



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109012
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38
www.roszdravnadzor.gov.ru

14.09.2026 № 01И-1053/26

На № _____ от _____

О недоброкачественном
медицинском изделии



2640665

Субъектам обращения
медицинских изделий

Руководителям
территориальных органов
Росздравнадзора

Медицинским организациям

Органам управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании отрицательного заключения ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора сообщает о выявлении в обращении территориальным органом Росздравнадзора по Хабаровскому краю, Еврейской автономной области и Чукотскому автономному округу недоброкачественного медицинского изделия:

«ПЕРЧАТКИ ХИРУРГИЧЕСКИЕ ОДНОРАЗОВЫЕ СТЕРИЛЬНЫЕ «BENOVY», ИЗ НАТУРАЛЬНОГО ЛАТЕКСА АНАТОМИЧЕСКИЕ С ИЗОГНУТЫМИ ПАЛЬЦАМИ ТЕКСТУРИРОВАННЫЕ НЕОПУДРЕННЫЕ С ПОЛИМЕРНЫМ ПОКРЫТИЕМ (МАНЖЕТА С ВАЛИКОМ), ЦВЕТ БЕЛЫЙ, РАЗМЕР 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0 (SIZE 8.0)», LOT: B2539022, дата производства: 04.2025, использовать до 04.2028, производства: «Аньхой Анью Латекс Продактс Ко., Лтд.», Китай, регистрационное удостоверение от 21.02.2024 № РЗН 2024/22089 (см. приложение).

Субъектам обращения медицинских изделий предлагается провести проверку наличия в обращении указанного медицинского изделия, в установленном порядке провести мероприятия по предотвращению его обращения, о результатах проинформировать соответствующий территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора провести мероприятия в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

За нарушения в сфере обращения медицинских изделий предусмотрена административная ответственность согласно статьям 6.28 и 6.33 «Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях», установлена уголовная ответственность согласно статье 238.1 Уголовного кодекса Российской Федерации.

Приложение: Таблица сопоставления параметров и характеристик, указанных в комплекте регистрационной документации, с параметрами и характеристиками образцов выявленного медицинского изделия, а также фотоизображение выявленного медицинского изделия на 7 л. в 1 экз.



А.В. Самойлова

Таблица сопоставления параметров и характеристик, указанных в комплекте регистрационной документации, с параметрами и характеристиками образцов выявленного медицинского изделия

Сравниваемые сведения /параметры		Комплект регистрационной документации регистрационное удостоверение от 21.02.2024 № РЗН 2024/22089		Образцы выявленного медицинского изделия												
Технический файл «Перчатки хирургические одноразовые стерильные «BENOVY» из натурального латекса»																
- п. 5.2	(технические характеристики) Выписка из Таблицы		- Результаты измерения усилия при разрыве до ускоренного старения, Н:													
	Характеристика	До ускоренного стар														
	илие при разрыве, Н, не менее		12.5													
				<table><tr><th>Образец</th><th>Усилие при разрыве, Н</th></tr><tr><td>A6</td><td>10,8</td></tr><tr><td>A7</td><td>11,2</td></tr><tr><td>A8</td><td>10,9</td></tr><tr><td>A9</td><td>9,2</td></tr><tr><td>A10</td><td>10,2</td></tr></table>	Образец	Усилие при разрыве, Н	A6	10,8	A7	11,2	A8	10,9	A9	9,2	A10	10,2
Образец	Усилие при разрыве, Н															
A6	10,8															
A7	11,2															
A8	10,9															
A9	9,2															
A10	10,2															
- п. 7.1.	Двойная индивидуальная упаковка представляет собой герметично запаянное с четырех сторон изделие с размерами: 23.5 ± 2.0 см на 13.5 ± 1.0 см и 14.3 ± 1.0 см на 13.0 ± 1.0 см (длина и ширина соответственно).		- Результаты измерения размеров двойной индивидуальной упаковки, см:													
				<table><tr><th>Образец</th><th>Размеры, см</th></tr><tr><td>A1-A2</td><td>16,0 x 13,0</td></tr><tr><td>A3-A4</td><td>16,0 x 13,0</td></tr><tr><td>A5-A6</td><td>16,0 x 13,0</td></tr><tr><td>A7-A8</td><td>16,0 x 13,0</td></tr><tr><td>A9-A10</td><td>16,0 x 13,0</td></tr></table>	Образец	Размеры, см	A1-A2	16,0 x 13,0	A3-A4	16,0 x 13,0	A5-A6	16,0 x 13,0	A7-A8	16,0 x 13,0	A9-A10	16,0 x 13,0
Образец	Размеры, см															
A1-A2	16,0 x 13,0															
A3-A4	16,0 x 13,0															
A5-A6	16,0 x 13,0															
A7-A8	16,0 x 13,0															
A9-A10	16,0 x 13,0															
				;												
- п. 8.	СВЕДЕНИЯ О МАРКИРОВКЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Маркировка упаковки медицинского изделия должна соответствовать требованиям данного документа		- Маркировка не соответствует требованиям Технического файла (см. далее, в отношении п. 8.2).													
- п. 8.2.	Маркировка внешней индивидуальной упаковки - Артикул медицинского изделия.		- Артикул медицинского изделия отсутствует на маркировке внешней индивидуальной упаковки													
ГОСТ Р 52238-2004 «Перчатки хирургические из каучукового латекса стерильные одноразовые»																
- п. 6.3.2	Усилие и удлинение в момент разрыва до ускоренного старения Испытания проводят по ГОСТ 270, используя образец типа 2. Характеристики растяжения должны соответствовать требованиям, указанным в таблице 3, при уровне контроля и приемлемом уровне качества (AQL), приведенным в таблице 1.		- На испытания предоставлены перчатки типа 1. Результаты измерения усилия при разрыве до ускоренного старения, Н не соответствуют заявленным требованиям:													
				<table><tr><th>Образец</th><th>Усилие при разрыве, Н</th></tr><tr><td>A6</td><td>10,8</td></tr><tr><td>A7</td><td>11,2</td></tr><tr><td>A8</td><td>10,9</td></tr></table>	Образец	Усилие при разрыве, Н	A6	10,8	A7	11,2	A8	10,9				
Образец	Усилие при разрыве, Н															
A6	10,8															
A7	11,2															
A8	10,9															

