

**КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД.**

ПТД 7906 енд 7907, Таман Понтіан Джайя, Бату 34, Джалан Джохор, 82000 Понтіан, Джохор, Малайзія  
 Тел.: +60 (07) 687 8833/6168 Факс.: +60 (07) 688 2755/686 2657

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

|                |                             |                    |               |
|----------------|-----------------------------|--------------------|---------------|
| Серійний номер | : CP 106854/2023            | Дата виробництва   | : 2023/03     |
| Назва          | : VIVA для УЗД (КХ05) 100шт | Термін придатності | : 2028/02     |
| Клієнт         | : ТОВ «Укрмедіка»           | Тип                | : КХ05        |
| Серія          | : 23P046                    | Колір              | : Натуральний |
| Кількість      | : 2,000 шт.                 | Дата тестування    | : 21.03.2023  |

Відповідає: Карекс - внутрішня перевірка

| № | Випробування           |                      | Специфікація/<br>Вимоги | Рівень<br>перевірки                              | Результати                |                        |                        |                        |
|---|------------------------|----------------------|-------------------------|--|---------------------------|------------------------|------------------------|------------------------|
|   |                        |                      |                         |  | К-сть<br>невідповідностей | Діапазон               | Середнє                |                        |
| 1 | Розміри                | Довжина, мм          | 210 ± 10                | 13 презервативів,<br>все повинно<br>відповідати  | 0                         | 205-215                | 209                    |                        |
|   |                        | Ширина, мм           | 40 ± 2                  |  | 0                         | 41.0                   | 41.0                   |                        |
|   |                        | Товщина, мм          | 0.080 – 0.095           |  | 0                         | 0.080-0.086            | 0.082                  |                        |
| 2 | Відсутні розриви       |                      | Нема розривів           | G-1,   | 0                         | Не застосовується      |                        |                        |
| 3 | Видимі дефекти         |                      | Нема дефектів           | AQL 2.5  | 0                         | Не застосовується      |                        |                        |
| 4 | Розрив                 | До старіння          |                         | G-1,<br>AQL 1.5                                  | Не застосовується         |                        |                        |                        |
|   |                        | Розрив по об'єму, л  |                         |  | Мін. 18.0                 | Не застосовується      | Не застосов.           | Не застосов.           |
|   |                        | Розрив по тиску, кПа |                         |  | Мін 1.0                   | Не застосовується      | Не застосов.           | Не застосов.           |
|   |                        | Через 168 годин      |                         |  |                           | Не застосовується      |                        |                        |
|   |                        | Розрив по об'єму, л  |                         |  | Мін. 18.0                 | Не застосовується      | Не засто-<br>совується | Не засто-<br>совується |
|   | Розрив по тиску, кПа   |                      | Мін 1.0                 |  | Не засто-<br>совується    | Не засто-<br>совується |                        |                        |
| 5 | Колір                  |                      | Не встановлено          | 13 презервативів,<br>все повинно<br>відповідати  | Не застосовується         | Не засто-<br>совується | Не засто-<br>совується |                        |
| 6 | Кількість змазки, мг   |                      | Не застосовується       | 13 презервативів,<br>все повинно<br>відповідати. | Не застосовується         | Не застосовується      |                        |                        |
| 7 | Цілісність пакету      |                      | Відсутнє протікання     | S-3,<br>AQL 2.5                                  | 0                         | Не засто-<br>совується | Не засто-<br>совується |                        |
| 8 | Пакування і маркування |                      | Не виявлено дефектів    | 13 презервативів,<br>всі повинні<br>відповідати. | 0                         | Не засто-<br>совується | Не засто-<br>совується |                        |

Статус: «+» Відповідає «.» Не відповідає

(печатка)

Підготував: (підпис)

Переглянув: (підпис)

Затвердив: (підпис)

