

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Назва виробу:

Катетер Фолея латексний, 2-ходовий "MEDICARE"

Розмір:

Fr6; Fr8

Виробник:

ТОВ «Допомога-І», на виробничих потужностях "Well Lead Medical Co., Ltd."

Номер партії:

2312013127

Дата виготовлення:

2023.12

Термін придатності:

2028.11

№	Параметр, що підлягає перевірці		Вимоги		Результат тесту	
1.	Зовнішній вигляд	Поверхня	Поверхня трубки, наконечника, балону та вічка повинна бути гладкою та без сторонніх речовин		Відповідає вимогам	
		Пакування	Чіткі написи, відсутність пошкоджень, відсутність забруднення		Відповідає вимогам	
2.	Параметри (мм)	Вироби що тестиуються (розміри)				Fr6 (5мл) Fr8 (5мл)
		РОЗМІР	Fr6	Fr8	Відповідає вимогам	
		Зовнішній діаметр	Має відповідати вимогам		2,18	2,84
		Корисна довжина каналу			180	179
		Корисна довжина			207	206
		Загальна довжина			268	268
		Симетричність балону	Надуйте балон відповідно до його об'єму. Симетричність балону в надутому вигляді має бути в межах 3:1		Відповідає вимогам	
3.	Швидкість потоку (мл/хв)	Дренажний канал		21	44	
		Зрошувальний канал		/	/	
4.	Міцність	При проведенні тестиування відповідно до методу, вказаного в додатку А, клапан та тіло катетера не повинні відділятись, на тілі та канал катетера не повинно бути ознак пошкодження.				
5.	Міцність конектора	При проведенні тестиування відповідно до методу, вказаного в додатку В, дренажний канал не повинен відриватись від тіла катетера.				
6.	Міцність балону	При проведенні тестиування відповідно до методу, вказаного в додатку С/Д, балон не повинен протікати та закривати дренажні отвори, відсоток води, що повернулася не менше показників, вказаних в таблиці 3.				
7.	Реакція балону в надутому стані відносно сили тяжіння	Весь балон катетеру не повинен бути в або проходити через циліндр				
8.	Міцність на розрив	При тестиуванні частини або всього катетера, міцність на розрив не повинна бути менше визначеної величини				
9.	Стійкість до перегинів	При тестиуванні щодо відповідності вимогам, швидкість потоку не повинна бути менше 50% величини, визначеної при тестиуванні швидкості потоку				
10.	Стерильність	Має відповідати вимогам EN 556				
11.	Залишкова кількість ЕО	Має відповідати вимогам ISO 10993-7				

Висновок: медичний виріб відповідає вимогам стандарту ISO 20696:2018

Номер технічного файлу та декларації відповідності

№ 9-W

СУЯ відповідає міжнародному стандарту

ISO 13485:2016

СУЯ відповідає стандарту України

ДСТУ EN ISO 13485:2018

Менеджер систем якості

Ольга ДОРОГУНЦОВА

Дата видачі сертифікату: 07.03.2024



Ф 4.2.3-01_red_1

Bx. си. № 0928
27.05.24