	<table><tr><th rowspan="2">Характеристика</th><th colspan="2">Значение для перчаток типа</th></tr><tr><th>1</th><th>2</th></tr><tr><td>1 Усилие при разрыве до ускоренного старения, Н, не менее</td><td>12,5</td><td>9,0</td></tr><tr><td>2 Удлинение при разрыве до ускоренного старения, %, не менее</td><td>700</td><td>600</td></tr><tr><td>3 Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% до ускоренного старения, Н, не более</td><td>2,0</td><td>3,0</td></tr><tr><td>4 Усилие при разрыве после ускоренного старения, Н, не менее</td><td>9,5</td><td>9,0</td></tr><tr><td>5 Удлинение при разрыве после ускоренного старения, %, не менее</td><td>550</td><td>560</td></tr></table>	Характеристика	Значение для перчаток типа		1	2	1 Усилие при разрыве до ускоренного старения, Н, не менее	12,5	9,0	2 Удлинение при разрыве до ускоренного старения, %, не менее	700	600	3 Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% до ускоренного старения, Н, не более	2,0	3,0	4 Усилие при разрыве после ускоренного старения, Н, не менее	9,5	9,0	5 Удлинение при разрыве после ускоренного старения, %, не менее	550	560	<table><tr><td>A9</td><td>9,2</td></tr><tr><td>A10</td><td>10,2</td></tr></table>	A9	9,2	A10	10,2
Характеристика	Значение для перчаток типа																									
	1	2																								
1 Усилие при разрыве до ускоренного старения, Н, не менее	12,5	9,0																								
2 Удлинение при разрыве до ускоренного старения, %, не менее	700	600																								
3 Усилие, необходимое для достижения удлинения на 300% до ускоренного старения, Н, не более	2,0	3,0																								
4 Усилие при разрыве после ускоренного старения, Н, не менее	9,5	9,0																								
5 Удлинение при разрыве после ускоренного старения, %, не менее	550	560																								
A9	9,2																									
A10	10,2																									
- п. 8.3	Внешняя индивидуальная упаковка. Внешняя индивидуальная упаковка должна иметь четкую маркировку с указанием: ж) слов "ДАТА ИЗГОТОВЛЕНИЯ", а также года и месяца изготовления;	- Слова «ДАТА ИЗГОТОВЛЕНИЯ» отсутствуют на маркировке внешней индивидуальной упаковки																								
ГОСТ Р 57396-2017 «Перчатки хирургические резиновые. Технические требования»																										
- п. 7.1.	Перчатки, отобранные в соответствии с разделом 6, должны соответствовать следующим требованиям.	- Перчатки не соответствуют требованиям (см. далее, в отношении п. 7.1.4)																								
- п. 7.1.4	Физико-механические свойства перчаток должны соответствовать требованиям 8.5. Физико-механические свойства перчаток до и после ускоренного старения должны соответствовать требованиям, указанным в таблице 3. Испытания проводят по ASTM Д 412. Рекомендуется вырубать образцы, используя нож С. Проводят ускоренное старение перчаток по ASTM Д 573 и затем испытывают по одному из следующих методов. После выдерживания образцов при температуре (70±2) °С в течение (166±2) ч прочность при растяжении и удлинение при разрыве должны быть не менее значений, указанных в таблице 3. Этот метод используют для арбитражных испытаний. После выдерживания образцов при температуре (100±2) °С в течение (22,0±0,3) ч прочность при растяжении и удлинение при разрыве должны быть не менее значений, указанных в таблице 3. Таблица 3 - Значения физико-механических показателей	- На испытания предоставлены перчатки типа I Результаты измерения прочности при растяжении до ускоренного старения, МПа: <table><tr><th>Образец</th><th>Прочность при растяжении, МПа</th></tr><tr><td>A6</td><td>21,2</td></tr><tr><td>A7</td><td>22,0</td></tr><tr><td>A8</td><td>21,5</td></tr><tr><td>A9</td><td>18,0</td></tr><tr><td>A10</td><td>20,1</td></tr></table> - Результаты измерения прочности при растяжении после ускоренного старения, МПа <table><tr><th>Образец</th><th>Прочность при растяжении, МПа</th></tr><tr><td>A16</td><td>12,5</td></tr><tr><td>A17</td><td>13,2</td></tr><tr><td>A18</td><td>11,4</td></tr><tr><td>A19</td><td>13,9</td></tr><tr><td>A20</td><td>11,9</td></tr></table>	Образец	Прочность при растяжении, МПа	A6	21,2	A7	22,0	A8	21,5	A9	18,0	A10	20,1	Образец	Прочность при растяжении, МПа	A16	12,5	A17	13,2	A18	11,4	A19	13,9	A20	11,9
Образец	Прочность при растяжении, МПа																									
A6	21,2																									
A7	22,0																									
A8	21,5																									
A9	18,0																									
A10	20,1																									
Образец	Прочность при растяжении, МПа																									
A16	12,5																									
A17	13,2																									
A18	11,4																									
A19	13,9																									
A20	11,9																									
- п. 10.2.5.	Все уровни упаковки должны соответствовать установленным национальными правилами маркировки.	- Слова «ДАТА ИЗГОТОВЛЕНИЯ» отсутствуют на маркировке групповой и внешней индивидуальной упаковок.																								
Токсикологические исследования																										
ГОСТ 31209-2003 п. 5.3.2	Изменение рН вытяжек. Допустимое значение ± 1,0	Значение показателя 2,15±0,30																								
ГОСТ 31870-2012, п. 5	Содержание металлов в вытяжке: Цинк, мг/л 1,0	Значение показателя 1,529±0,275																								

