

Декларація про відповідність № 6
(Declaration of conformity # 6)

Загальна назва виробу:
Common name of medical device:

Перелік виробів:
List of products:

Виробник:
Manufacturer:

Уповноважений представник в Україні:
Authorized representative in Ukraine:

Класифікація:
Classification:

Процедура оцінки відповідності до
Технічного регламенту щодо медичних
виробів затвердженого Постановою Кабінету
Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013
року:
Conformity Assessment Route according to
Technical regulation on Medical devices
approved by Resolution of Cabinet of Ministers of
Ukraine №753 on 2 October 2013:

Номер сертифіката відповідності:
Certificate registration number:

Призначений орган з оцінки відповідності
та його ідентифікаційний код:
Conformity assessment body with its
identification number:

Стоматологічні абразивні порошки (допоміжні засоби /
комплектуючі)
Dental abrasive powder (accessories / auxiliary)

Див. Додаток 1 до цієї Декларації про відповідність
See Annex 1 to the Declaration of conformity

НАКАНИШИ ІНК.
700 Шімогіната, Канума, Точігі, 332-8666, Японія
NAKANISHI INC.
700 Shimohinata, Kanuma, Tochigi, 332-8666, Japan
ТОВ «ДЖЕРЕЛО-УКРАЇНА»
01033, Україна, м. Київ,
Вулиця Шота Руставелі 33-Б, Н/П 27
Код ЄДРПОУ 37143261
e-mail: uarep@jerelo.nl
«JERELO-UKRAINA» LLC
33-B, Shota Rustaveli Street Office No. 27,
Kyiv, Ukraine 01033
Code 37143261
e-mail: uarep@jerelo.nl

Клас ІІа
Class ІІа

Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів,
затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2
жовтня 2013 р.

Annex 3 of Technical regulations on Medical devices, approved by
Resolution of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013

Сертифікат відповідності № PR.679-25
Certificate of conformity № PR.679-25
Строк дії сертифіката відповідності до 25 травня 2030
Certificate of conformity is valid until: 25 May 2030

ТОВ «ІМПРУВ МЕДИКЕЛ»

IMPROVE MEDICAL LLC



UA.TR.120

NAKANISHI INC. декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу, згідно Додатку 1 Технічного
регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2 жовтня 2013
NAKANISHI INC. declares the fulfillment of basic requirements for medical devices, according to Annex 1 of Technical
regulations on Medical devices, approved by Resolution of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013.

Місце видачі: Канума, Японія
Place of issue: Kanuma, Japan

Дата підпису: 01 червня 2025
Date of signing: 01 June 2025

Підпис уповноваженої особи
Signature of Authorized person

Masaaki Kikuchi Corporate Vice President Quality &
Regulatory Affairs Division
Назва посади, ПІБ
Position, Full Name