

Копія вірна



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держзиродспоживслужби



Лапа В. І.

ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "44" 01 2018 року

№ 602-123-20-3/ 225

Об'єкт експертизи: Вироби медичного призначення: голки, ланцети ТМ diaWin згідно з додатком

(назва об'єкта експертизи)

виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул: 9018

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи оптово-роздрібна торгівля в галузі медицини

Країна-виробник Company Limited liability Promisemed Hangzhou Meditech, Bldg. 1, No. 12, Longtan Road, Cangqian Street, Yuhang District, Hangzhou, Zhejiang, China (Mainland)

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи ТОВ «Діавін», 79035, Україна, м. Львів, вул. Зелена 149/38048012

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну -

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям, встановленим результатами ідентифікації, розгляду і аналізу документації, а також результатами перевірки (контролю) наявності у виробника, який подає на експертизу, а саме: одориметрія і тестування на подразнюючу дію на шкіру та слизові оболонки. Міграція формальдегіду повинна перевищувати їх ДКМ, мг/дм³: формальдегід - 0,1 мг/дм³; спирт пропіловий - 0,1; спирт бутиловий - 0,5; свинець-0,03; мідь - 0,001; кадмій - 0,001; відповідно до вимог СанПиН 42-123-4240-86 "Санитарные нормы. Допустимые концентрации (ДКМ) химических веществ, выделяющихся из полимерных и других материалов, контактирующих с пищевыми продуктами и методы их определения", "Общие методические указания к токсиколого-гигиенической оценке полимерных материалов и изделий на их основе для медицины" М. 1987. МВ "Токсиколого-гігієнічні та доклінічні дослідження полімерних



Копія вірна

ДОДАТОК ДО ВИСНОВКУ
державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "04" 01 2018 року

№ 602-123-20-3/ 225

1	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 29G(0,33мм)x 12мм, (100шт.)	9018
2	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 30G(0,30мм)x 8мм, (100шт.)	9018
3	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 8мм, (100шт.)	9018
4	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 6мм, (100шт.)	9018
5	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 5мм, (100шт.)	9018
6	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 6мм, (100шт.)	9018
7	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 5мм, (100шт.)	9018
8	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 4мм, (100шт.)	9018
9	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 33G(0,20мм)x 4мм, (100шт.)	9018
10	Ланцети стерильні diaWin 28G (50 шт.)	9018
11	Ланцети стерильні diaWin 28G (100 шт.)	9018
12	Ланцети стерильні diaWin 28G (200 шт.)	9018
13	Безпечні ланцети diaWin 21G, 1,8 мм (100 шт.)	9018
14	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2,2 мм (100 шт.)	9018
15	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2,4 мм (100 шт.)	9018
16	Безпечні ланцети diaWin 23G, 1,8 мм (100 шт.)	9018
17	Безпечні ланцети diaWin 26G, 1,8 мм (100 шт.)	9018
18	Безпечні ланцети diaWin 28G, 1,8 мм (100 шт.)	9018
19	Безпечні ланцети diaWin 30G, 1,8 мм (100 шт.)	9018

Комісія з питань державної
санітарно-епідеміологічної
експертизи Центру превентивної
медицини Державного управління
справами

Протокол експертизи

Голова комісії

М.І.



м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32

Факс 526-50-06

№ 8050 від 14.12.2017 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Гаврильченко О. Г.

(прізвище, ім'я, по батьку)



**ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ
МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ № 15/08
Версія 1 від 15.08. 2022 р.**

Копія вірна

ВИРОБНИК:

ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «Діавін»,
адреса: вул. Зелена, 149Б, м. Львів, 79035, Україна, код ЄДРПОУ 38048012,
тел. +38 032 242 56 26; електронна адреса: info@diawin.com.ua.

МІСЦЕ (Я) ВИРОБНИЦТВА:

Промісмед Хангжоу Медітех Ко., Лтд., № 1388 Кангксінг Стріт, Кангквін Комьюніті, Юханг
Дістрікт, Хангжоу Сіті, 311121 Чжецзян, К.Н.Р. / PROMISEMED HANGZHOU MEDITECH CO.,
LTD., No. 1388 Cangxing Street, Cangqian Community, Yuhang District, Hangzhou City, 311121
Zhejiang, China.

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

медичні вироби одноразового використання стерильні: ланцети стерильні diaWin®, голки diaWin®
для інсулінових шприць-ручок (Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є
невід'ємною частиною цієї Декларації про відповідність)

КЛАС РИЗИКУ:

ІІа, за критеріями класифікації згідно додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів

ПРОЦЕДУРА ВІДПОВІДНОСТІ:

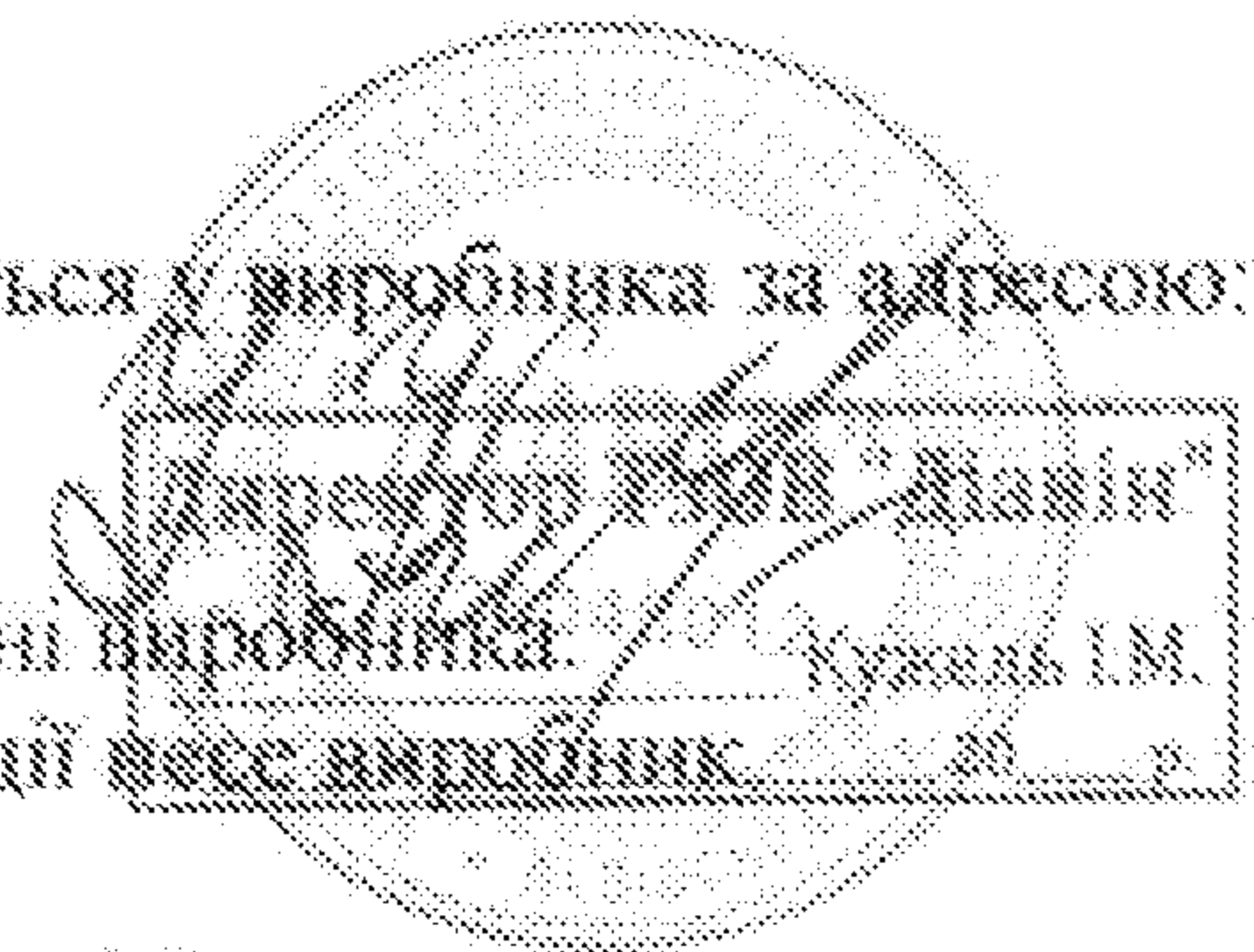
згідно Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (крім
п. 8 – п. 11)