ПРИЛОЖЕНИЕ 2
к экспертному заключению № 13/ГЗ-26-487Э
Фотографические изображения образца изделия

BENOVY®
GLOVES

ENQ Surgical disposable sterile natural latex gloves "BENOVY" anatomical with curved fingers textured powder-free with polymer coating (beaded cut), color: white, size: 8.0.

DESIGNATION OF THE MEDICAL DEVICE. The gloves are intended for single use in protecting medical personnel's hands and ensuring a better aseptic factor and/or direct communication between the healthcare worker and the patient during surgical interventions and other sanitary actions that require compliance with aseptic conditions.

TRANSPORTATION, STORAGE AND SPECIAL CONDITIONS OF THE MEDICAL DEVICE. Transportation of the device can be carried out by all types of transport vehicles as per the transportation rules specified by the type of transport. During transportation the storage conditions must not be violated. The device must be stored in a dry place, protected from direct sunlight or bright artificial light having a high ultraviolet content, at a temperature of 0°C to 25°C and relative air humidity - from 55% to 65%. The device should be handled with caution when they are stored at temperatures below 15°C. At during careless handling, they may be stiff and sensitive to deformation. After storage at a low temperature, gloves should be warmed up by 10°C before use throughout of device volume. Storage rooms should not contain ozone-generating equipment, such as mercury lamps or high voltage electrical equipment, generating excessive sparks or transient electric discharges. The device must be stored away from sources of vapors. Oil-soluble gases and organic vapors should be excluded from the storage facilities. The used medical device belongs to the category of infectious wastes (Class B wastes according to the regulatory guidelines of the Russian Federation GOST R 51304-21). The collection, temporary storage, and removal of waste should be performed in per the medical waste management scheme adopted by the organization that carries out healthcare and/or pharmaceutical practice.

