



ТОВ "Джей Ес Україна"
Україна, 65078, м. Одеса, вул. Івана та Юрія Лип, 13,
т./ф.: 38 (048) 7669161, т.: 38 (048) 7375501, email: jsukraine@ukr.net, www.jsukraine.com.ua

МФО 305299
п/р UA53305299000026002004903502

ЄДРПОУ – 37008766
ПАТ КБ «Приватбанк»

Сертифікат якості № WHM21015-2209

Виробник: Jiangsu Suyun Medical Materials Co., Ltd

No.1 Medicine Lane Renmin Road, Lianyungang, Jiangsu Province, 222002, People`s Republic of China

Уповноважений представник: ТОВ "Джей Ес Україна", адреса: вул. Івана та Юрія Лип, 13, м. Одеса, Україна, 65078, тел. +380487669161, e-mail: jsukraine@ukr.net

Дата виготовлення: 11.2021

Термін зберігання: 5 років

Сертифікат відповідності: № UA.MD.414-21 від 03 вересня 2021 р.

Назва продукції	Сечоприймачі стерильні одноразового використання		
Модель / тип	Сечоприймач 2000 мл зі зливним клапаном та з'єднувальною трубкою 90 см	Серія	161121
Нормативні документи	ЖК 19/06	Кількість зразків	30 шт
Стан зразка	У гарному стані	Дата перевірки	2021-11-16~2021-11-23
Назва досліджуваного показника	Технічні вимоги		Результат випробування
Зовнішній вигляд	Адаптер повинен бути достатньо жорстким і гладким, без сторонніх речовин. До адаптеру повинен бути захисний ковпачок.		Відповідає
	Трубка повинна бути прозорою, гнучкою і не мати дефектів, таких як задирки, плями, подряпини тощо.		
	Стінки мішка повинні бути досить прозорі, друк на мішку повинен бути чітким та розбірливим; на просвіт мішок повинен бути чистим, гладким, вільним від сторонніх включень.		
Випускний клапан і зворотний клапан	Випускний клапан повинен бути у справному стані після безперервної роботи щонайменше 20 разів; рідина не повинна просочуватися із зворотного клапана, якщо перевернути мішок.		Відповідає
Міцність	При застосуванні статичної сили 30 Н протягом 15 сек жодна деталь виробу не повинна виявляти ознак пошкодження.		Відповідає
Стерильність	Відсутність росту аеробних та анаеробних бактерій при інкубації 35 °С протягом 5 днів після посіву, а також відсутність росту грибків при інкубації 25°С протягом 7 днів після посіву.		Відповідає
Остаточна кількість етиленоксиду	≤10 мг/г.		2.1
Висновок перевірки	Продукція придатна до використання.		
Примітки	/		

Даний документ є перекладом Сертифікату виробника продукції - Jiangsu Suyun Medical Materials Co., Ltd.

Директор ТОВ "Джей Ес Україна"



Сохань С.Є.