виробнича площадка
1.	Nasal bulb, REF 2/118	Аспіратор для носа, REF 2/118	Xerlon Trading Co. Ltd.
2.	Baby nasal aspirator, REF 5/119	Аспіратор для носа, REF 5/119	Acute Ideas Co. Ltd.
3.	Nasal aspirator, REF 56/007	Аспіратор для носа, REF 56/007	Zenith Infant Products Co. Ltd.
4.	Silicone nasal aspirator, REF 56/154	Аспіратор для носа силіконовий, REF 56/154	Zenith Infant Products Co. Ltd.
5.	Nasal bulb with soft ending, REF 9/119	Аспіратор для носа з двома насадками, REF 9/119	Holden Industrial Inc.
6.	Canpol babies Electric Nasal Aspirator Easy Natural, REF 9/319	Canpol babies Аспіратор для носа електричний Easy Natural, REF 9/319	Holden Industrial Inc.

Директор ТОВ «ТИГРЕС»
Шевчук О.А.

(підпис):
(signature):