ДЕКЛАРАЦІЮ СКЛАДЕНО НА ПІДСТАВІ:

Сертифікату відповідності № UA.TR.098.0114-17 від 15.08.2022 р., дійсний до 14.08.2027 р.
Сертифікат видано: Органом з сертифікації (оцінки відповідності) ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ
ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ», вул. Саперно-Слобідська, б. 10,
оф. 1, м. Київ, 03028, Україна, атестат про акредитацію в НААУ: № 10213, номер призначеного
ООВ: UA.TR.098

Технічна документація на медичні вироби розроблена та зберігається у виробника за адресою: вул.
Зелена, 149Б, м. Львів.

Декларацію про відповідність складено від імені виробника. Кужель І.М.
Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник. 26 р.



Невід'ємною частиною даної Декларації про відповідність є наступні Додатки:

Додаток №1 з переліком виробів медичних

Додаток №2 з переліком національних стандартів, які ідентичні міжнародним та застосовані при
виготовленні виробів.

Місце складання декларації: вул. Зелена, 149Б, м. Львів

Дата складання декларації

Термін дії до:

Дата підпису декларації

15 серпня 2022р.

14 серпня 2027 р.

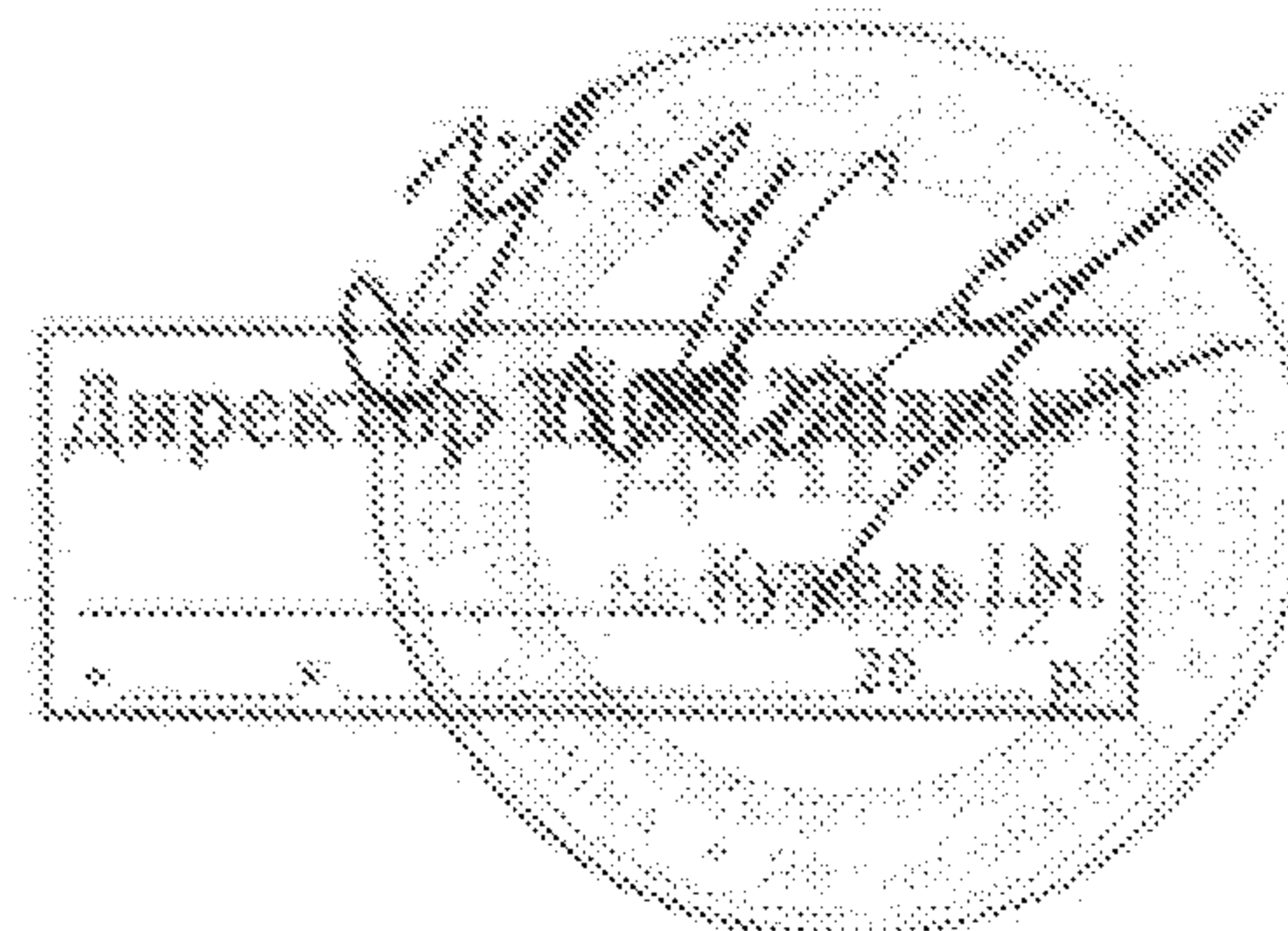
15 серпня 2022 р.