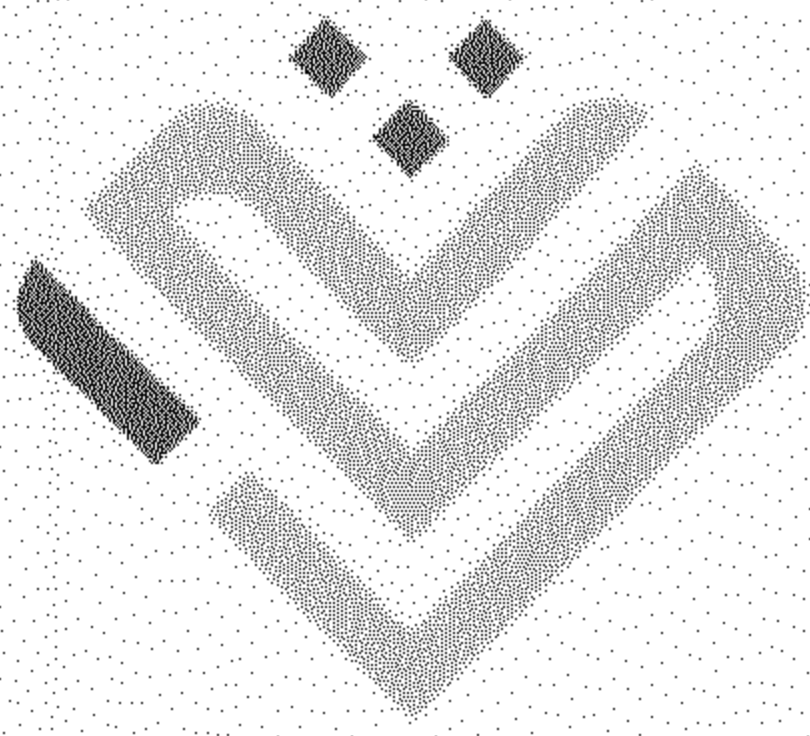
Ім'я: Сіті Русліза Бінті Мд. Амін  
 Посада: Діловод СМЯ  
 Дата: 22.03.2023

Ім'я: Рохані Бінті Ахмад  
 Посада: Старший менеджер СМЯ  
 Дата: 22.03.2023

Ім'я: Аліф Юсоф Бін Атан  
 Посада: Помічник менеджера СМЯ  
 Дата: 22.03.2023



*Враховано 2006 шт*



Товариство з обмеженою відповідальністю  
«УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ  
СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ»  
(ТОВ «УЦМСП»)

UA.TR.098

# СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Дійсний до 10 листопада 2026 р.

Цей сертифікат засвідчує, що продукція:

Презервативи латексні VIVA (згідно додатку)

Клас IIб

Презервативи латексні для ультразвукового дослідження VIVA, VIZIT (згідно додатку)

Клас IIа

Відповідає вимогам: Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» (Додаток 3, крім п.8 – п.11)

Виробник:

КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД.

ПТД 7906 енд 7907, Таман Понтіан Джайя, Бату 34, Джалан Джохор,  
82000 Понтіан, Джохор, Малайзія

KAREX INDUSTRIES SDN. BHD.

PTD 7906 & 7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor,  
82000 Pontian, Johor, Malaysia

Місце виробництва:

КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД.

Лот 2244, Бату 39 1/2, Понтіан Беісар, 82000 Понтіан, Джохор, Малайзія

KAREX INDUSTRIES SDN. BHD.

Lot 2244, Batu 39 1/2, Pontian Besar, 82000 Pontian, Johor, Malaysia

Уповноважений представник в Україні: ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ  
«УКРМЕДІКА», вул. Куренівська, 18, м. Київ, 04073, Україна, код за ЄДРПОУ 39225005

Додаткова інформація: контроль відповідності продукції вимогам Додатка 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів здійснюється шляхом проведення періодичного нагляду згідно програми

Сертифікат видано: Органом з сертифікації (оцінки відповідності) ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ», вул. Саперно-Слобідська, б. 10, оф. 1, м. Київ, 03028, Україна, атестат про акредитацію в НААУ: №10213, номер призначеного ООВ: UA.TR.098, на підставі рішення щодо результатів сертифікації від 11.11.2021 р. № 0370-218:2021

Виробник зобов'язаний інформувати орган з оцінки відповідності про будь-який свій намір істотних змін до затвердженого проекту медичного виробу, які можуть вплинути на відповідність основним вимогам Додатка 1 та Додатка 3 до Технічного регламенту щодо медичних виробів. У випадку порушення умов, за яких було видано сертифікат, орган з оцінки відповідності має право призупинити дію сертифіката або анулювати сертифікат.

Зареєстрований у Реєстрі  
ООВ ТОВ «УЦМСП»

