

**KAMMED**ФАБРИКА МЕДИЧНОГО ОБЛАДНАННЯ  
MEDICAL EQUIPMENT FACTORY

Ф-7.5.1-13

## Паспорт якості

№ 113 від 20.02.2023 р.

|   | Найменування продукції                                                | Непартії (серії) | Дата виготовлення | Дійсний до |
|---|-----------------------------------------------------------------------|------------------|-------------------|------------|
| 1 | Комплект для встановлення венозного підключичного катетера KB-3 (Fr6) | 3631222          | 2022-12           | 2027-12    |
| 2 | Голка для встановлення підключич кат-ра KB-3(G-15)                    | 3701222          | 2022-12           | 2027-12    |
|   |                                                                       | 2881222          | 2022-12           | 2027-12    |
|   |                                                                       | 3681222          | 2022-12           | 2027-12    |

| 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 °С         | 50°С   | 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 °С до +35 °С,уникати прямих сонячних променів.

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

Контролер ВТК Улятовська І.М.

(ПІБ)

(підпис)



32300 Україна

м.Кам'янець-Подільський

вул.Крип'якевича,3