

СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам
Технічного регламенту щодо медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі
«24» жовтня 2025 р.
№ UA.MD.648-25, редакція 01
Дійсний до «23» жовтня 2030 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що застосування системи управління
якістю на етапах виробництва і остаточної перевірки медичних виробів:

Іригаційний набір

клас IIa

GMDN/ НК-024: 14175

що виробляється: **Suzhou Juneland Medical Co., Ltd.**

за адресою: No 3, 5 Liuzhuang Road, Mudu Town, Wuzhong District, 215000 Suzhou, PEOPLE'S
REPUBLIC OF CHINA

Уповноважений представник в Україні: **ТОВ «ОЛЛЕН-ДЕНТАЛ»**

за адресою: 04119, Україна, м. Київ, вул. Юрія Ілленка, 83 Д оф. 117

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 02.10.2013. Процедура оцінки
відповідності проведена згідно з додатком 6 «Порядок забезпечення функціонування системи
управління якістю під час виробництва медичних виробів».

Контроль відповідності медичних виробів вимогам зазначеного технічного регламенту
здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами
органу з оцінки відповідності.

Орган з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» призначений Мінекономіки України, за
ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, офіс 2, м. Київ,
02059, Україна, тел.: +38-067-385-58-86, <https://ukrmedcert.org.ua>

на підставі Рішення ООВ ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» від 24.10.2025 № 001/MD-25.08.27/01

Керівник ООВ

Тетяна СУХЕНКО



Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті
<https://ukrmedcert.org.ua> та за тел. +38-067-385-58-86





Сертифікат № UA.MD.648-25 від «24» жовтня 2025 р.

Історія сертифікату

Редакція	Причина зміни	Дата
01	Перше видання	24.10.2025



Керівник ООВ



Тетяна СУХЕНКО