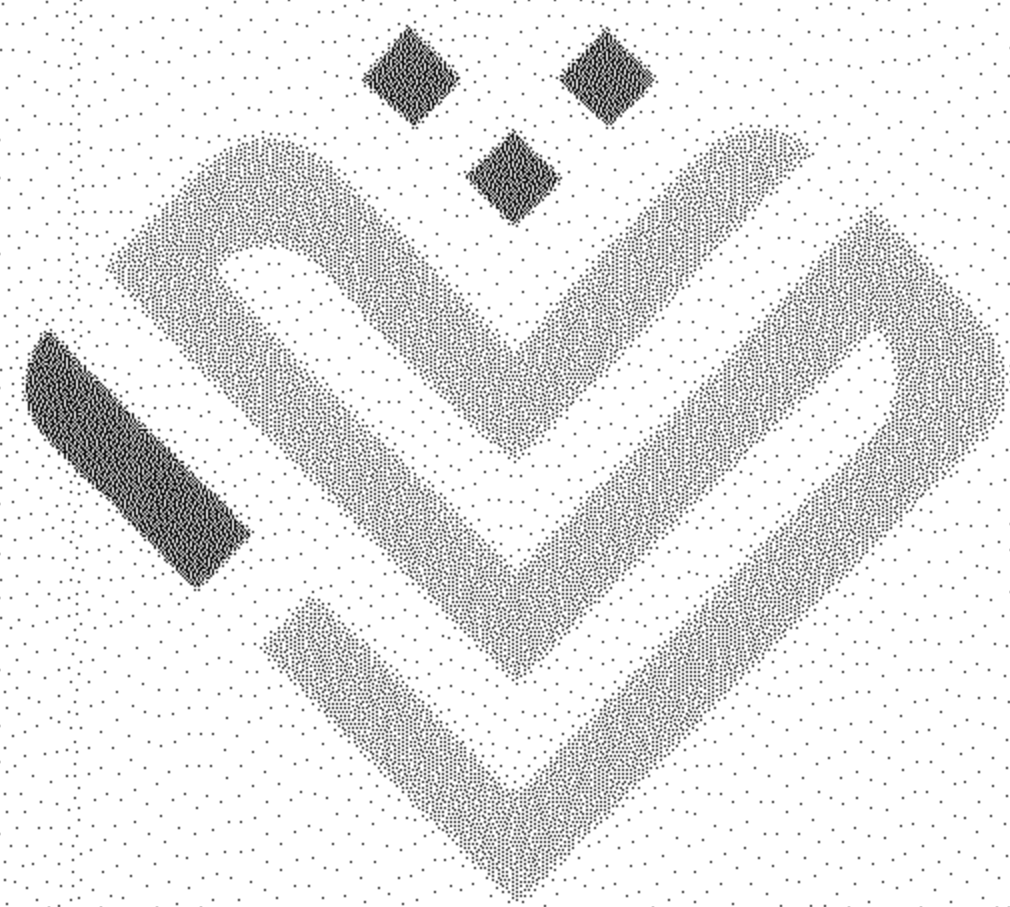
11.11.2021 р. UA.TR.098.0370



Сергій КУСТОВСЬКИЙ

Чинність сертифіката можна перевірити у Реєстрі ТОВ "УЦМСП", тел.: +38 (044) 593-71-92





UA.TR.098

# ДОДАТОК

## до сертифіката відповідності

№ UA.TR.098.0370-21

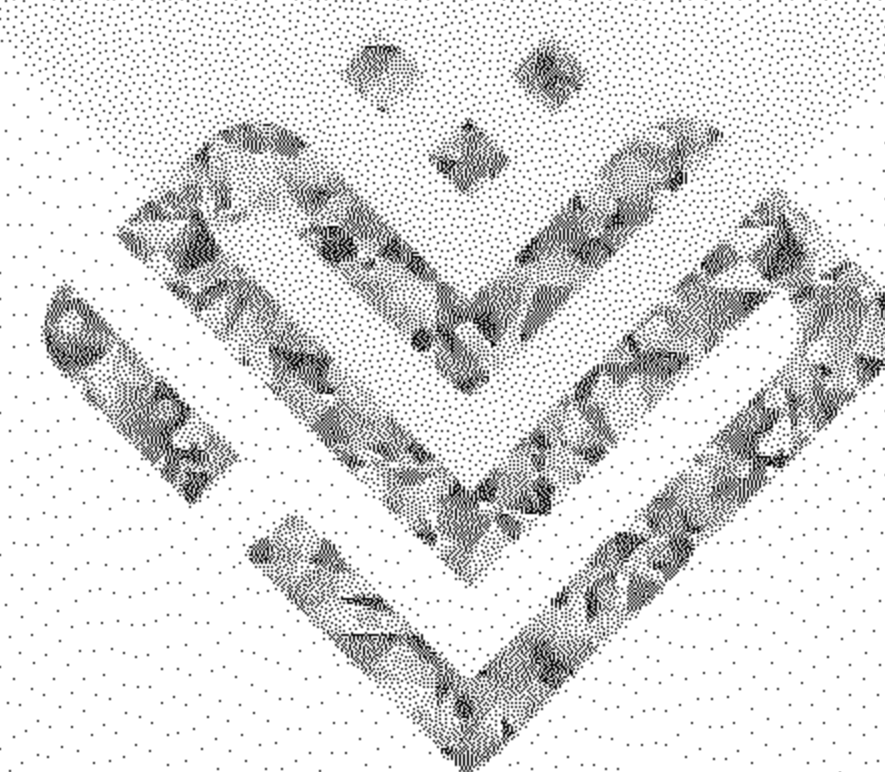
від 11 листопада 2021 р.

