



“APPROVED”

Ontex BVBA

GROUP SUSTAINABILITY & SCIENTIFIC AFFAIRS
MANAGER (position)

BART WATER SCHOOT
(name)

(signature)

20/12/2016

«day» month (numerals)

Stamp

B 00039578



B 00039578

APOSTILLE

(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Land/Pays/Land : BELGIË – BELGIQUE – BELGIEN.	
2. Deze openbare akte is ondertekend door : Le présent acte public a été signé par : Van Den Bossche, Henri Diese öffentliche Urkunde ist unterschrieben von:	
3. Handelend in hoedanigheid van : Agissant en qualité de : Notaris/Notaire/Notar In seiner/ihrer Eigenschaft als:	
4. Is voorzien van het zegel van Est revêtu du sceau de : Notaris/Notaire/Notar Buggenhout Sie ist versehen mit dem Siegel des/der:	
Voor echt verklaard / Attesté / Bestätigt	
5. Te Brussel/A Bruxelles/In Brüssel	6. Op/Le/Am : 23/01/2017
Door FOD Buitenlandse Zaken, Buitenlandse Handel en Ontwikkelingssamenwerking Par le SPF Affaires étrangères, Commerce extérieur et Coopération au Développement Durch FOD Auswärtige Angelegenheiten, Außenhandel und Entwicklungszusammenarbeit	
8. Onder Nr. / Sous le n° / Unter Nr. : 9805176603595706	
9. Stempel/Sceau/Stempel : 	10. Ondertekening/Signature/ Unterschrift : Van de Velde Jan Van de Velde

Prijs/Prix/ Preis : **20** EUR

Deze Apostille waarborgt de authenticiteit van de inhoud van het document niet.

Cette Apostille ne garantit pas l'authenticité du contenu du document.

Diese Apostille dient nicht dem Beweis der Authentizität des Inhalts des Dokuments.

Deze Apostille controleren? - Vérifier cette Apostille? - Diese Apostille überprüfen?:

<http://legalweb.diplomatie.be>



Exploitation documentation

DIRECTIONS FOR USE OF THE MEDICAL PRODUCT

Urological pads «iD» in the following dimensions (see Paragraph 1 on page 2)

I, the undersigned, Henri Van den Bossche, notary holding residence at Buggenhout, confirm that the signature on this document is the signature of Mr. Bart Waterschoot and is well known by me.

This confirmation of the signature only concerns its authenticity and does not imply a certification by the notary of the capacity or the powers of the aforementioned signatory.

Done on the 19th of January 2017 at Buggenhout.

«Ontex BVBA», Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium
2016



Ontex bvba
Office
Genthof 5
B-9255 Buggenhout

Headquarters Ontex bvba, Korte Keppestraat 21, B-9320 Aalst (Erembodegem)
T +32 (0)53 333 600 F +32 (0)53 790 342 www.ontexglobal.com
RPR Dendermonde BTW BE 0419.457.296 KBC IBAN BE65 7310 1366 9796 BIC KREDBEBB



1. Name of the medical product (hereinafter "MP")

Urological pads «iD» of the following sizes (hereinafter "Pads, Products"):

- Urological pads «iD» Ultra mini
- Urological pads «iD» Mini
- Urological pads «iD» Mini Plus
- Urological pads «iD» Normal
- Urological pads «iD» Extra
- Urological pads «iD» Extra Plus
- Urological pads «iD» Maxi
- Urological pads «iD» Level 1
- Urological pads «iD» Level 2

2. Information on the medical product

Name of the operating company: Ontex BVBA

Registered address of the company: «Ontex BVBA», Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium.

Name of the manufacturing companies:

1. «Ontex BVBA», Belgium.
2. «Ontex CZ s.r.o.», Czech Republic.
3. «Ontex Health Care France SA», France.
4. «Ontex BVBA Eeklo», Belgium.



Registered address of the company:

1. Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium.
2. Turnov, Vesecko cp. 491, PSC 51101, Czech Republic.
3. ZA Artoipole Monchy-le-Preux 62118 Biache-Saint-Vaast, France
4. Korte Moeie 53, 9900 Eeklo, Belgium.

Company profile of the manufacturer:

Production, sale and distribution of hygienic and medical products both under own brands and retail brands.

Authorised representative of the manufacturer: LLC «Ontex RU», 105064, Moscow, Zemlyanoy val St, 9, Russia.