MATERIALS: natural rubber latex.

ATTENTION! THE PRODUCT IS MADE OF NATURAL RUBBER LATEX, WHICH MAY CAUSE AN ALLERGIC REACTION. THE GLOVES DO NOT GUARANTEE 100% HAND PROTECTION AGAINST PUNCTURES, CUTS, AND DAMAGE CAUSED BY EXPOSURE TO CHEMICALS. STERILITY GUARANTEED WITH PACKAGE INTEGRITY.

EXPLANATION OF THE MEDICAL DEVICE. Gloves must be used as per the instruction on the device device. The use of the device does not require special qualification or special education. Medical gloves are used in medical or healthcare facilities indoors, in a dry place, away from direct sunlight, at a temperature of 15°C to 25°C and relative humidity from 55% up to 65%, for indoors, and at a temperature of 15°C to 25°C when worn on the hands. The device is for single use only. Do not use in case of skin sensitization. For individual use only.

at Anhui Anyu Latex Products Co., Ltd., China, No. 85, Yuhua Road, 230010 Bengbu, Anhui, China.

AUTHORIZED REPRESENTATIVE OF THE MANUFACTURER (PRODUCED) ON THE TERRITORY OF THE RUSSIAN FEDERATION: "BENOVY" Company Limited, Russia, 104102, G. Kabanovskiy, 1, 1st floor (see, 1st floor, office 201, +7 (812) 305-18-52, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

IMPORTER: "BENOVY" Company Limited, Russia, 104102, G. Kabanovskiy, 1, 1st floor (see, 1st floor, office 201, +7 (812) 305-18-52, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

SHelf LIFE OF THE MEDICAL DEVICE. The established shelf life of surgical gloves is 3 years. Do not use after the expiry date.

MANUFACTURER'S WARRANTY. The manufacturer guarantees the preservation of all parameters and characteristics of the gloves throughout the shelf life (3 years) upon the condition of package integrity, observance of storage, transportation and operation condition in accordance with the instruction and acceptable quality level AQL 1.5.

 beaded cut texture	 textured surface	 cut edge	 two-piece construction	 anatomical shape
 fit	 LATEX	 STERILE	 natural latex	 polymer coating

8.0 LATEX 50 pairs

www.benovy.ru

BENOVY®
ПЕРЧАТКИ



8.0 ЛАТЕКС 50 пар

Полупроводящая перчатка

Полупроводящая перчатка

BENOVY®
ПЕРЧАТКИ

АУС Перчатки хирургические одноразовые стерильные «BENOVY» из натурального латекса соответствуют требованиям стандарта ГОСТ Р 52086-2013. Латекс гипоаллергенный, цвет белый, размер 8.0.

НАЗНАЧЕНИЕ: Медицинское изделие. Перчатки предназначены для хирургического вмешательства при проведении операций на открытых и закрытых ранах, ожогах, обморожениях, а также для проведения манипуляций с острыми и тупыми инструментами, иглами, катетерами и другими медицинскими изделиями.

УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВКИ, ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ: Медицинское изделие должно храниться в стерильном виде в упаковке, защищенной от влаги и света. Срок годности изделия 3 года. Срок хранения изделия в упаковке 3 года. Срок годности изделия в упаковке 3 года. Срок хранения изделия в упаковке 3 года.

МАТЕРИАЛ: Натуральный латекс. Перчатки выполнены из натурального латекса, который имеет высокую эластичность и прочность. Перчатки имеют гладкую поверхность, что обеспечивает надежное сцепление с инструментами и другими медицинскими изделиями. Перчатки имеют длину 25 см, ширину 10 см, толщину 0,2 мм. Перчатки имеют 5 пальцев, 5 ногтей и 5 кончиков. Перчатки имеют 5 пальцев, 5 ногтей и 5 кончиков. Перчатки имеют 5 пальцев, 5 ногтей и 5 кончиков.

