

Версія 3

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 20150515**Виробник:**

Master Beauty End Healthcare LLP, 85 Great Portland Street, perший поверх,
 Лондон, W1W 7LT, Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії
 Master Beauty & Healthcare LLP, 85 Great Portland Street, First Floor, LONDON, W1W 7LT, United
 Kingdom,

підтверджує, що медичні вироби:

ГІВАЛЕКС, розчин для ротової порожнини по 125 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірним
 стаканчиком у картонній коробці, клас ризику I

ГІВАЛЕКС, спрей для ротової порожнини по 50 мл у флаконі, по 1 флакону разом з
 пульверизатором у картонній коробці, клас ризику I

не виробляються:

Іншоетрі Фармасотік Саїд (ІФС)
 Industries Pharmaceutiques Saïd (ІПС)

на виробничій дільниці:

111, Індустріальна Зона, Джебель Уст, Туніс
 111, Zone Industrielle, Djebel Oust, Tunisie

відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого
 Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 року № 753, Додаток 8

Технічна документація на медичний виріб розроблена та впроваджена.

Уповноважений представник виробника в Україні: ТОВ «Марко Фарм Лтд»

Адреса місцезнаходження: Україна, 01034, м. Київ, вул. Пушкінська, 10

В особі: Директора Садоваго Григорія Андріановича (за Договором-Дорученням 1506/08 від 15
 липня 2019 р.)

Строк дії декларації до: 05.02.2024 р.

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника

Уповноважений представник
 виробника в Україні
 (за дорученням)



Г.А. Садовий Г.А.
(ІПБ)

05.02.2024 р.

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № 20150515

Виробник:

Мастер Бьюті Енд Хелскеар ЛЛП, 85 Грейт Портленд Стріт, перший поверх,
Лондон, W1W 7LT, Сполучене Королівство Великої Британії та Північної Ірландії
Master Beauty & Healthcare LLP, 85 Great Portland Street, First Floor, LONDON, W1W 7LT, United
Kingdom,

підтверджує, що медичні вироби:

ГІВАЛЕКС, розчин для ротової порожнини по 125 мл у флаконі, по 1 флакону разом з мірним
стаканчиком у картонній коробці, клас ризику I

ГІВАЛЕКС, спрей для ротової порожнини по 50 мл у флаконі, по 1 флакону разом з
пульверизатором у картонній коробці, клас ризику I

які виробляються:

Індюстрі Фармасотік Саїд (ІФС)
Industries Pharmaceutiques Said (IPS)

на виробничій дільниці:

1111, Індустріальна Зона, Джебель Уст, Туніс
1111, Zone Industrielle, Djebel Oust, Tunisie

відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого
Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 року № 753, Додаток 8

Технічна документація на медичний виріб розроблена та впроваджена

Уповноважений представник виробника в Україні: ТОВ «Марко Фарм Лтд»

Адреса місцезнаходження: Україна, 01034, м. Київ, вул. Пушкінська, 10

В особі: Директора Садового Григорія Андріановича (за Договором-Доручення 1506/08 від 15
липня 2019 р.)

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника

Уповноважений представник
виробника в Україні
(за дорученням)


(Підпис)


УКРАЇНА * М. Київ * Садове Григорій Г.А.
У ФОРМІ ТОВАРИСТВА * (ПІБ)
"16"
«Оптіма-Фарм, ЛТД»
Ідентифікаційний код
21642228

08.08.2019, м. Київ