| № п/п | Назва медичного виробу                                      | Клас ризику |
|-------|---|-------------|
| 1.    | Презервативи латексні VIVA класичні                         | IIб         |
| 2.    | Презервативи латексні VIVA ребристі                         | IIб         |
| 3.    | Презервативи латексні VIVA кольорові ароматизовані          | IIб         |
| 4.    | Презервативи латексні VIVA ультратонкі                      | IIб         |
| 5.    | Презервативи латексні VIVA з крапками                       | IIб         |
| 6.    | Презервативи латексні VIVA для ультразвукового дослідження  | IIа         |
| 7.    | Презервативи латексні VIZIT для ультразвукового дослідження | IIа         |

Керівник ООВ ТОВ «УЦМСЦ



Сергій КУСТОВСЬКИЙ





## ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № ТФ-03VVU/2021 DECLARATION OF CONFORMITY № TF-03VVU/2021

Загальна назва виробу:  
*Common name of medical device:*

Виробник:  
*Manufacturer:*

Місце виробництва:  
*Manufacturing place:*

Уповноважений представник:  
*Authorized representative:*

Сфера застосування:  
*Intended Use:*

Відповідність стандартам:  
*Standards applied:*

Стерильність:  
*Sterility:*

Функції вимірювання:  
*Measurement functions:*

Класифікація:  
*Classification:*

Процедура оцінки відповідності:  
*Conformity Assessment Route:*

Презервативи латексні VIVA, VIZIT для ультразвукового дослідження  
*Latex condoms VIVA, VIZIT for ultrasound*

КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД.  
ПТД 7906 енд 7907, Таман Понтіан Джайя, Бату 34, Джалан Джохор, 82000 Понтіан, Джохор, Малайзія

KAREX INDUSTRIES SDN. BHD.  
PTD 7906 & 7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor, 82000 Pontian, Johor, Malaysia

Лот 2244, Бату 39 1/2, Понтіан Беісар, 82000 Понтіан, Джохор, Малайзія  
Lot 2244, Batu 39 1/2, Pontian Besar, 82000 Pontian, Johor, Malaysia

ТОВ «УКРМЕДІКА», вул. Куренівська, 18, м. Київ, 04073, Україна  
UKRMEDIKA LLC, 18, Kurenivska St., Kyiv, 04073, Ukraine  
[www.ukrmedika.com](http://www.ukrmedika.com)

Презервативи для ректовагінального датчика апарату ультразвукового дослідження (УЗД).

*Latex condoms for rectovaginal probe for ultrasound.*  
EN ISO 13485:2016, ISO 4074:2015, EN ISO 4074:2015

Не застосовується.  
*Not applicable.*

Не застосовується.  
*Not applicable.*

Клас ІІа (п. 22, Додаток 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів згідно Постанови №753 від 02.10.2013 р.)

*Class IIa (p. 22, Annex 2 Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013)*

Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю згідно Додатку 3, виключаючи п. 8-11, Технічного регламенту щодо медичних виробів згідно Постанови №753 від 02.10.2013 р. (Сертифікат відповідності №UA.TR.098.0370-21 від 11.11.2021 р., дійсний до – 10.11.2026 р., виданий ООВ ТОВ «УЦМСП» (ідентифікаційний номер №UA.TR.098)).

*Full Quality Assurance System of the design Annex 3, excluding p. 8-11, Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013 (Certificate of Compliance № UA.TR.098.0370-21 from 11.11.2021, valid till – 10.11.2026, issued by SAB «UCMSP» LLC (identification number №UA.TR.098)).*

КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД., декларує та несе повну відповідальність за виконання основних вимог до медичних виробів згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів Постанови №753 від 02.10.2013 р.

КАРЕКС ІНДАСТРІС СДН. БХД., declares and bears full responsibility for the execution the fulfillment of basic requirements for medical products, according to Annex 1 of Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013.

Підпис уповноваженого представника:

Директор ТОВ «УКРМЕДІКА»

І. О. Беляк

Дата видачі: 11.11.2021 р.  
Термін дії: до 10.11.2026 р.