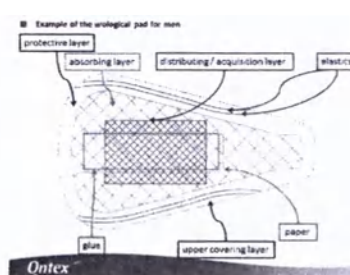
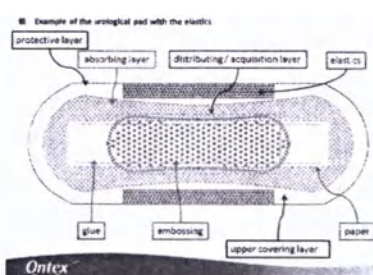
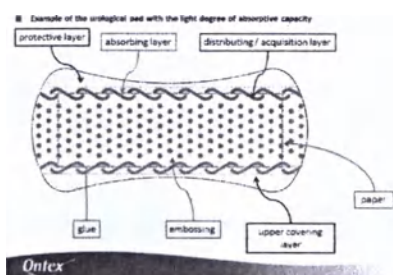
3. Description of the product

Urological pads «iD» of the following sizes (see Paragraph 1 on page 2) - single use. Anatomic shape of the pads makes them easy to use and avoids the feeling of their constant presence.

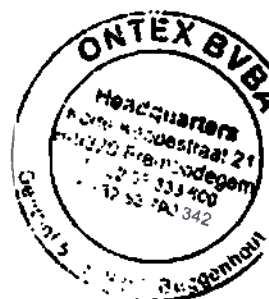
3.1 Description of the product structure



Products contain the following layers:



- The upper covering layer;
- The distributing layer;
- The absorbing layer;
- The protective layer;
- Adhesive strip;
- Elastics.



3.2 Designation of the product given by the producer

Products are intended for the patients with incontinence.

Products protect the clothing and pants from soaking and contamination by bio-effluents.

3.3 Indication for use of the products

Products are used in case of incontinence of light, moderate and severe form.

3.4 Contra indications for use of the products

- dermatopathy of externalia (dermatitis, eczema)
- idiosyncrasy for the materials of the products, expressed hypersensitivity reactions

3.5 Side effects of the products

Side effects of the product were not identified by the manufacturer.

3.6 Scope of product application

Products are used by general healthcare institutions as well as domiciliary (in everyday life).

3.7 Use instructions of the product

Before application of the product one should:

- wash hands before and after the change of the pad;
- change the pad every 3-4 hours or more often, if the pad soaks quicker;
- do not tear the used pad, don't wash it, don't throw to the sewage line;
- don't cut or change the form of the product because it may influence its effectiveness;
- wash genitals or clean the intimate zone with the help of special napkins for intimate hygiene during each pad change.

3.8 Methods of product application

- Unwrap the product, remove the protective strip from the glue layer;
- Fix the product to the pants with the help of the glue strip;
- Only intended for single use;
- Wrap the used pad into a paper napkin and throw it to the dustbin.

3.9 Completeness

Products are supplied completed in accordance with the engineering and technical documents and order requirements. Completeness of the product delivery should comply with the information specified in the Table No 1.

Table No 1. Completeness of the delivery

No	Name	Number (pcs.)
1.	Urological pads «iD»	8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30



4. Technical characteristics of the product

4.1 Size of the products

The size of the products should comply with the sizes specified in the Table No 2.

Table No 2. Size of the products

Name of the sizes of the products	Sizes	
	Main size of the product *, mm	Absorbing layer *, mm
Ultra mini	190x75	160x55
Mini	227x92	205x73
Mini Plus	257x92	235x73
Normal	280x100	255x80
Extra	350x125	320x100
Extra Plus	380x125	350x100
Maxi	405x155	370x125
Level 1	305x185	275x145
Level 2	305x185	275x145

*acceptable variations on target indicators specified in the table are of +-10%

4.2 Materials of the products

Materials specified in the Table No 3 are used for manufacturing of the products.

Table No 3. Materials of the product

Layer of the products	Materials of the products
Upper covering layer	Hydrophilic fiber-bonded material of polypropylene under trademark «NW 21113» produced by «INNOWO GmbH» Germany
Distributing layer	Fiber-bonded material of polypropylene under trademark «LOFT SOFT» produced by «LIBELTEX», Belgium
Protective layer	Polyethylene film under trademark «WHI 90» produced by «TRIOPLANEX FRANCE SA», France Hydrophobic fiber-bonded material of polypropylene under trademark «LA-PEE012W-SPU013W» produced by «EXTEN SA», Switzerland.
Absorbing layer	Cellulose bleached without chlorine under trademark «GP Cellulose» produced by «GP Cellulose GmbH», Switzerland. Polymer superabsorbent under trademark «AQUAKEEP D60B» produced by «SUMITOMO SEIKA EUROPA SA», France.
Elastics	Elastomeric polyurethane thread under trademark "Spandex" produced by «HYOSUNG SPANDEX (JIAXING) CO. LTD», the Republic of Korea.
Glue	Hot melt glue «Bostik» on the base of styrole copolymer under trademark «H20028» produced by «Bostik Nederland B.V.», The Netherlands.