8.0 ЛАТЕКС 50 пар

Артикул: B129K/L5

4 600 286 033 723

www.benovy.ru

BENOVY®
GLOVES

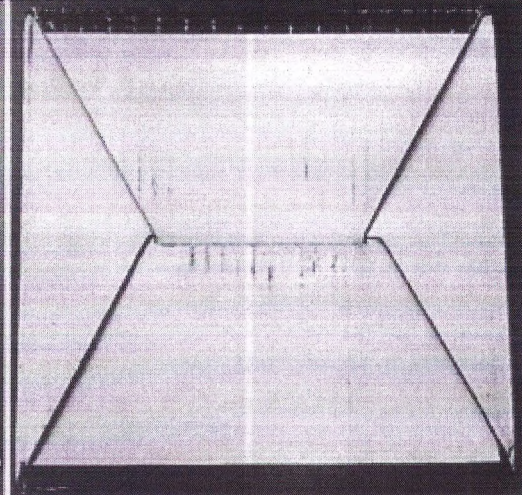


8.0 LATEX 50 pairs

polymer coating

medical glove

BENOVY®

Маркировка потребительской (групповой) упаковки медицинского изделия

BENOVY®

ПЕРЧАТКИ

RUS

Перчатки хирургические одноразовые стерильные «BENOVY» из натурального латекса анатомические с изогнутыми пальцами текстурированные неопудренные с полимерным покрытием (манжета с валиком), цвет белый, размер: 8.0.

НАЗНАЧЕНИЕ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Перчатки предназначены для одноразового использования при защите рук медицинского персонала и создания барьера от бактериальной и/или вирусной контаминации между медицинским работником и пациентом во время хирургических операций и других санитарных действиях, требующих соблюдения условий стерильности.

УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВКИ, ХРАНЕНИЯ И УТИЛИЗАЦИИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Транспортировка изделия может осуществляться всеми видами крытого транспорта в соответствии с правилами транспортировки, действующими для данного вида транспорта. При транспортировке не должны нарушаться условия хранения. Изделия необходимо хранить в сухом месте, защищенном от воздействия прямых солнечных лучей или яркого искусственного света, имеющего высокое содержание ультрафиолета, при температуре от 0°C до 25°C и относительной влажности воздуха – от 65% до 85%. Следует быть осторожными с изделиями, хранящимися при температуре ниже 15°C, так как при неосторожном обращении они могут быть жесткими и чувствительными к деформации. После хранения при низкой температуре перчатки перед использованием должны быть прогреты до 30°C по всему объему изделия. В помещениях для хранения не допускается размещать оборудование, генерирующее озон, такое как ртутные лампы или высоковольтное электрооборудование, являющееся источником повышенного искрообразования или бесшумных электрических разрядов. Изделия необходимо хранить вдали от источников возгорания. Горючие газы и органические пары должны быть исключены из складских помещений. Использование медицинского изделия принадлежит к категории Инфекционных отходов (Отходы класса Б согласно нормативному руководству РФ СанПиН 2.1.3684-21). Сбор, временное хранение и вывоз отходов следует выполнять в соответствии со схемой обращения с медицинскими отходами, принятой в данной организации, осуществляющей медицинскую и/или фармацевтическую деятельность.

МАТЕРИАЛ: натуральный каучуковый латекс.

ВНИМАНИЕ! ИЗДЕЛИЕ СДЕЛАНО ИЗ ЛАТЕКСА НАТУРАЛЬНОГО КАУЧУКА, КОТОРЫЙ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ АЛЛЕРГИЧЕСКУЮ РЕАКЦИЮ. ПЕРЧАТКИ НЕ ГАРАНТИРУЮТ 100% ЗАЩИТЫ РУК ОТ ПРОКОЛОВ, ПОРЕЗОВ И ПОВРЕЖДЕНИЙ, ВЫЗВАННЫХ ВОЗДЕЙСТВИЕМ ХИМИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ. СТЕРИЛЬНОСТЬ ГАРАНТИРОВАНА ПРИ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ.

