

**KAMMED****ФАБРИКА МЕДИЧНОГО ОБЛАДНАННЯ  
MEDICAL EQUIPMENT FACTORY**

Ф-7.5.1-13

**Паспорт якості**

№ 127 від 10.03.2025 р.

| Найменування продукції            |                  |                   |            |
|-----------------------------------|------------------|-------------------|------------|
|                                   | № партії (серії) | Дата виготовлення | Дійсний до |
| 1 Катетер сечовивідний Fg 4       | 1740225          | 2025-02           | 2030-02    |
| 2 Накінечник кружки Есмарха Fg 24 | 2290125          | 2025-01           | 2030-01    |
|                                   | 1190225          | 2025-02           | 2030-02    |

| Найменування показника якості                                  |                    |                        |
|----------------------------------------------------------------|--------------------|------------------------|
|                                                                | Відповідність НД   | Результати випробувань |
| 1.Перевірка комплектності,маркування,та герметичності упаковки | Має відповідати НД | відповідає             |
| 2.Перевірка відповідності матеріалів                           | Має відповідати НД | відповідає             |
| 3.Перевірка зовнішнього вигляду та стану поверхонь             | Має відповідати НД | відповідає             |
| 4.Перевірка основних і габаритних розмірів                     | Має відповідати НД | відповідає             |
| 5.Перевірка трубок на еластичність та стійкість до згинань     | Має відповідати НД | відповідає             |
| 6.Перевірка міцності з'єднань виробів                          | Має відповідати НД | відповідає             |
| 7.Перевірка герметичності з'єднань                             | Має відповідати НД | відповідає             |
| 8. Перевірка самозатягуваності манжеток                        | Має відповідати НД | відповідає             |
| 9. Перевірка вістря голки                                      | Має відповідати НД | відповідає             |

Стерилізація проведена газовим методом з допомогою оксиду етилену  
згідно з Технічною інструкцією виготовлення стерильної продукції медичного призначення  
Температура °C 50°C Тиск,МПа -0,7-(1,0)МПа  
К-сть оксиду етилену,л 100 мл

Гарантійний термін зберігання та термін експлуатації вказано на упаковці.  
Умови зберігання – зберігати при температурі від +5 °C до +35 °C, уникати прямих сонячних променів.

Висновки: Вироби відповідають вимогам ТУ У 33.1-14146931-001-2004

Контролер ВТК

Дидик О.Д.

(ПІБ)

(підпис)



32300 Україна

м. Кам'янець-Подільський

вул. Крип'якевича, 3