4.3 Weight and functional performance of the products

Weight and functional performance of the products are specified in the Table No 4.

Table No 4. Weight and functional performance of the products

Name of the sizes of the products	Specification				
	Weight of the product *, g	Minimal quantity of the absorber, g	Absorptive capacity*, g	Rewet, g	Absorption time, cm3/s
Ultra mini	4.2	2	1000	<4,4	>2,3
Mini	9.5	3	1200	<4,4	>2,3
Mini Plus	11.5	3	1300	<4,4	>2,3
Normal	15	3	1400	<4,4	>2,3
Extra	22.5	4	1450	<4,4	>2,3
Extra Plus	33	4	1450	<4,4	>2,3
Maxi	34.5	4	1800	<4,4	>2,3
Level 1	20.5	3	2000	<4,4	>2,3
Level 2	20.5	3	2000	<4,4	>2,3

*acceptable variations on target indicators specified in the table are of +-10%

5. Classification of the medical product

"Urological pads «iD» in the following versions (see Paragraph 1 on page 2)" belong to the 1 class according to Annex 2 of the Order No 4n "On approval of nomenclature classification of the medical products" as of June 06, 2012 of the Ministry of Health of the Russian Federation with subsequent amendments.

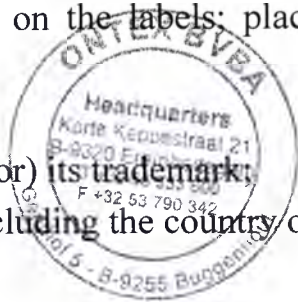
Type of contact with human body: direct contact

6. Marking of the products

Ready-made products are marked on the package or on the labels; place of marking application is specified in the design documents.

Marking of the separate tare contains:

- The name of the manufacturing company and (or) its trademark;
- The address of the manufacturing company, including the country of origin;
- The name of the products;
- The size of the product;
- The number of products in the package;
- The date of manufacturing of the products;



- The expiry date;
- The usage instruction;
- The designation of the product;
- Contra indications for use of the products;
- Storage regulations;
- The information on disposal of the products;
- The bar code of the product;
- The information about registration;
- The information on the single use of the products;
- The name of the importing company on the territory of the Russian Federation;
- The address of the importing company on the territory of the Russian Federation;



It is allowed to mark other data including information about consumer properties and the use of the products.

Data are printed or embossed that ensure their readability and preservation (stability) during the storage, transportation, handling and intended usage of the products.

Marking of the transportation tare with the following information:

- the name of the products;
- the article of the products;
- the number of the products in the transportation tare;
- the name and the address of the manufacturing company;
- the name and the address of the company authorized by the manufacturer, of the importer;
- the bar code of the transportation tare;
- the date of manufacturing of the products (month, year);
- the expiry date;
- conditions of storage, transportation, recycling possibility;
- icons and symbols according to the legislation requirements of the consignee country.

7. Packaging

Package should provide the protection of the products from the contamination, mechanical damage, weather impact in transportation and storage as well as the most complete usage of vehicle capacity (tonnage) and easy performance of loading-unloading operations.

Boxes of corrugated cardboard and other packing materials ensuring the protection of the products may be used as transportation tare.

It is allowed to use the other packing materials including those that are manufactured by the manufacturing company which provide the necessary durability and protection of the products in transportation and storage.

8. Transportation and storage

Products are transported by all kinds of vehicles in accordance with the cargo transportation rules operating on the transport of given type. Material is not hazardous at any kind of transportation.

Ready-made products should be stored in sheltered storage facilities. Storage conditions should exclude the impact of moisture and aggressive environment on the products.

To preserve the quality product should be preserved in original package at the room temperature from +5 °C to +25 °C and relative humidity no more than 70 % in childproof and moisture protected sites. Don't expose the products to direct sunlight.

9. Safety requirements

Work with products does not require special safety measures.

Structure of the products does not contain materials which are hazardous for the health of the person during the operation.

Products are explosive safe, inflammable when exposed to the open fire without explosions.

In case of fire materials of the products and package should be extinguished with foam, extinguishing powder, carbon dioxide, water, sand.