ТФ-03VVU/2021  
TF-03VVU/2021

Редакція: 1  
Version: 1

Сторінка 1 з 1  
Page 1 of 1











## ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № ТФ-03VVU/2016 DECLARATION OF CONFORMITY № TF-03VVU/2016

|  |  |                                  |                                      |
|--|--|----------------------------------|--------------------------------------|
| <b>Загальна назва виробу:</b><br><i>Common name of medical device:</i>   | <b>Презервативи латексні VIVA, VIZIT для ультразвукового дослідження</b><br><i>Latex condoms VIVA, VIZIT for ultrasound</i>  |                                  |                                      |
| <b>Перелік виробів:</b><br><i>List of products:</i>  |  |                                  |                                      |
| <b>Виробник:</b><br><i>Manufacturer:</i>   | <b>KAREX INDUSTRIES SDN. BHD., PTD 7906&amp;7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor, 82000 Pontian, Johor, Malaysia</b>   |                                  |                                      |
| <b>Виробничі дільниці:</b><br><i>Manufacturing sites:</i>  | <b>Lot 2244, Batu 39 1/2, Pontian Besar, 82000, Pontian, Johor, Malaysia</b>   |                                  |                                      |
| <b>Уповноважений представник:</b><br><i>Authorized representative:</i>   | <b>ТОВ «УКРМЕДИКА», вул. Куренівська, 18, 04073, м. Київ, Україна</b><br><i>UKRMEDIKA, LLC, 18, Kurenivska Sr., Kyiv, Ukraine, 04073, www.ukrmedika.com</i>  |                                  |                                      |
| <b>Сфера застосування:</b><br><i>Intended Use:</i>   | <b>Презервативи для ректо-вагінального датчика апарату ультразвукового дослідження (УЗД).</b><br><i>Latex condoms for recto-vaginal probe for ultrasound</i>   |                                  |                                      |
| <b>Відповідність стандартам:</b><br><i>Standarts applied:</i>  | <b>EN ISO 4074/ ISO 13485:2003/ EN ISO 13485:2012/ ISO 9001:2008</b>   |                                  |                                      |
| <b>Стерильність / Sterility:</b>   | Не застосовується / <i>Not applicable.</i>   |                                  |                                      |
| <b>Функції вимірювання:</b><br><i>Measurement functions:</i>   | Не застосовується / <i>Not applicable.</i>   |                                  |                                      |
| <b>Класифікація:</b><br><i>Classification:</i>   | <b>Клас 2a (п. 22, Додаток 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів згідно Постанови №753 від 02.10.2013р.)</b><br><i>Class 2a (p. 22, Annex 2 Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013)</i>   |                                  |                                      |
| <b>Процедура оцінки відповідності:</b><br><i>Conformity Assesment Route:</i>   | <b>Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів згідно Постанови №753 від 02.10.2013р (Сертифікат №UA.TR.039.201-16 від 05.09.2016р., дійсний до – 04.09.2021р., виданий ДП «УМЦС» (ідентифікаційний номер ООВ №UA.TR.039)).</b><br><i>Annex 3 Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013 (Certificate № UA.TR.039.201-16 from 05.09.2016, valid until – 04.09.2021, issued by «UMCC» (identification number OOV №UA.TR.039)).</i> |                                  |                                      |
| <b>KAREX INDUSTRIES SDN. BHD.,</b> декларує та несе повну відповідальність за виконання основних вимог до медичних виробів згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів Постанови №753 від 02.10.2013р.<br><i>KAREX INDUSTRIES SDN. BHD., declares and bears full responsibility for the requirements for medical products, according to Annex 1 of Technical Regulations on medical devices according to the Resolution №753 from 02.10.2013.</i> |  |                                  |                                      |
| <b>Підпис уповноваженої особи:</b><br><b>Директор ТОВ «УКРМЕДИКА»</b>  <b>Беляк І.О.</b>   |  |                                  |                                      |
| Дата видачі: 06.09.2016р.<br>Дата перевидачі: 14.11.2017р.<br>Термін дії: до 04.09.2021р.  | Технічний файл № ТФ-03VVU/2016<br><i>Technical file № TF-03VVU/2016</i>  | Редакція: 3<br><i>Version: 3</i> | Сторінка 1 з 1<br><i>Page 1 of 1</i> |



УКРАЇНА

ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
СВІДОЦТВО ПРО ДЕРЖАВНУ РЕЄСТРАЦІЮ

