

**ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ
МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ
№ 10А/2021 Версія 01**

UA.TR.099

ВИРОБНИК:

Ningbo Great Mountain Medical Instruments Co., Ltd. No.309 Xigu Road, Xiangshan County, 315700 Ningbo City, Zhejiang Province, PEOPLES REPUBLIC OF CHINA / **Нінгбо Греат Моунтаін Медікал Інструмент Ко., Лтд.** No.309 Ксігу Род, Ксіангшан Коунті, 315700 Нінгбо Сіті, Джейдзіанг Провінсе, Китайська Народна Республіка

заявляє, що наступні вироби відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою КМУ № 753 від 02.10.2013:

Вироби стерильні, одноразового використання «ВОЛЕС»: маски кисневі, назальні кисневі катетери та канюлі, фільтри вірусо-бактеріальні (перелік виробів зазначений у додатках №1-3 до цієї декларації).

КЛАС РИЗИКУ:

I (стерильний) за критеріями класифікації згідно додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів

МІСЦЯ ВИРОБНИЦТВА:

Ningbo Great Mountain Medical Instruments Co., Ltd. No.309 Xigu Road, Xiangshan County, 315700 Ningbo City, Zhejiang Province, PEOPLES REPUBLIC OF CHINA / **Нінгбо Греат Моунтаін Медікал Інструмент Ко., Лтд.** No.309 Ксігу Род, Ксіангшан Коунті, 315700 Нінгбо Сіті, Джейдзіанг Провінсе, Китайська Народна Республіка

Xiangshan Huamei plastic products Co., Ltd., No. 5, Yugang Middle Road, Shipu Town, Xiangshan County, 315700 Ningbo City, Zhejiang Province, PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA / **Сяншань Хуамей Пластік Продуктс Ко, Лтд.,** No. 5, Юйган Міддл Род, Шипу Таун, Сяншань Коунті, 315700 Нінгбо Сіті, Джейдзіанг Провінсе, Китайська Народна Республіка

УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК ВИРОБНИКА В УКРАЇНІ:

Товариство з обмеженою відповідальністю «ЛА МЕД», пр-т Героїв Сталінграда, буд. 2-Г, корп. 1, м. Київ, 04210 Україна, тел./факс 044 300 05 04, e-mail: sales@lamed.com.ua, код за ЄДРПОУ 37270192, в особі директора Шульги Ольги Леонідівни, що діє за довіреністю виробника Ningbo Great Mountain Medical Instruments Co., Ltd. / Нінгбо Греат Моунтаін Медікал Інструментс Ко., Лтд. від 02.11.2020 р.

ПРОЦЕДУРА ВІДПОВІДНОСТІ:

згідно Додатку 6 «Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів»

ДЕКЛАРАЦІЮ СКЛАДЕНО НА ПІДСТАВІ:

Сертифікату про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів № UA.MD.385-21 від 30.06.2021 р., дійсний до 29.06.2026р.

СЕРТИФІКАТ ВИДАНО: Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим НААУ, атестат від 22.03.2021 р. № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, оф.2, м. Київ, 02059, Україна, тел.: +38-044-355-02-30

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена.

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник.

Невід'ємною частиною даної декларації є:

Додаток №1-3 з переліком медичних виробів

Додаток №4 з переліком національних стандартів, які ідентичні міжнародним та застосовані при виготовленні виробів

Дата випуску: 30.06.2021 р.

Термін дії: 29.06.2026 р.

Дата підпису декларації

30 червня 2021 року

Уповноважений представник виробника
ТОВ «ЛА МЕД»



Шульга О.Л.
(ПІБ)

**Додаток №4****до Декларації про відповідність № 10/2021 версія 01**

Перелік національних стандартів, які ідентичні міжнародним та застосовані при виготовленні виробів:

документ №

ДСТУ EN ISO 13485:2018

назва:

Медичні вироби. Система управління якістю. Вимоги щодо регулювання (EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT)

ДСТУ EN ISO 14971:2015

Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT)

ДСТУ EN ISO 15223-1:2018

Засоби медичної техніки. Умовні позначки на етикетках засобів медичної техніки, маркування та обов'язкові відомості. Частина 1. Загальні вимоги (EN ISO 15223-1:2016, IDT; ISO 15223-1:2016, Corrected version 2017-03, IDT)

ДСТУ EN 1041:2019

Вироби медичні. Інформація, яку надає виробник (EN 1041:2008, IDT)

ДСТУ EN ISO 11135:2019

Стерилізація виробів медичної призначеності оксидом етилену. Вимоги до розроблення, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів (EN ISO 11135:2014, IDT; ISO 11135:2014, IDT)

ДСТУ EN ISO 11607-1:2015

Вироби медичні простерилізовані. Пакування. Частина 1. Основні вимоги до матеріалів, стерильних бар'єрних і пакувальних систем (EN ISO 11607-1:2009, IDT; ISO 11607-1:2006, IDT)

ДСТУ EN ISO 11607-2:2015

Вироби медичні простерилізовані. Пакування. Частина 2. Валідаційні вимоги (EN ISO 11607-2:2006, IDT; ISO 11607-2:2006, IDT)

ДСТУ EN ISO 10993-1:2015

Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання і тестування в рамках процесу управління ризиками (EN ISO 10993-1:2009/AC:2010, IDT). Поправка № 1:2015

ДСТУ EN ISO 10993-5:2015

Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 5. Випробовування на цитотоксичність in vitro (EN ISO 10993-5:2009, IDT; ISO 10993-5:2009, IDT)

ДСТУ ISO 10993-10:2004

Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробовування на подразнення та сенсibilізацію (ISO 10993-10:1995, IDT)

ДСТУ EN ISO 10993-12:2015

Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 12. Відбирання зразків та еталонні матеріали (EN ISO 10993-12:2012, IDT; ISO 10993-12:2012, IDT)

ДСТУ EN 13544-1:2015

Обладнання для дихальної терапії. Частина 1. Інгаляційні системи та їх компоненти (EN 13544-1:2007+A1:2009, IDT)

ДСТУ EN 13544-2:2015

Обладнання для дихальної терапії. Частина 2. Трубки і з'єднувальні пристрої (EN 13544-2:2002+A1:2009, IDT)

Уповноважений представник виробника
ТОВ «ЛА МЕД»



Шульга О.Л.
(ПІБ)