10. Requirements for environment protection

Requirements for environment protection during the application of the product

Products do not release toxic substances to the environment and do not impact (at direct contact) the health of the person and the environment during the transportation, storage and operation. Products are explosive safe, inflammable when exposed to the open fire without explosions. Special environment protective measures from harmful influence are not required during the operation.

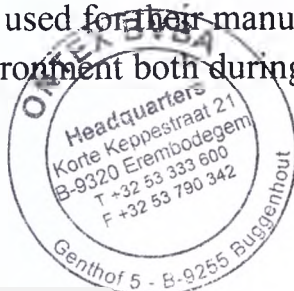
Requirements for environment protection and disposal of the products

The main possible harmful impact on the environment is the contamination of the atmosphere, soils and waters of the inhabited areas as a result of:

- unorganized waste landfilling on the territory of manufacturing company or outside its territory;
- random landfilling in unspecified places.

Products and materials used for their manufacture do not impose risk for the health of people and for the environment both during the operation and after its completion.

11. Disposal



It is allowed to dispose waste and materials during the manufacture by contract with company which has the required licence. (To dispose with the help of the method approved by the local legislation).

The product can be disposed as household waste after its usage. It is not allowed to throw the used products into the toilet.

12. Warranty liabilities

Manufacturer assures the compliance of the products with the requirements of the product specifications and guarantees the replacement of the products in case of nonconformity.

Warranty period for the product is 5 years from the moment of manufacture/packing.

Date of manufacture is specified with news ticker on the side of the package.

After the expiration date this medical product should be disposed.

13. Information about reclamations

If defects of the products appear during warranty period as well as at primary acceptance of the products, the owner of the product should send a reclamation to the address of the selling organization – request for the replacement according to the form No 1.

Form No 1.

The address where the representative of the company carrying out warranty liabilities should arrive, phone number;		
Date	Short description of the defect	Date of the sending of the reclamation

Send the reclamations to the address:

LLC «Ontex RU», 105064, Moscow, Zemlyanoy val St, 9, Russia.

Postal address: LLC «Ontex RU», 105064, Moscow, Zemlyanoy val St, 9, Russia.

Tel.: 8 495 646 92 21; website: www.ontex.ru



В 00039578

В 00039578

Печать / Федеральная государственная служба иностранных дел, внешней торговли и сотрудничества в целях развития

АПОСТИЛЬ

(Гаагская конвенция 5 октября 1961)

1. Страна: **БЕЛЬГИЯ**

2. Настоящий официальный документ был подписан: **Ван Ден Боссхе, Генри**

3. Выступающим в качестве: **Нотариуса**

4. Скреплен печатью: **Нотариус Буггенхаут**

Удостоверено

5. **В Брюсселе**

6. **23/01/2017**

7. Федеральная государственная служба иностранных дел, внешней торговли и сотрудничества в целях развития

8. За №: **9805176603595706**

9. Печать: Печать / Федеральная государственная служба иностранных дел, внешней торговли и сотрудничества в целях развития

Подпись

10. Подпись: Жан Ван де Велде

Стоимость: **20 евро**

Этот апостиль не гарантирует достоверность содержимого документа.

Проверить Апостиль?
<http://legalweb.diplomatie.be>

“УТВЕРЖДЕНО”

«Онтекс БВБА» (Ontex BVBA)

Менеджер по устойчивому развитию и научным разработкам

(должность)

Барт Ватерсхот

(имя)

Подпись

(подпись)

«20» декабря 2016 г.

«день» месяц (цифрами)

М.П.

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис Кorte Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342 (ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21 B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Эксплуатационная документация

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ

**Урологические прокладки «iD» следующих размеров
(см. Пункт 1 на листе 2)**

Я, нижеподписавшийся, Генри Ван ден Боссхе, нотариус, проживающий в Буггенхауте, подтверждаю, что подпись на данном документе является подписью г-на Барта Ватерсхота и хорошо мне известна.

Данное подтверждение подписи касается только ее подлинности и не означает засвидетельствование нотариусом объема полномочий вышеупомянутого лица, подписавшего документ.

Выполнено 19 января 2017 г. в Буггенхауте.