№ 14830/2015

Медичний виріб

**Презервативи з натурального латексу VIVA, VIZIT**

*назва медичного прибору, тип, вид, марка товару*

**IIБ**

*клас безпеки*

**в Додатку до даного Свідоцтва**

*номер згідно з каталогом*

Виробник

**KAREX INDUSTRIES SDN. BHD.**

**PTD 7906&7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34,**

**Jalan Johor, 82000 Pontian, Johor, Malaysia**

*назви країни-виробника, місця знаходження виробництва*

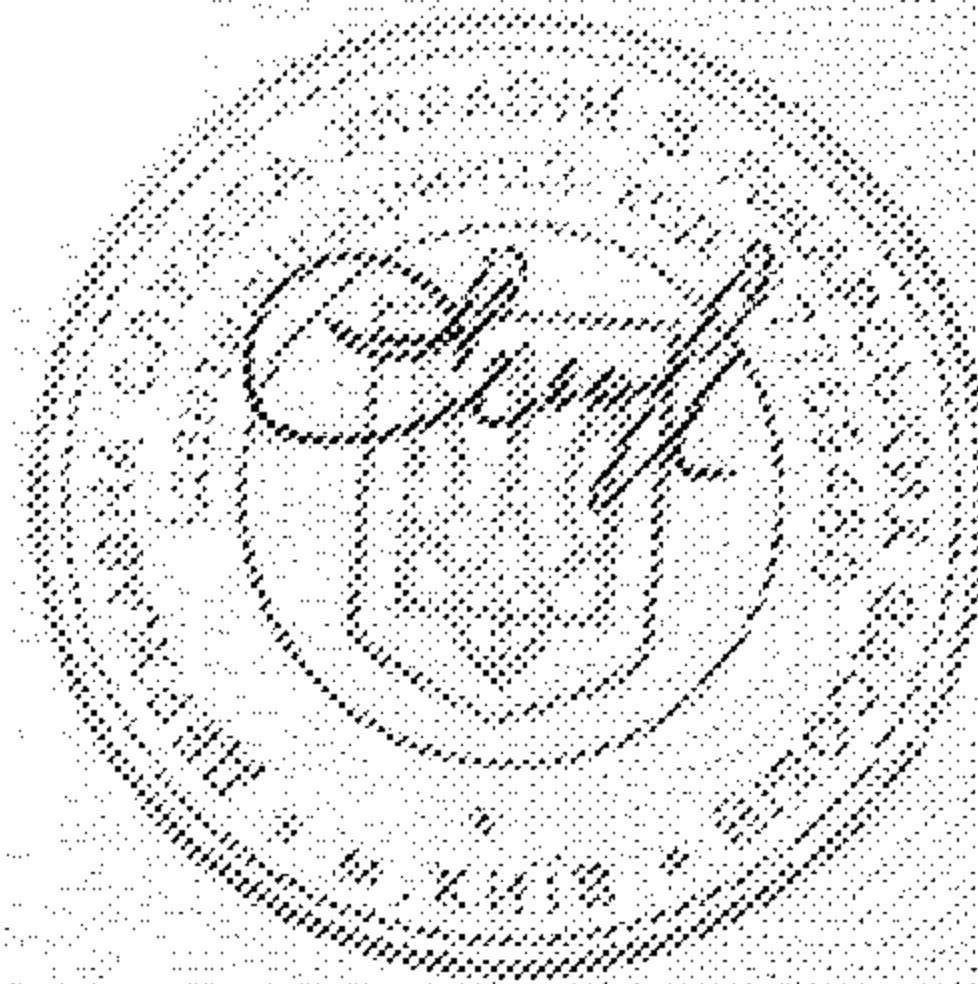
що відповідає реєстраційним матеріалам, згідно з наказом Державної служби України з лікарських засобів від 12.06.2015 № 452 внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення і дозволений для застосування на території України.