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Перед применением перчаток провести гигиеническую обработку рук, выполнив технологию обработки рук хирургов. Необходимо строго соблюдать правила надевания перчаток, чтобы не нарушить стерильность их рабочей поверхности. Вскрыть индивидуальную внешнюю упаковку стерильных перчаток (в стороне от стерильного столика), извлечь («вытряхнуть») из нее внутренний кошелёк с перчатками на стерильную поверхность. Затем вскрыть внутренний кошелёк стерильным пинцетом либо асептически обработанными руками. Надеть перчатки в соответствии с техникой надевания хирургических перчаток. Снимать использованные перчатки следует осторожно, избегая разбрызгивания с поверхностей перчатки, при котором возможно микробное загрязнение рук и окружающей среды. Снять перчатки в соответствии с техникой снятия хирургических перчаток. Погрузить обе перчатки в емкость с дезинфицирующим раствором для обеззараживания или в одноразовую емкость для временного хранения отходов с целью последующего централизованного обеззараживания/обезвреживания. После завершения работы и снятия перчаток необходимо провести гигиеническую обработку рук. Для профилактики сухости и нежелательных явлений на коже медицинским работникам рекомендуется всегда использовать профессиональный питательный крем для рук.

УСЛОВИЯ ПРИМЕНЕНИЯ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Перчатки должны применяться в соответствии с инструкцией на медицинское изделие. Применение изделия не требует специальной квалификации или специального образования. Медицинские перчатки применяются в лечебных или лечебно-профилактических учреждениях в закрытом помещении в сухом месте, вдали от прямых солнечных лучей, при температуре от 15°C до 25°C и относительной влажности от 65% до 85%, и при температуре от 36°C до 40°C, будучи надетыми на руки. Изделие предназначено только для одноразового применения. Не применять при несоответствии размера. Только для индивидуального применения.

«Аньхой Аню Латекс Продактс Ко., Лтд.», Китай, №95 Юйхэ роуд, 233010 Банбу, Аньхой, Китай.

УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ (ИЗГОТОВИТЕЛЯ) НА ТЕРРИТОРИИ РФ: ООО «БИНОВИ», Россия, 194292, Санкт-Петербург, 5-й Верхний пер., д. 1, лит. Ж, помещ. 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

ИМПОРТЕР: ООО «БИНОВИ», Россия, 194292, Санкт-Петербург, 5-й Верхний пер., д. 1, лит. Ж, помещ. 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

Регистрационное удостоверение № РЗН 2024/22089 от 21.02.2024 г.

Соответствует ГОСТ Р 52238-2004, ГОСТ Р 57396-2017 и ГОСТ ISO 10282-2017.

Не подлежит обязательной сертификации.

СРОК ГОДНОСТИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Установленный срок годности 3 года. Не использовать по истечении срока годности.

ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ. Производитель гарантирует сохранность всех параметров и характеристик перчаток в течение всего срока годности (3 года) при условии целостности упаковки, соблюдения условий хранения, транспортировки, эксплуатации в соответствии с инструкцией и приемлемого уровня качества $AQL \leq 1,5$.