Печать / ГЕНРИ ВАН ДЕН БОССХЕ • НОТАРИУС Б.В. Б.В.Б.А. • БУГГЕНХАУТ
(HENRI VAN DEN BOSSCHE • NOTARIS B.V. B.V.B.A. • BUGGENHOUT)

**«Онтекс БВБА», Гентхоф 5, 9255 Буггенхаут, Бельгия
(«Ontex BVBA», Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium)
2016**

Онтекс бвба
Юридический адрес
Гентхоф 5
Б-9255 Буггенхаут
(Genthof 5 B-9255
Buggenhout)

Головной офис Онтекс бвба, Кorte Кеппестраат 21, Б-9320 Аалст
(Эрембодегем) (Ontex bvba, Korte Keppestraat 21, B-9320 Aalst
(Erembodegem)
Тел. +32 (0)53 333 600 Факс +32 (0)53 790 342 www.ontexglobal.com
РПР (RPR) Дендермонде
БТВ БЕ (BTW BE) 0419.457.296
КБЦ ИБАН (KBC IBAN) BE65 7310 1366 9796
БИК КРЕДБЕББ (BIC KREDBEBB)

- Знак регистр Ллойд – ЛРКА ИСО 9001 – ИСО 14001 (LLOYD'S REGISTER – LRQA ISO 9001 – 14001)
- Знак системы менеджмента УКАС 001 (UKAS MANAGEMENT SYSTEMS)
- Знак регистр Ллойд – ЛРКА ИСО 50001 (LLOYD'S REGISTER – LRQA ISO 50001)
- Знак АККРЕДИА орган по аккредитации (ACCREDIA l'ente di accreditamento)

1. Наименование медицинского изделия (далее МИ)

Урологические прокладки «iD» следующих размеров (далее – Прокладки, Изделия):

- Урологические прокладки «iD» Ultra mini
- Урологические прокладки «iD» Mini
- Урологические прокладки «iD» Mini Plus
- Урологические прокладки «iD» Normal
- Урологические прокладки «iD» Extra
- Урологические прокладки «iD» Extra Plus
- Урологические прокладки «iD» Maxi
- Урологические прокладки «iD» Level 1
- Урологические прокладки «iD» Level 2

2. Сведения о производителе медицинского изделия

Наименование компании-разработчика: «Онтекс БВБА» (Ontex BVBA)

Адрес регистрации компании-разработчика: «Онтекс БВБА», Гентхоф 5, 9255 Буггенхаут, Бельгия («Ontex BVBA», Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium).

Наименование компаний-производителей:

1. «Онтекс БВБА», Бельгия («Ontex BVBA», Belgium).
2. «Онтекс Ч с.р.о.», Чешская республика («Ontex CZ s.r.o.», Czech Republic).
3. «Онтекс Хэлс Кеэ Франс СА», Франция («Ontex Health Care France SA», France).
4. «Онтекс БВБА Экло», Бельгия («Ontex BVBA Eeklo», Belgium).

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис Корте Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342 (ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21 B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Адрес регистрации компании-производителя:

1. Гентхоф 5, 9255 Буггенхаут, Бельгия (Genthof 5, 9255 Buggenhout, Belgium).
2. Турнов, Весецко цп. 491, ПСЦ 51101, Чешская Республика (Turnov, Vesecko ср. 491, PSC 51101, Czech Republic).
3. ЗА Артуаполь Мончи-лэ-Прё 62118 Бьяш-Сан-Вааст, Франция (ZA Artoipole Monchy-le-Preux 62118 Biache-Saint-Vaast, France)
4. Корте Муйе 53, 9900 Экло, Бельгия (Korte Moeie 53, 9900 Eeklo, Belgium).

Производство, продажа и распространение гигиенической и медицинской продукции, как под собственными торговыми марками, так и под розничными марками.

Уполномоченный представитель производителя: ООО «Онтэкс РУ», 105064, Россия, г. Москва, ул. Земляной Вал, д.9.

Подпись

3. Описание Изделия

Урологические прокладки «iD» следующих размеров (см. Пункт 1 на листе 2) предназначены для одноразового применения. Анатомическая форма прокладок делает их удобными в использовании и не создает ощущение их постоянного присутствия.

3.1 Описание конструкции Изделия

Фотография урологической прокладки.

Фотография урологической прокладки.

Изделия состоят из следующих слоев:

Схематичное изображение – образец урологической прокладки легкой степени впитываемости

Подписи к изображению:

- Защитный слой
- Впитывающий слой
- Распределительный слой
- Бумага
- Верхний покровный слой
- Тиснение
- Клей

Схематичное изображение – образец урологической прокладки с резинками

Подписи к изображению:

- Защитный слой
- Впитывающий слой

- Эластичные резинки
- Бумага
- Верхний покровный слой
- Тиснение
- Клей

Схематичное изображение – образец урологической прокладки для мужчин

Подписи к изображению:

- Защитный слой
- Впитывающий слой
- Распределительный слой
- Эластичные резинки
- Бумага
- Верхний покровный слой
- Клей

- Верхний покровный слой;
- Распределительный слой;
- Впитывающий слой;
- Защитный слой;
- Клеевая полоска;
- Эластичные резинки.