Строк дії свідоцтва необмежений

Перший заступник Голови

МП

О.А. Алексеева





ДОДАТОК

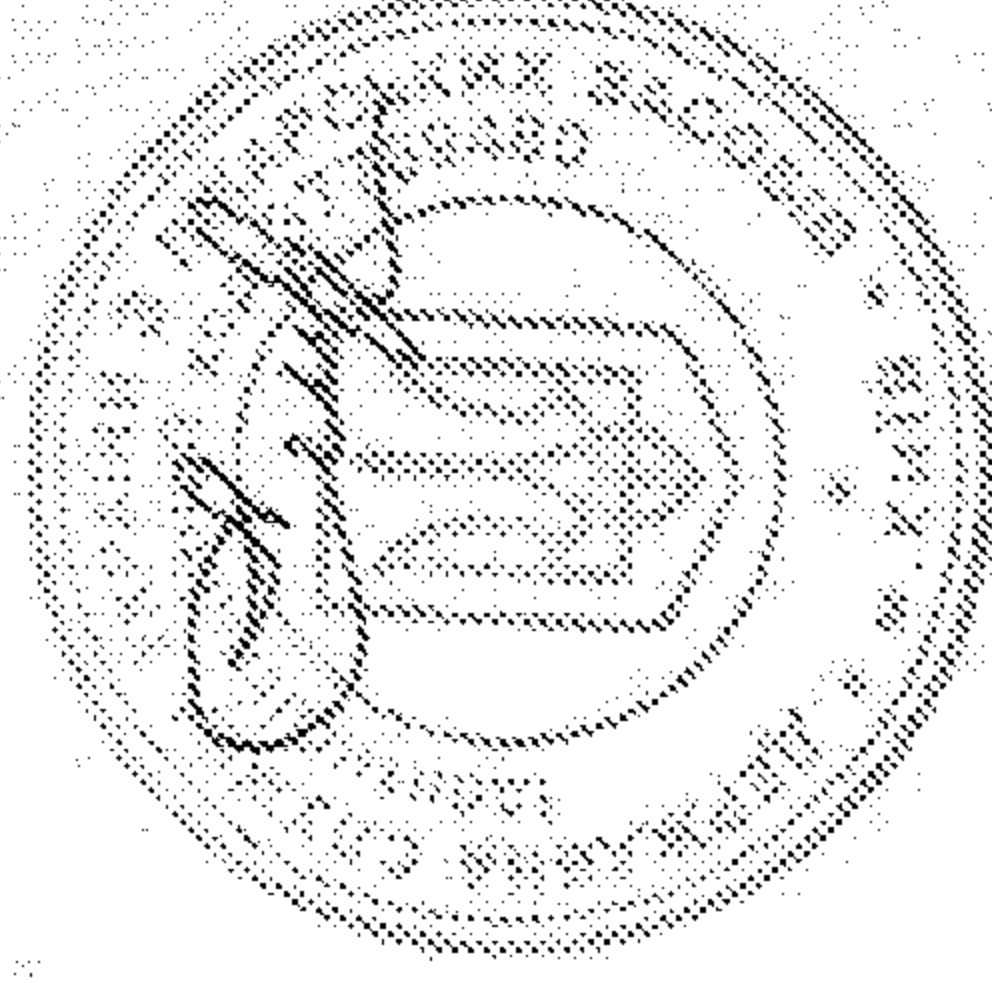
до Свідоцтва про державну реєстрацію № 14830/2015 від 12.06.2015  
Презервативи з натурального латексу VIVA, VIZIT  
виробництва KAREX INDUSTRIES SDN. BHD. (Malaysia)

| № з/п | Назва модифікації медичного виробу<br>англійською мовою | Назва модифікації медичного виробу<br>українською мовою     |
|-------|---|---|
| 1.    | Latex condoms VIVA Classic                              | Презервативи латексні VIVA класичні                         |
| 2.    | Latex condoms VIVA Ribbed                               | Презервативи латексні VIVA ребристі                         |
| 3.    | Latex condoms VIVA Coloured Flavoured                   | Презервативи латексні VIVA кольорові ароматизовані          |
| 4.    | Latex condoms VIVA Ultra Thin                           | Презервативи латексні VIVA ультратонкі                      |
| 5.    | Latex condoms VIVA Dotted                               | Презервативи латексні VIVA з крапками                       |
| 6.    | Latex condoms VIZIT Elite classic                       | Презервативи латексні VIZIT Elite класичні                  |
| 7.    | Latex condoms VIZIT Elite ultra light                   | Презервативи латексні VIZIT Elite ультратонкі               |
| 8.    | Latex condoms VIVA for ultrasound                       | Презервативи латексні VIVA для ультразвукового дослідження  |
| 9.    | Latex condoms VIZIT for ultrasound                      | Презервативи латексні VIZIT для ультразвукового дослідження |

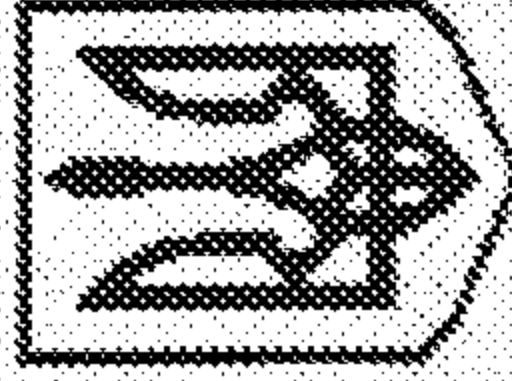
Перший заступник Голови  
Держлікслужби України

МП

О.А. Алексєєва







МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ  
ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА СЛУЖБА

ДЕРЖАВНА САНІТАРНО-ЕПІДЕМІОЛОГІЧНА  
СЛУЖБА УКРАЇНИ

(назва установи)

м. Київ, вул. Грушевського, 7

(адреса установи)

тел., факс: 253-94-84; 559-29-88



С.В. Протас

Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи

№ 07

2015 р.