Директор ТОВ «ДІАВІН»

Ігор КУЖЕЛЬ

№ /шт	Назва медичного виробу
1.	Ланцети стерильні diaWin® 28G (50 шт.)
2.	Ланцети стерильні diaWin® 28G (100 шт.)
3.	Ланцети стерильні diaWin® 28G (200 шт.)
4.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 29G (0,33мм)х 12мм, (100шт.)
5.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 30G (0,30мм)х 8мм, (100шт.)
6.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 31G (0,25мм)х 8мм, (100шт.)
7.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 31G (0,25мм)х 6мм, (100шт.)
8.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 31G (0,25мм)х 5мм, (100шт.)
9.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 32G (0,23мм)х 6мм, (100шт.)
10.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 32G (0,23мм)х 5мм, (100шт.)
11.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 32G (0,23мм)х 4мм, (100шт.)
12.	Голки diaWin® для інсулінових шприц-ручок 33G (0,20мм)х 4мм, (100шт.)

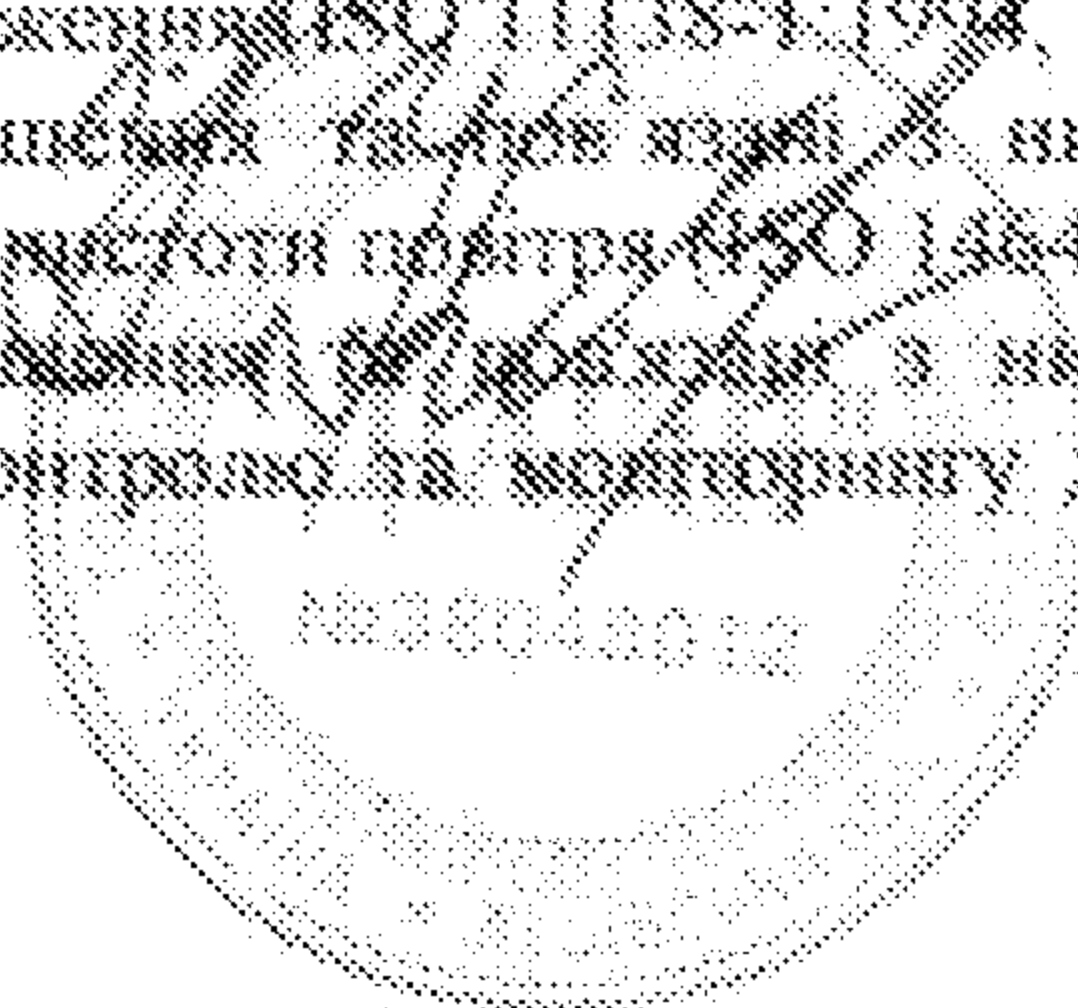


Перелік національних стандартів, які ідентичні міжнародним та застосовані при виготовленні виробів. Зазначені вище об'єкти декларації відповідають вимогам:

документ №	назва:
ДСТУ EN ISO 13485:2018	«Медичні вироби. Система управління якістю. Вимоги щодо регулювання (EN ISO 15223-1:2016, IDT; ISO 15223-1:2016, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 14971:2015	«Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (EN ISO 14971:2012, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 10993-1:2015	«Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками (EN ISO 10993-1:2009, IDT; ISO 10993-1:2009, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 10993-4:2019	«Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 4. Вибір тестів на взаємодію з кров'ю (EN ISO 10993-4:2017, IDT; ISO 10993-4:2017, IDT)»;
ДСТУ 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 10993-7:2015	«Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 7. Залишки після стерилізації етиленоксидом»;
ДСТУ ISO 10993-10:2004	«Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробування на подразнення та сенсibilізацію (ISO 10993-10:1995, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 10993-11:2019	«Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 11. Випробування на системну токсичність (EN ISO 10993-11:2018, IDT; ISO 10993-11:2017, 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 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, IDT)»;
ДСТУ EN 556-1:2014	«Стерилізація медичних виробів. Вимоги до медичних виробів з позначенням СТЕРИЛЬНІ. Частина 1. Вимоги до медичних виробів, що підлягають кінцевій стерилізації (EN 556-1:2001, IDT + EN 556-1:2001, AC:2006, IDT). З поправкою № 1»;
ДСТУ EN ISO 11737-1:2018	«Стерилізація медичних виробів. Мікробіологічні методи. Частина 1. Визначення популяції мікроорганізмів на виробі (EN ISO 11737-1:2018, IDT; ISO 11737-1:2018, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 11737-2:2015	«Стерилізація засобів медичної техніки. Мікробіологічні методи. Частина 2. Випробування на стерильність, що проводять під час визначення, валідації та підтримання процесу стерилізації (EN ISO 11737-2:2009, IDT; ISO 11737-2:2009, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 11137-1:2018	«Стерилізація виробів медичного призначення. Радіаційна стерилізація. Частина 1. Вимоги до розроблення, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів (EN ISO 11137-1:2015, IDT; ISO 11137-1:2006, Amd 1:2013, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 11137-2:2018	«Стерилізація виробів медичного призначення. Радіаційна стерилізація. Частина 2. Установлення стерилізувальної дози (EN ISO 11137-2:2015, IDT; ISO 11137-2:2013, 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 11135-1:2015	«Стерилізація виробів медичного призначення оксидом етилену. Частина 1. Вимоги до розроблення, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів (EN ISO 11135-1:2007, IDT; ISO 11135-1:2007, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 11138-2:2015	«Стерилізація виробів медичного призначення. Біологічні індикатори. Частина 2. Біологічні індикатори для стерилізації з оксидом етилену (EN ISO 11138-2:2009, IDT; ISO 11138-2:2006, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 11138-1:2015	«Стерилізація виробів медичного призначення. Біологічні індикатори. Частина 1. Загальні положення (ISO 11138-1:1994, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 14644-1:1999	«Чисті приміщення та пов'язані з ними контрольовані середовища. Частина 1. Класифікація чистоти повітря (ISO 14644-1:1999, IDT)»;
ДСТУ EN ISO 14644-2:1999	«Чисті приміщення та пов'язані з ними контрольовані середовища. Частина 2. Вимоги до контролю та моніторингу для підтвердження відповідності ДСТУ ISO 14644-1:1999»;