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – В-9255 Буггенхаут, Головной офис Корте Кеппестраат 21, В-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342 (ONTEX BVBA Genthof 5 – В-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21 В-9320 Erembodegem Т +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

3.2 Назначение Изделий, установленное производителем

Изделия предназначены для больных, страдающих недержанием.

Изделия защищают одежду и белье от намокания и загрязнения биологическими выделениями пациентов.

3.3 Показания к применению Изделий

Изделия применяются в случаях недержания мочи легкой, средней и тяжелой степени.

- заболевания кожи наружных половых органов (дерматит, экзема)
- индивидуальная непереносимость материалов Изделия, выраженные аллергические реакции

Подпись

3.5 Побочные эффекты Изделий

Побочные эффекты производителем Изделий не выявлены.

3.6 Область применения Изделий

Изделия применяются в медицинских учреждениях любого профиля, а также в домашних условиях (в быту).

3.7 Условия применения Изделия

Перед применением Изделий необходимо:

- мыть руки перед и после смены прокладки;
- менять прокладку каждые 3-4 часа или чаще, если прокладка намокает быстрее;
- использованную прокладку не рвать, не стирать, не бросать в канализацию;
- не вырезать и не изменять форму изделия, так как это может повлиять на его эффективность;
- при каждой смене прокладки, необходимо омыть половые органы либо очистить интимную зону с помощью специальных салфеток для интимной гигиены.

3.8 Способы применения Изделия

- освободить Изделие от упаковки, снять защитную ленту с клеящего слоя;
- изделия фиксируются с помощью клеевой полоски к нижнему белью;
- изделия предназначены только для одноразового использования;
- использованную прокладку завернуть в бумажную салфетку и выбросить в ведро для мусора.

3.9 Комплектность

Изделия поставляются укомплектованными в соответствии с конструкторско-технической документацией и требованиями заказа. Комплект поставки Изделий должен соответствовать указанному в таблице №1.

Таблица № 1. Комплектность поставки

№ п/п	Наименование	Кол-во (шт.)
1.	Урологические прокладки «iD»	8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – В-9255 Буггенхаут, Головной офис Кorte Кеппестраат 21, В-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342 (ONTEX BVBA Genthof 5 – В-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21 В-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

4. Основные технические характеристики Изделий

4.1 Размеры Изделий

Размеры Изделий должны соответствовать размерам, указанным в таблице № 2.

Подпись

Таблица № 2. Размеры Изделий

Наименование размеров Изделия	Размеры	
	Основной размер Изделий *, мм	Впитывающий слой *, мм
Ultra mini	190x75	160x55
Mini	227x92	205x73
Mini Plus	257x92	235x73
Normal	280x100	255x80
Extra	350x125	320x100
Extra Plus	380x125	350x100
Maxi	405x155	370x125
Level 1	305x185	275x145
Level 2	305x185	275x145

* допустимые отклонения по целевым показателям, указанным в таблице, составляют +-10%

4.2 Материалы Изделий

Для изготовления Изделий применяются материалы, указанные в таблице № 3.

Таблица № 3. Материалы Изделий

Слой Изделий	Материал Изделий
Верхний покровный слой	Гидрофильный нетканый материал из полипропилена марки «NW 21113» производства «ИННОВО ГмбХ», Германия («INNOWO GmbH» Germany)
Распределительный слой	Нетканый материал из полипропилена марки «LOFT SOFT» производства «ЛИБЕЛЬТЕКС», Бельгия («LIBELTEX», Belgium)
Защитный слой	Полиэтиленовая пленка марки «WHI 90» производства «ТРИОПЛАНЕКС ФРАНС СА», Франция («TRIOPLANEX FRANCE SA», France)
	Гидрофобный нетканый материал из полипропилена марки

	«LA-PEE012W-SPU013W» производства «Экстен СА», Швейцария («EXTEN SA», Switzerland).
Впитывающий слой	Отбеленная без хлора целлюлоза марки «GP Cellulose» производства «ДжиПи Селлюлоус ГмбХ», Швейцария («GP Cellulose GmbH», Switzerland). Полимерный суперабсорбент марки «AQUAKEEP D60B» производства «СУМИТОМО СЕЙКА ЕВРОПА СА», Франция («SUMITOMO SEIKA EUROPA SA», France).
Эластичные резинки	Нить эластомерная полиуретановая марки «Spandex» производства «ХАЙОСУНГ СПАНДЕКС (ДЖИАКСИНГ) КО. ЛТД», Республика Корея («HYOSUNG SPANDEX (JIAXING) CO. LTD», the Republic of Korea).
Клей	Термоплавкий клей «Bostik» на основе стиролового сополимера марки «Эйч20028» («H20028») производства «Бостик Недерланд Б.В.», Нидерланды («Bostik Nederland B.V.», The Netherlands).