№ 05.03.02-03/322637

Висновок експертизи отриманий з натурального латексу VIVA, VIZIT (Свідчення про державну реєстрацію №14830/2015 від 05.03.2015 з додатком)

(об'єкт експертизи, виготовлений у відповідності ГУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код УКТЗЕД: 4014

(код за ДКНД, код за УКТЗЕД, артикул)

медична практика, побут для контролювання заміщення (контрацепція) та захисту від захворювань, що передаються статевим шляхом, оптово-роздрібна торгівля

(сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи)

KAREX INDUSTRIES SDN. BHD., Малайзія, PTD 7906&7907, Taman Pontian Jaya, Batu 34, Jalan Johor, 82000 Pontian, Johor, Malaysia

(країна-виробник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, Е-пошта, WWW, код ЄДРПОУ)

ТОВ «УКРМЕДІКА», Україна, 04073, м. Київ, вул. Куренівська 18, тел: 531-39-46, код: 39225005

(заявник, адреса, місцезнаходження, телефон, факс, Е-пошта, WWW, код ЄДРПОУ)

На переконтрактній основі

(дані про контракт на постачання об'єкта експертизи в Україну)

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки / показникам: за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також результатами перевірки наданого заявником зразка об'єкту експертизи, а саме: за рівнями міграції токсичних речовин, не > мг/м<sup>3</sup>: альтаке, каптаке - 0,4; тіурам - 0,5; свинець - 0,03; кадмій - 0,001; шник- I,0; шнірно-подразнююча, сенсиділітуюча дія - відсутність відповідно до вимог "Методических указаний по санитарно-гигиенической оценке резиновых и латексных изделий медицинского назначения", М., 1988р. За мікробіологічними показниками (КУО на I вибір): аеробні бактерії, гриби - не >100; ентеробактерії та інші грампозитивні бактерії, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутність відповідно до вимог Державної Фармакопеї України, 2001, видання 1.

Необхідними умовами використання / застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є:

- а) дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань наданих заявником зразків;
- б) забезпечення умов транспортування, зберігання та реалізації продукції, передбачених вимогами і рекомендаціями виробника;
- в) утилізація як побутові відходи

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи "Презервативи з



натурального латексу VIVA, YIZIT (Свідоцтво про державну реєстрацію №14830/2015 від 12.06.2015 з додатком)<sup>4</sup>, за наданим запитом зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявленій сфері застосування.

Термін придатності: гарантований виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкція, правила тощо: Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи. Етикетка українською мовою повинна міститись на кожній тарній одиниці продукції; маркування здійснювати у відповідності з ДСТУ EN 980:2007 «Символи графічні для маркування медичних виробів».

Висновок дійсний: до 21.07.2020 р.

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

При зміні рецептури, технології виготовлення, які можуть змінити властивості об'єкта експертизи або спричинити негативний вплив на здоров'я людей, сфері застосування, умов застосування об'єкта експертизи даний висновок втрачає силу.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягає стандартному санітарному контролю (візуальному та документальному)

Показники безпеки, які підлягають контролю при внутрішньому оформленні: підлягає стандартному санітарному контролю (візуальному та документальному)

Поточний державний санепідегляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: за рівнями міграції токсичних речовин, не > мг/м3; анітакс, кантакс - 0,4; тіурам - 0,5; свинець - 0,03; кадмій - 0,001; цинк - 1,0; шкірно-подразнювача, сенсibiliзуюча дія - відсутність відповідно до вимог "Методических указаний по санитарно-гигиенической оценке резиневых и латексных изделий медицинского назначения", М., 1988р. За мікробіологічними показниками (КУО на 1 виріб): аеробні бактерії, гриби - не >100; ентеробактерії та інші грамнегативні бактерії, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa* - відсутність відповідно до вимог Державної Фармакопеї України, 2001, вилання 1, та за виконанням умов використання

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи при головному державному санітарному лікарстві України Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Я.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України

м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6  
тел. 258-47-73

(найменування, місцезнаходження, телефони, факс, е-пошта, сайт)

Протокол експертизи

№ 3/8-А-4111-15 від 21.07.2015 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Заст. голови експертної комісії

Бережнов С.П.

(прізвище, ім'я, по батькові)