8.0

ЛАТЕКС

50
пар





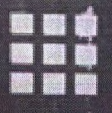


Артикул: B129KR5

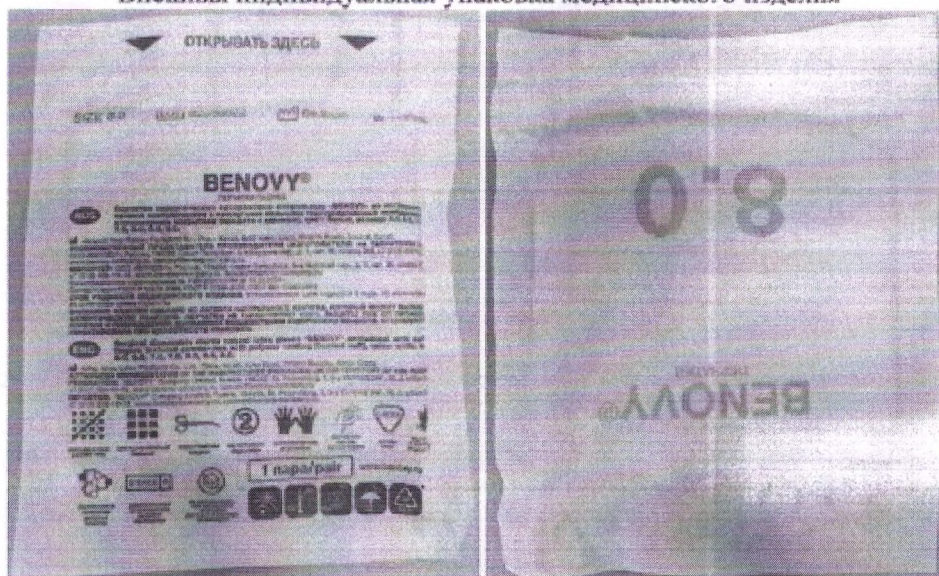
 4 660286 033725
www.benovy.ru

LOT B2539022
 04.2025

 **04.2028**

 испоудренные powder free	 текстурированные textured	 хирургические surgical	 одноразовые disposable	 анатомические anatomical
 изогнутые пальцы carved fingers	 латекс latex	 стерильная sterile	 не использовать при нарушении упаковки don't use if package is damaged	 полимерное покрытие polymer coating

Внешняя индивидуальная упаковка медицинского изделия



Маркировка внешней индивидуальной упаковки медицинского изделия

ОТКРЫВАТЬ ЗДЕСЬ

SIZE 8.0

LOT B2539022

04.2025

04.2028

BENOVY®

ПЕРЧАТКИ/GLOVES

RUS

Перчатки хирургические одноразовые стерильные «BENOVY» из натурального латекса анатомические с изогнутыми пальцами текстурированные неопудренные с полимерным покрытием (манжета с валиком), цвет белый, размер: 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.

«Аньхой Аньо Латекс Продактс Ко., Лтд.», Китай, №95 Юйхэ роуд, 233010 Бэнбу, Аньхой, Китай.
УПОЛНОМОЧЕННЫЙ ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ (ИЗГОТОВИТЕЛЯ) НА ТЕРРИТОРИИ РФ:
ООО «БИНОВИ», Россия, 194292, Санкт-Петербург, 5-й Верхний пер., д. 1, лит. Ж, помещ. 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

ИМПОРТЕР: ООО «БИНОВИ», Россия, 194292, Санкт-Петербург, 5-й Верхний пер., д. 1, лит. Ж, помещ. 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru

Регистрационное удостоверение № РЗН 2024/22089 от 21.02.2024 г.

Соответствует ГОСТ Р 52236-2004, ГОСТ Р 57398-2017, ГОСТ ISO 10282-2017

СРОК ГОДНОСТИ МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ. Установленный срок годности 3 года. Не использовать по истечении срока годности.

ВНИМАНИЕ! ИЗДЕЛИЕ СДЕЛАНО ИЗ ЛАТЕКСА НАТУРАЛЬНОГО КАУЧУКА, КОТОРЫЙ МОЖЕТ ВЫЗЫВАТЬ АЛЛЕРГИЧЕСКУЮ РЕАКЦИЮ. ПЕРЧАТКИ НЕ ГАРАНТИРУЮТ 100% ЗАЩИТЫ РУК ОТ ПРОКОЛОВ, ПОРЕЗОВ И ПОВРЕЖДЕНИЙ, ВЫЗВАННЫХ ВОЗДЕЙСТВИЕМ ХИМИЧЕСКИХ ВЕЩЕСТВ. СТЕРИЛЬНОСТЬ ГАРАНТИРОВАНА ПРИ ЦЕЛОСТНОСТИ УПАКОВКИ.

ENG

Surgical disposable sterile natural latex gloves «BENOVY» anatomical with curved fingers textured powder-free with polymer coating (beaded cuff), color: white, size: 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.

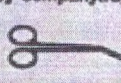
Anhui Anyu Latex Products Co., Ltd., China, No.95, Yuhe Road, 233010 Bengbu, Anhui, China.
AUTHORIZED REPRESENTATIVE OF THE MANUFACTURER (PRODUCER) ON THE TERRITORY OF THE RUSSIAN FEDERATION: «BENOVY» Company Limited, Russia, 194292, St. Petersburg, 1, 5-y Verkhny per., lit. J, office 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru
IMPORTER: «BENOVY» Company Limited, Russia, 194292, St. Petersburg, 1, 5-y Verkhny per., lit. J, office 205, +7 (812) 309-16-32, www.benovy-company.ru, benovy@benovy-company.ru



неопудренные
powder free



текстурированные
textured



хирургические
surgical



одноразовые
disposable



анатомические
anatomical



изогнутые пальцы
curved fingers



латекс
latex



манжета с валиком
beaded cuff



полимерное покрытие
polymer coating

STERILE R

радиационная стерилизация
radiation sterilization



не использовать при нарушении упаковки
don't use if package is damaged

1 пара/pair

www.benovy.ru