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – В-9255 Буггенхаут, Головной офис Корте Кеппестраат 21, В-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342 (ONTEX BVBA Genthof 5 – В-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21 В-9320 Erembodegem Т +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Подпись

4.3 Масса и функциональные показатели изделий

Масса и функциональные показатели изделий указаны в Таблице №4.

Таблица №4. Масса и функциональные показатели изделий

Наименование размеров Изделия	Спецификация				
	Масса Изделий*, г	Минимальное кол-во абсорбента, г	Сорбционная способность*, г	Обратная сорбция, г	Скорость впитывания, см³/с
Ultra mini	4,2	2	1000	<4,4	>2,3
Mini	9,5	3	1200	<4,4	>2,3
Mini Plus	11,5	3	1300	<4,4	>2,3
Normal	15	3	1400	<4,4	>2,3
Extra	22,5	4	1450	<4,4	>2,3
Extra Plus	33	4	1450	<4,4	>2,3
Maxi	34,5	4	1800	<4,4	>2,3
Level 1	20,5	3	2000	<4,4	>2,3
Level 2	20,5	3	2000	<4,4	>2,3

* допустимые отклонения по целевым показателям, указанным в таблице, составляют +/-10%

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис КORTE
Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342
(ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21
B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

5. Классификация медицинских Изделий

«Урологические прокладки «iD» в следующих исполнениях (см. Пункт 1 на листе 2)» относится к классу 1 согласно приложению 2 Приказа МЗ РФ № 4н от 06.06.2012 "Об утверждении номенклатурной классификации медицинских изделий" с последующими изменениями.

Тип контакта с организмом человека: прямой контакт

6. Маркировка Изделий

Маркировка готовой продукции осуществляется на упаковке изделий или на ярлыках (этикетках); место нанесения маркировки устанавливается в конструкторской документации.

Маркировка индивидуальной тары содержит:

- наименование предприятия-изготовителя и (или) его товарный знак;
- адрес предприятия-изготовителя, включая страну изготовления;
- наименование изделий;
- размер изделий;
- количество изделий в упаковке;
- дату изготовления продукции;
- дату окончания срока годности;
- правила использования;
- назначение изделия;
- противопоказания к применению продукта;
- правила хранения;
- указания по утилизации продукции;
- штриховой код изделия;
- информацию о регистрации;
- указания о том, что продукция предназначена для одноразового использования;
- наименование компании-импортера на территории РФ;
- адрес импортера на территории РФ;

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис КORTE
Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342
(ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21
B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Допускается нанесение других сведений, в том числе информации о потребительских свойствах и использовании изделий.

Данные наносятся типографским способом либо путем штампования, обеспечивающим их читаемость и сохранность (стойкость) при хранении, перевозке, реализации и использовании продукции по назначению.

Маркировка грузовой тары должна содержать:

- наименование продукции;
- артикул продукции;
- количество изделий в грузовой таре;
- наименование и местонахождение изготовителя;
- наименование и местонахождение уполномоченного изготовителем лица, импортера;
- штрих код транспортной тары;
- дату изготовления (месяц, год);
- срок хранения;
- условия хранения, транспортирования, возможность утилизации;
- пиктограммы и символы, предусмотренные требованием законодательства страны грузополучателя.

7. Упаковка Изделий

Упаковка должна обеспечивать сохранность изделия от загрязнения, механических повреждений, атмосферных воздействий при транспортировании и хранении, а также наиболее полное использование грузоподъемности (вместимости) транспортных средств и удобство выполнения погрузочно-разгрузочных работ.

В качестве транспортной тары могут применяться ящики из гофрированного картона или другие упаковочные материалы, обеспечивающие сохранность продукции.

Допускается использовать другие упаковочные средства, в том числе производимые на предприятии-изготовителе изделий, обладающие необходимой прочностью и обеспечивающие сохранность изделия при транспортировании и хранении.

Подпись

8. Условия транспортировки и хранения

Изделия транспортируют всеми видами крытых транспортных средств в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте данного вида. Материал не является опасным грузом при любом способе транспортировки.