Директор ТОВ «ДІАВІН»



Ігор КУЖЕЛЬ

Копія вірна

ДСТУ ISO 14698-2:2009

ДСТУ EN 62366:2015

ДСТУ ISO 2859-1:2001

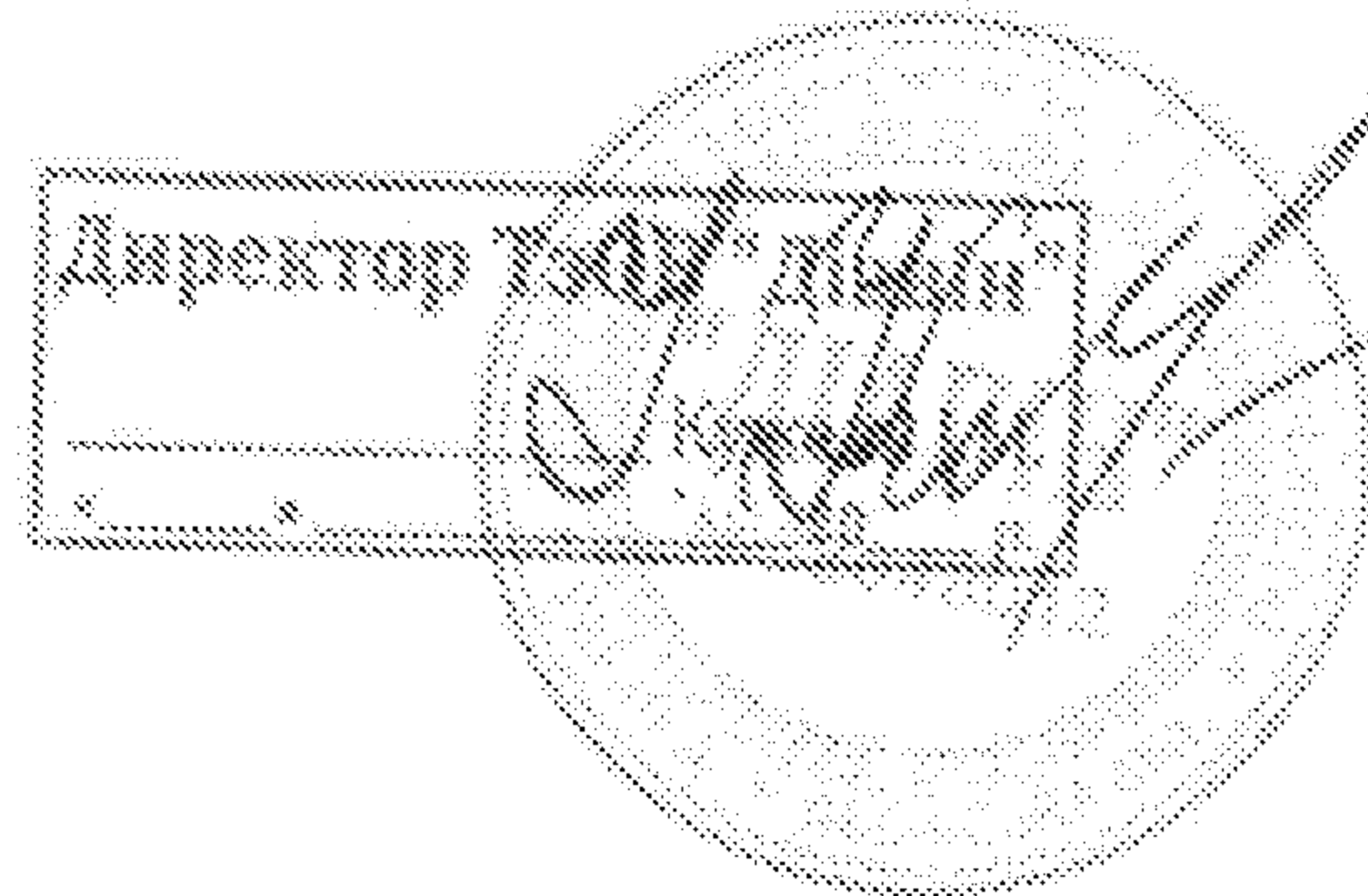
14644-1 (ISO 14644-2:2000, IDT)»;

«Якість повітря. Чисті приміщення та відповідні контрольовані середовища. Контролювання біозабруднень. Частина 1. Загальні принципи та методи (ISO 14698-1:2003, IDT)»;

«Приміщення чисті та пов'язані з ними контрольовані середовища. Контролювання рівня біологічної забрудненості. Частина 2. Оцінювання та інтерпретація даних щодо біологічної забрудненості (ISO 14698-2:2003, IDT)»;

