

**ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ
МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ №8-І ВІД 18.02.2025**

Ми, виробник: ФЕЙСІ ХОНГВЕЙ МЕДІКАЛ ДЕВАЙСЕС КО., ЛТД, 2-й поверх, Будівля 6,
Перехрестя Чуансін Авеню та Чангу Роуд, Місто Хефей, Провінція Аньхой, Китай
тел. +86 551-62917389, export1@honwaymed.com
(найменування, місцезнаходження виробника)

в особі уповноваженого представника виробника в Україні
(за дорученням від ФЕЙСІ ХОНГВЕЙ МЕДІКАЛ ДЕВАЙСЕС КО., ЛТД, Китай №б/н від 27.12.2024)

ТОВ «САНГИГ»

адреса: вул. Бригади Хартія, буд. 47-Б, кв. 6, Харків, Україна, 61099 ЄДРПОУ 40941033,
Тел. +38 050 266 02 65, mail@sangig.com.ua

(найменування місцезнаходження, код згідно з ЄДРПОУ (за наявності), тел/факс, найменування документа
щодо підтвердження повноважень від виробника)

в особі директора Захарченкова Сергія Петровича
(посада, прізвище, ім'я та по батькові уповноваженої особи)

підтверджуємо, що «Вироби гігієнічні» (згідно додатку 6 найменувань)
УКТ ЗЕД 3924 90 00 90

(клас ризику: І (нестерильні, без функції вимірювання)

(повне найменування медичного виробу, тип, марка, модель, клас потенційного ризику застосування, код
УКТ ЗЕД (для імпортової продукції))

які виготовляються ФЕЙСІ ХОНГВЕЙ МЕДІКАЛ ДЕВАЙСЕС КО., ЛТД, 2-й поверх, Будівля 6,
Перехрестя Чуансін Авеню та Чангу Роуд, Місто Хефей, Провінція Аньхой, Китай
тел. +86 551-62917389, export1@honwaymed.com
(найменування, місцезнаходження виробника)

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753

(процедура оцінки відповідності згідно п.п. 1-4 Додатку 8)

Технічна документація на медичний виріб розроблена, впроваджена та відповідає вимогам
Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від
02.10.2013 № 753

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника
ФЕЙСІ ХОНГВЕЙ МЕДІКАЛ ДЕВАЙСЕС КО., ЛТД, 2-й поверх, Будівля 6, Перехрестя
Чуансін Авеню та Чангу Роуд, Місто Хефей, Провінція Аньхой, Китай
тел. +86 551-62917389, export1@honwaymed.com
(найменування, місцезнаходження виробника)

Декларація складена у відповідності до вимог технічного регламенту щодо медичних виробів,
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №753. Відповідальність за
достовірність наданої інформації несе виробник.

Декларація про відповідність дійсна: по 28.12.2029 р.

Уповноважений представник виробника в
Україні

М.П.



Захарченков С.П.

(ПІБ)

м. Харків

Додаток 1 до декларації про відповідність медичних виробів №8-L
«Пелюшки поглинаючі одноразові»
ФЕЙСІ ХОНГВЕЙ МЕДІКАЛ ДЕВАЙСЕС КО., ЛТД, 2-й поверх, Будівля 6, Перехрестя
Чуансін Авеню та Чангу Роуд, Місто Хефей, Провінція Аньхой, Китай
тел. +86 551-62917389, export1@honwaymed.com

№	Назва виробу	Розміри	
		Розміри літерами	см(см)
1	Підгузки для дорослих, розмір	S	
		M	
		L	
		XL	
2	Пелюшки поглинаючі одноразові ComfortDry		40x40 см, 40x60 см, 60x60 см, 60x90 см, 90x90 см
3	Пелюшки поглинаючі одноразові LuxDry		
4	Пелюшки поглинаючі одноразові LightDry		
5	Пелюшки поглинаючі одноразові PremiumDry		
6	Пелюшки поглинаючі одноразові MediumDry		

Уповноважений представник виробника в
Україні

М.П.



Захарченков С.П.

(ПІБ)

м. Харків