Готовую продукцию хранят в крытых помещениях. Условия хранения должны исключать воздействие на продукцию влаги и агрессивных сред.

В целях сохранения качества продукт хранить в оригинальной упаковке при комнатной температуре от +5 °С до +25 °С и относительной влажности, не превышающей 70 %, в местах, недоступных для детей и защищенных от влаги. Не допускать воздействия прямых солнечных лучей.

9. Требования безопасности

Работа с изделиями не требует особых мер предосторожности.

Конструкция изделия не содержит материалов, представляющих опасность для здоровья человека во время эксплуатации.

Изделия не взрывоопасны, при поднесении открытого огня горят без взрыва.

В случае пожара материалы изделия и упаковки можно тушить пеной, противопожарным порошком, углекислотой, водой, песком.

10. Требования к охране окружающей среды

Требования к охране окружающей среды во время использования изделия

Изделия при хранении, транспортировке и эксплуатации не выделяют в окружающую среду токсичные вещества и не оказывают (при непосредственном контакте) вредного влияния на организм человека и окружающую среду. Изделия не взрывоопасны, при поднесении открытого огня горят без взрыва. При работе специальных мер по защите природной среды от вредных воздействий не требуется.

Требования к охране окружающей среды при утилизации Изделий

Основным видом возможного опасного воздействия на окружающую среду является загрязнение атмосферного воздуха населенных мест, почв и вод в результате:

- неорганизованного захоронения отходов на территории предприятия-изготовителя или вне его;
- произвольной свалки их в не предназначенных для этой целей местах.

Изделия и материалы, используемые при их изготовлении, не представляют опасности для здоровья людей и окружающей среды как в процессе эксплуатации, так и после её окончания.

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис Корте
Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342
(ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21
B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Подпись

Допускается утилизацию отходов и материалов в процессе производства осуществлять на договорной основе с фирмой, имеющей соответствующую лицензию. (Утилизировать разрешенным способом в соответствии с местным законодательством)

После применения изделие может быть утилизировано как бытовые отходы. Не допускается выкидывать использованную продукцию в унитаз

12. Гарантийные обязательства

Изготовитель гарантирует соответствие изделий требованиям спецификаций на продукцию и гарантирует замену продукции в случае обнаружения несоответствий

Гарантийный срок эксплуатации изделия – 5 лет с момента изготовления/упаковки.

Дата изготовления указана бегущей строкой на боковой части упаковки.

После окончания срока годности данное медицинское изделие необходимо утилизировать.

13. Сведения о рекламациях

В случае возникновения дефектов изделия в период действия гарантийных обязательств, а также при первичной приемке, владелец изделия должен направить рекламацию в адрес организации-продавца - заявку на замену в соответствии с формой №1.

Форма №1.

Адрес, по которому должен прибыть представитель компании, осуществляющей гарантийные обязательства, номер телефона;		
Дата	Краткое содержание дефекта	Дата направления рекламации

Рекламации присылать на адрес:

ООО «Онтэкс РУ», Россия, 105064, г. Москва, ул. Земляной вал, д. 9.

Почтовый адрес: ООО «Онтэкс РУ», Россия, 105064, г. Москва, ул. Земляной вал, д. 9.

Тел.: 8 495 646 92 21; веб-сайт: www.ontex.ru

Печать / ОНТЕКС БВБА Гентхоф 5 – Б-9255 Буггенхаут, Головной офис Кorte
Кеппестраат 21, Б-9320 Эрембодегем тел. +32 53 333 600 факс +32 53 790 342
(ONTEX BVBA Genthof 5 – B-9255 Buggenhout, Headquarters Korte Keppestraat 21
B-9320 Erembodegem T +32 53 333 600 F +32 53 790 342)

Подпись

Перевод с английского, немецкого и нидерландского языков на русский язык выполнен переводчиком Коришуновой Евгенией Сергеевной:

Коришунова Евгения Сергеевна 

Российская Федерация

Город Москва.

Тридцать первого января две тысячи семнадцатого года.

Я, Мальцева Светлана Викторовна, нотариус города Москвы, свидетельствую верность копии с представленного мне оригинала перевода выписки.

Зарегистрировано в реестре: № 4-224.

Взыскано государственной пошлины (по тарифу): 240 руб. 00 коп.

Уплачено за оказание услуг правового
и технического характера: 1200 руб. 00 коп.



С.В. Мальцева

- 88

Всего прошнуровано,
пронумеровано и скреплено
печатью: _____

Нотариус