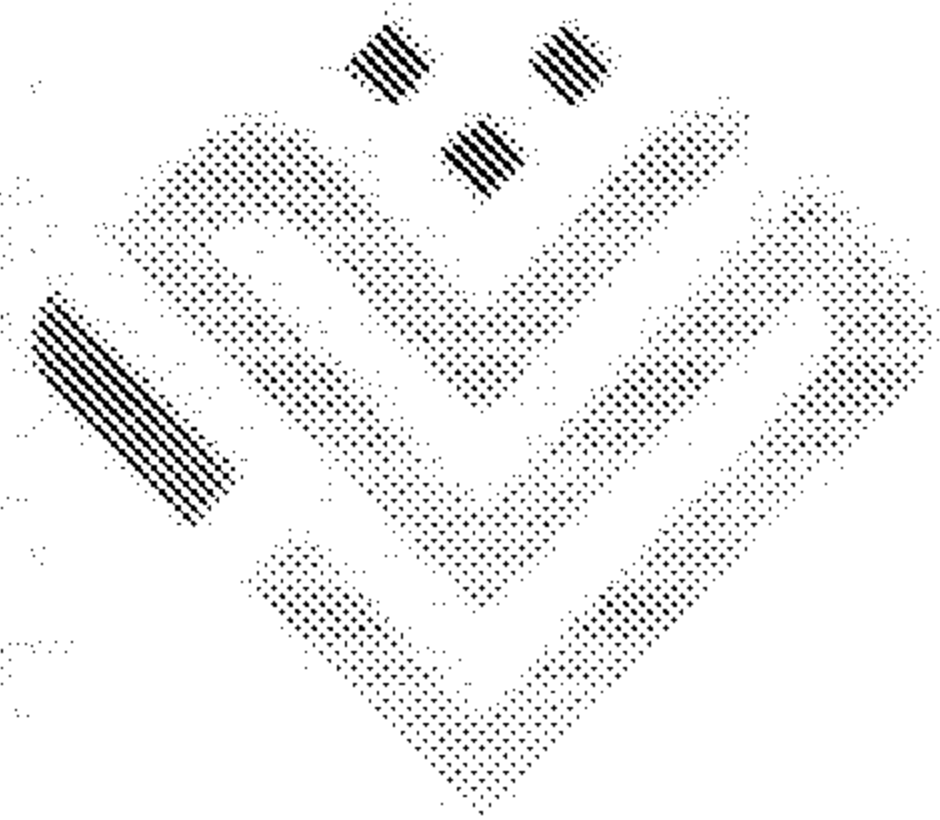
«Вироби медичні. Застосування ергономічного проектування медичних виробів (EN 62366:2008/A1:2015, IDT, IEC 62366:2007/A1:2014, IDT). Зміна № 1:2019»

«Статистичний контроль. Вибірковий контроль за альтернативною ознакою. Частина 1. Плани вибіркового контролю, визначені приймальним рівнем якості для послідовного контролю партій (ISO 2859-1:1999, IDT)»



Директор ТОВ «ДІАВІН»

Ігор КУЖЕЛЬ



Товариство з обмеженою відповідальністю **Копія вірна**
«УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ
СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ»
(ТОВ «УЦМСП»)

UA.TR.098

СЕРТИФІКАТ

ВІДПОВІДНОСТІ

Дійсний до 14 серпня 2027 р.

Цей сертифікат засвідчує, що продукція:

медичні вироби одноразового використання стерильні: ланцети стерильні diaWin®, голки diaWin® для інсулінових шприци-ручок

Клас ІІа

Відповідає вимогам: Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» (Додаток 3, крім п.8 – п.11)

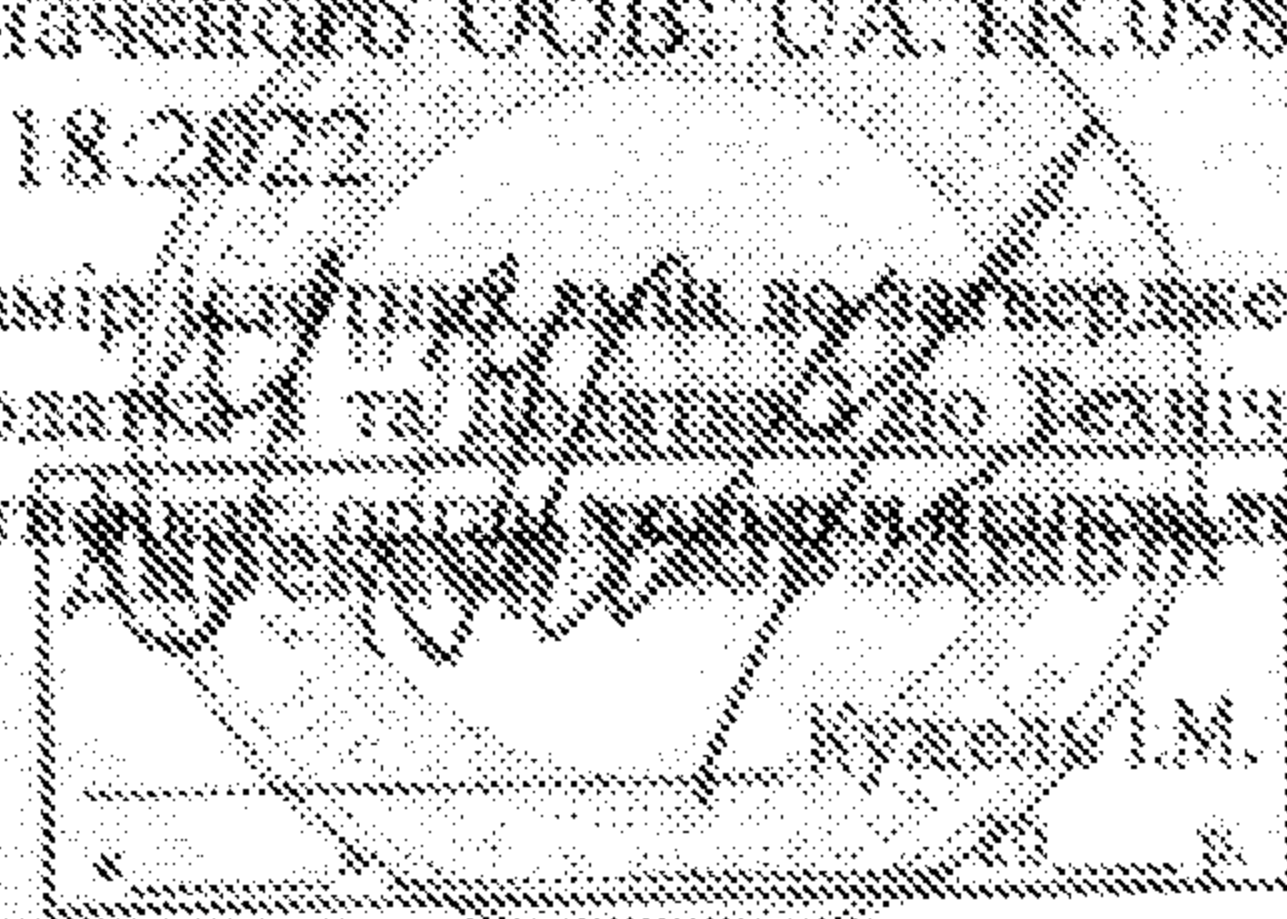
Виробник: **ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «Діавін»,**
 вул. Зелена, 149Б, м. Львів, 79035, Україна, код ЄДРПОУ 38048012

Місце виробництва: **Промісмед Хангжоу Медітех Ко., Лтд.**
 № 1388 Кангксінг Стріт, Кангквін Ком'юніті, Юханг Дієтрікт, Хангжоу
 Сіті, 311121 Чжешань, К.Н.Р
PROMISEMED HANGZHOU MEDITECH CO., LTD.
 № 1388 Cangxing Street, Cangqian Community, Yuhang District, Hangzhou
 City, 311121 Zhejiang, China

Додаткова інформація: контроль відповідності продукції вимогам Додатка 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів здійснюється шляхом проведення періодичного наглядавання згідно програми

Сертифікат видано: Органом з сертифікації (оцінки відповідності) ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ», вул. Саперно-Слобідська, 6-10, оф. 1, м. Київ, 03028, Україна, атестат про акредитацію в НААУ: №10213, номер призначеного ООВ: UA.TR.098, на підставі рішення щодо результатів сертифікації від 15.08.2022 р. № 0114-218.2022

Виробник зобов'язаний інформувати орган з оцінки відповідності про будь-який свій намір і заходи, які до затвердженого проекту медичного виробу, які можуть вплинути на відповідність основним вимогам Додатка 3 та Додатка 5 до Технічного регламенту щодо медичних виробів. У випадку порушення умов, за яких було видано сертифікат, орган з оцінки відповідності має право призупинити дію сертифіката або анулювати сертифікат.



Зарєєстрований у Реєстрі
 ООВ ТОВ «УЦМСП»
 15.08.2022 р.* № UA.TR.098.0114-17

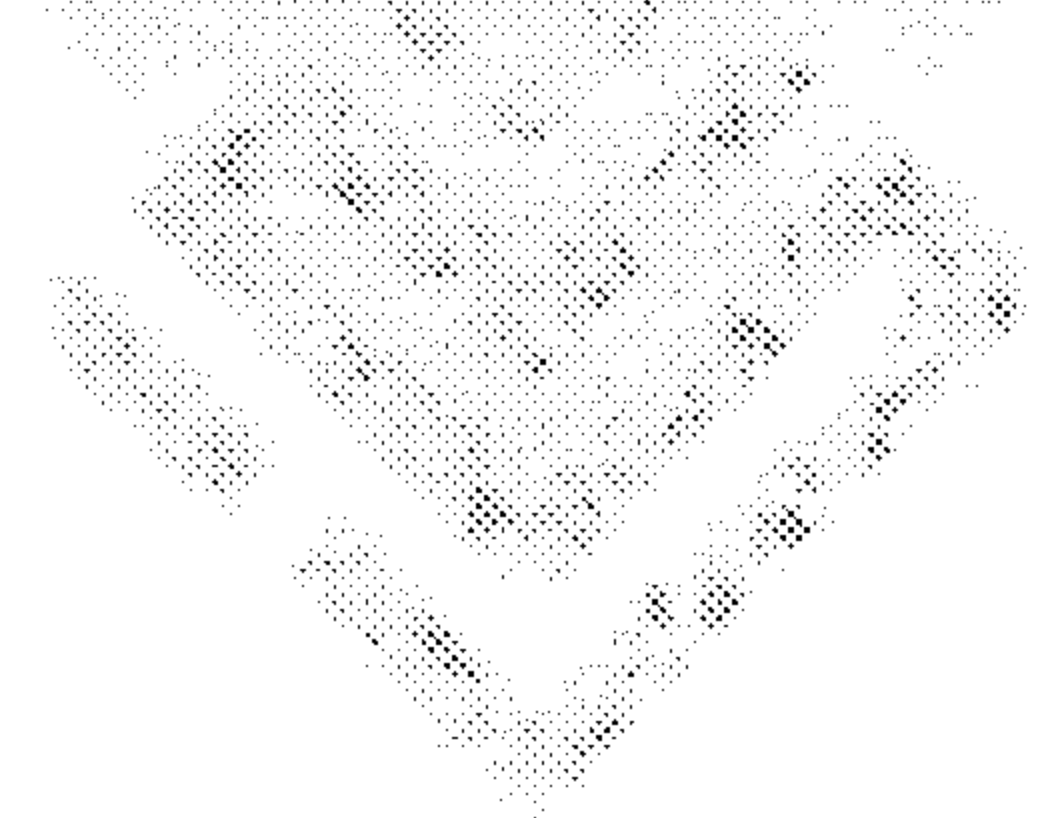
Аудитор ООВ ТОВ «УЦМСП»

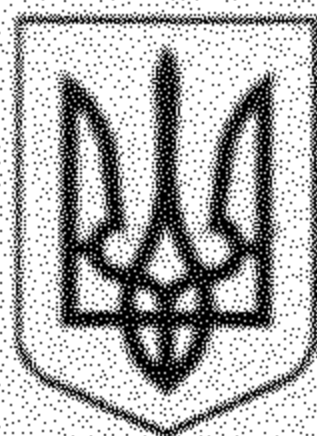


Анна АНТОНЮК



* Первинно зарєєстрований у Реєстрі ООВ ТОВ «УЦМСП» 08.2017 р. Перевидано за результатами ресертифікації
 Чинність сертифіката: з 15.08.2022 р. до 14.08.2027 р. Реєстру ТОВ «УЦМСП», тел.: +38 (044) 593-71-92





**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ
БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ**

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83,
e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ

Голова Держпродспоживслужби

Лапа В. І.



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "04" "01" 2018 року

№ 602-123-20-3/ 225

Об'єкт експертизи: Вироби медичного призначення: голки, ланцети ТМ diaWin згідно з додатком

(назва об'єкта експертизи)

виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул: 9018

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи оптово-роздрібна торгівля в галузі медицини

Країна-виробник Company Limited liability Promisemed Hangzhou Meditech, Bldg. 1, No. 12, Longtan Road, Cangqian Street, Yuhang District, Hangzhou, Zhejiang, China (Mainland)

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи ТОВ «Діавін», 79035, Україна, м. Львів, вул. Зелена 1, 38048012

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, E-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну -

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки за результатами ідентифікації, розгляду і аналізу документації, оцінки ризику для населення, а також результатами перевірки (контролю) наданого заявником зразка об'єкта експертизи в межах сфери акредитації, а саме: одориметрія не більше 1 балу. Не повинен мати подразнюючої дії на шкіру та слизові оболонки. Міграція шкідливих речовин не повинна перевищувати їх ДКМ, мг/дм³: формальдегід - 0,1 мг/дм³, метиловий спирт - 0,2; спирт пропіловий - 0,1; спирт бутиловий - 0,5; свинець-0,03; мідь - 1,0; кадмій - 0,001 відповідно до вимог СанПиН 42-123-4240-86 "Санитарные нормы. Допустимые количества миграции (ДКМ) химических веществ, выделяющихся из полимерных и других материалов, контактирующих с пищевыми продуктами и методы их определения», "Общие методические указания к токсиколого-гигиенической оценке полимерных материалов и изделий на их основе для медицины" М. 1987, МВ "Токсиколого-гігієнічні та доклінічні дослідження полімерних



матеріалів і виробів на їх основі медичного призначення", К.2009; "Методические указания по санитарно-гигиенической оценке резиновых и латексных изделий медицинского назначения", М.1988

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: а) дотримання вимог, які встановлені даним висновком за результатами випробування наданого зразка; б) забезпечення умов транспортування та термінів зберігання продукції відповідно до рекомендацій виробника, вказаних у супровідній документації; в) проведення вибіркового випробування об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку та діючого санітарного законодавства

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи: Вироби медичного призначення: голки, ланцети TM diaWin згідно з додатком

(назва об'єкта експертизи)

за наданим заявником зразком відповідають вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку можуть бути використані в заявленій сфері застосування.

Термін придатності згідно маркування.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо етикетка українською мовою повинна міститись на кожній одиниці продукції; маркування здійснюватись у відповідності з діючим Законодавством України. Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок дійсний п'ять років

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: за показниками безпеки для здоров'я людини підлягають стандартному контролю (візуальному та документальному).

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: за показниками безпеки для здоров'я людини, підлягають санітарно-епідеміологічному контролю в зоні митного нагляду на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку На об'єктах державного санітарно-епідеміологічного нагляду за встановленими медичними критеріями безпеки, умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації і знищення у обсязі та з періодичністю, визначеними програмами інспектування у відповідності з чинним санітарним законодавством України.

Комісія з питань державної санітарно-епідеміологічної експертизи
Центру превентивної медицини
Державного Управління справами

м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32
факс 526-50-06

Протокол експертизи

№ 8050 від 14.12.2017 р

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова комісії

Гаврильченко О.Г.

М.П

(прізвище, ім'я, по батькові) /підпис/



T

ДОДАТОК ДО ВИСНОВКУ
державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від "04" 01 2018 року

№ 602-123-20-31 225

1	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 29G(0,33мм)x 12мм, (100шт.)	9018
2	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 30G(0,30мм)x 8мм, (100шт.)	9018
3	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 8мм, (100шт.)	9018
4	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 6мм, (100шт.)	9018
5	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)x 5мм, (100шт.)	9018
6	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 6мм, (100шт.)	9018
7	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 5мм, (100шт.)	9018
8	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)x 4мм, (100шт.)	9018
9	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 33G(0,20мм)x 4мм, (100шт.)	9018
10	Ланцети стерильні diaWin 28G (50 шт.)	9018
11	Ланцети стерильні diaWin 28G (100 шт.)	9018
12	Ланцети стерильні diaWin 28G (200 шт.)	9018
13	Безпечні ланцети diaWin 21G, 1.8 мм (100 шт.)	9018
14	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2.2 мм (100 шт.)	9018
15	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2.4 мм (100 шт.)	9018
16	Безпечні ланцети diaWin 23G, 1.8 мм (100 шт.)	9018
17	Безпечні ланцети diaWin 26G, 1.8 мм (100 шт.)	9018
18	Безпечні ланцети diaWin 28G, 1.8 мм (100 шт.)	9018
19	Безпечні ланцети diaWin 30G, 1.8 мм (100 шт.)	9018

Комісія з питань державної
санітарно-епідеміологічної
експертизи Центру превентивної
медицини Державного управління
справами
Протокол експертизи

Голова комісії

М.П.

м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32

Факс 526-50-06

№ 8050 від 14.12.2017 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Гаврильченко О. Г.

(прізвище, ім'я, по батькові)



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ № 2/0/17

Виробник: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ДІАВІН»

79035, м. Львів, вул. Зелена, 149 б, Україна, код ЄДРПОУ 38048012

(назва та місцезнаходження виробника)

підтверджує, що вироби медичні: Медичні вироби одноразового використання стерильні: ланцети стерильні diaWin, безпечні ланцети diaWin, голки diaWin для інсулінових шприц-ручок (Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цієї Декларації про відповідність)

(назва продукції)

клас ризику: Іа, згідно Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів

місце (я) виробництва: Промісмед Ханчжоу Медітек Ко., Лтд (Promisemed Hangzhou Meditech Co., Ltd), № 12, Лонган роад, Юхань Дістрікт, Ханчжоу, КНР (No. 12, Longtan Road, Yuhang District, Hangzhou, People's Republic of China)

(назва та місцезнаходження виробника)

відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753 – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проекту)

Технічна документація на медичні вироби розроблена та впроваджена.

Декларацію складено на підставі

Сертифікату відповідності № UA.TR.098.0114-17 від 15.08.2017 р. дійсний до 14.08.2022 р. щодо забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю Додаток 3 (за винятком перевірки проекту).

Сертифікат видано: Органом з сертифікації (оцінки відповідності) ТОВ «Український центр медичної сертифікації та прогнозування», вул. Саперно-Слобідська, б. 10, оф. 1, м. Київ, 03028, атестати про акредитацію в НААУ: № 80070 та № 10213, номер призначеного ООВ: UA.TR.098 на підставі рішення щодо надання сертифікації від 15.08.2017 р. № 0114-218:2017

Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник.



Директор
ТОВ «ДІАВІН»

М. П.



(підпис)

16.08.2017 р.

(дата)

Кужель І.М.

(ПІБ)

діє до 15.08.2022 р.

(дата)

Перелік медичних виробів

№ пп.	Назва медичного виробу	Клас безпеки
1.	Ланцети стерильні diaWin 28G (50 шт.)	Па
2.	Ланцети стерильні diaWin 28G (100 шт.)	Па
3.	Ланцети стерильні diaWin 28G (200 шт.)	Па
4.	Безпечні ланцети diaWin 21G, 1.8 мм (100 шт.)	Па
5.	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2.2 мм (100 шт.)	Па
6.	Безпечні ланцети diaWin 21G, 2.4 мм (100 шт.)	Па
7.	Безпечні ланцети diaWin 23G, 1.8 мм (100 шт.)	Па
8.	Безпечні ланцети diaWin 26G, 1.8 мм (100 шт.)	Па
9.	Безпечні ланцети diaWin 28G, 1.8 мм (100 шт.)	Па
10.	Безпечні ланцети diaWin 30G, 1.8 мм (100 шт.)	Па
11.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 29G(0,33мм)х 12мм, (100шт.)	Па
12.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 30G(0,30мм)х 8мм, (100шт.)	Па
13.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)х 8мм, (100шт.)	Па
14.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)х 6мм, (100шт.)	Па
15.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 31G(0,25мм)х 5мм, (100шт.)	Па
16.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)х 6мм, (100шт.)	Па
17.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)х 5мм, (100шт.)	Па
18.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 32G(0,23мм)х 4мм, (100шт.)	Па
19.	Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок 33G(0,20мм)х 4мм, (100шт.)	Па

Директор
ТОВ «ДІАВІН»



М. П.

16.08.2017 р.
(дата)

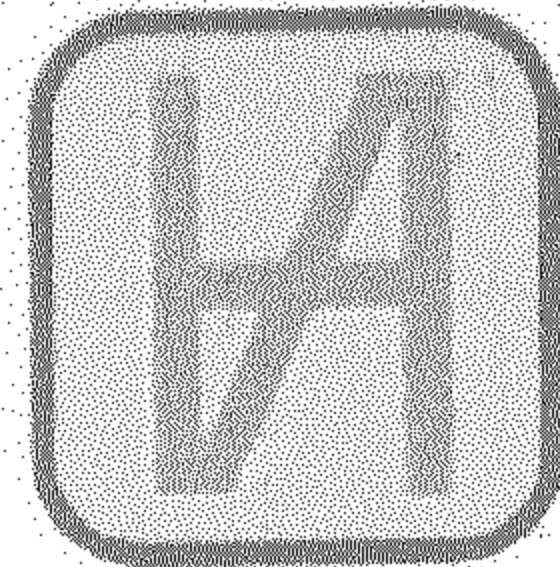


Кужель І.М.
(ПІБ)

діє до 15.08.2022 р.
(дата)



ТОВ „Український центр
медичної сертифікації та прогнозування“



10213
ISO/IEC 17065

80070
ISO/IEC 17021

UA.TR.098

СЕРТИФІКАТ

ВІДПОВІДНОСТІ

Дійсний до 14 серпня 2022 р.

Цей сертифікат засвідчує, що продукція (послуги):
медичні вироби одноразового використання стерильні: ланцети стерильні diaWin, безпечні ланцети diaWin, голки diaWin для інсулінових шприц-ручок, клас ІІа

відповідає вимогам: Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» (додаток 3)

Виробник (и): ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ДІАВІН»
79035, м. Львів, вул. Зелена, 149 б, Україна, код ЄДРПОУ 38048012

Місце (я) виробництва: Промісмед Ханчжоу Медітек Ко., Лтд (Promisemed Hangzhou Meditech Co., Ltd), № 12, Лонган роад, Юхань Дістрікт, Ханчжоу, КНР (No. 12, Longtan Road, Yuhang District, Hangzhou, People's Republic of China)

Додаткова інформація: контроль відповідності продукції вимогам додатку 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів здійснюється шляхом проведення періодичного наглядавання згідно програми.

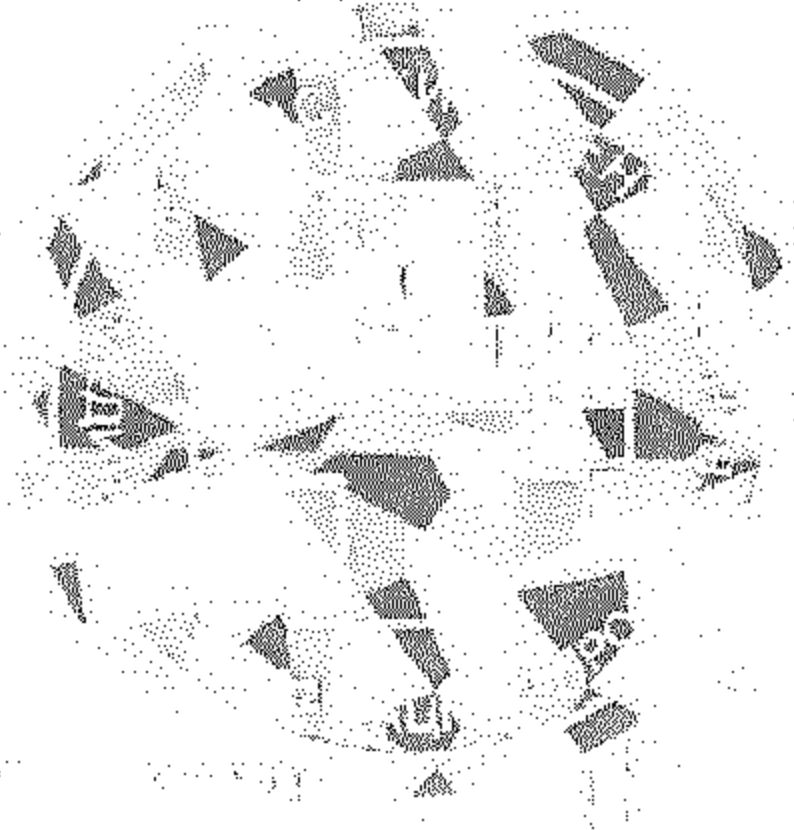
Сертифікат видано: Органом з сертифікації (оцінки відповідності) ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ», вул. Саперно-Слобідська, б. 10, оф. 1, м. Київ, 03028, атестати про акредитацію в НААУ: № 80070 та № 10213, номер призначеного ООВ: UA.TR.098 на підставі рішення щодо надання сертифікації від 15.08.2017 р. № 0114-218:2017

Виробник зобов'язаний інформувати орган з оцінки відповідності про будь-який свій намір істотних змін до затвердженого проекту медичного виробу, які можуть вплинути на відповідність основним вимогам Додатку № 1 та Додатку 3 до Технічного регламенту щодо медичних виробів. У випадку порушення умов, за яких було видано сертифікат, орган з оцінки відповідності має право призупинити дію сертифіката або анулювати сертифікат.

Зареєстрований у Реєстрі
ООВ ТОВ "УЦМСП"
15.08.2017 р. № UA.TR.098.0114-17

Керівник ООВ ТОВ «УЦМСП»


М.П. Асауленко А.О.



Чинність сертифіката можна перевірити у Реєстрі ТОВ "УЦМСП" за номером телефону (044) 593-71-92

diaWin

ТзОВ «ДІАВІН»

Фактична адреса: 79035 Україна, м. Львів, вул. Зелена 1496

Юридична адреса: 79035 Україна, м. Львів, вул. Зелена 1496

ЄДРПОУ 38048012 МФО 380805 р/р

26006368669

E-mail: info@diawin.com.ua

Тел./Факс: (032) 242 56 26

Тел.: 067 67 666 42

Шановний Андрій Іванович!

Товариство з обмеженою відповідальністю «Діавін» висловлює Вам свою повагу та, будучи виробником продукції – Ланцети стерильні diaWin та Голки diaWin для інсулінових шприц-ручок, інформує Вас про те, що дана продукція може зберігатись при температурному режимі +5°C - +25°C.

З повагою,
директор ТзОВ «Діавін»



Кужель І.М.

