



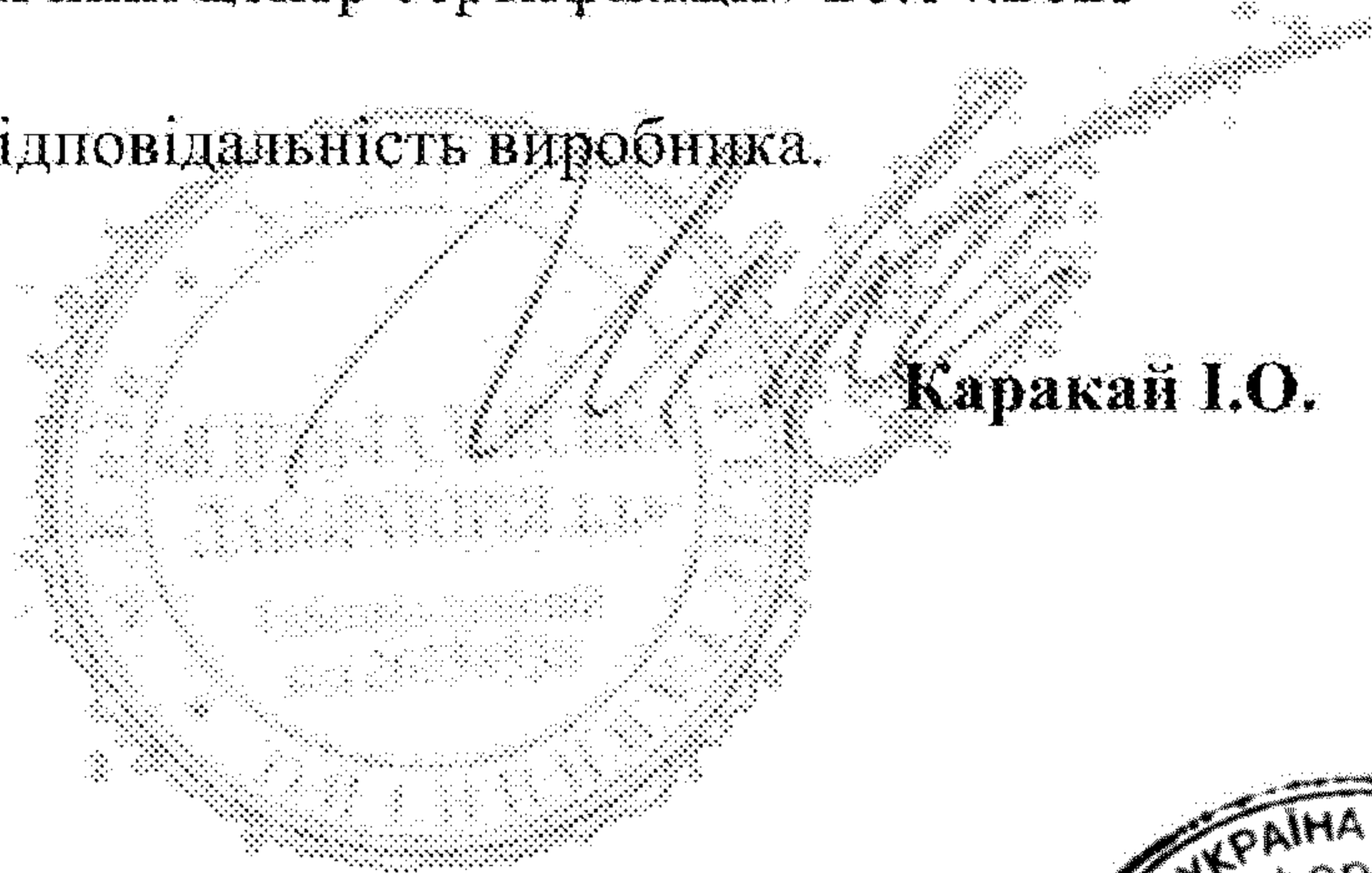
Декларація про відповідність № 3/2019 (версія 2)

| | |
|---|---|
| Виробник, адреса | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. Свільно 20, 51000 Ріска, Хорватія |
| Уповноважений представник в Україні | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.», 01015, м. Київ, вул. Лаврська, 16. Тел.+38 (044) 377-54-16, regulatory@jglpharma.com |
| Назва медичного виробу | Аква Маріс® Плюс, спрей назальний 30 мл |
| Вимоги технічних регламентів | Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів (основні вимоги для медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 2.10.2013 р. №753 |
| Процедура Технічного регламенту що застосовується | Технічний регламент щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проекту) |
| Клас безпеки | II a |
| Код за НК 024:2019 | 44844 – Сольовий розчин для промивання носа, стерильний |
| Назва та адреса, за якою зберігається технічна документація з підтвердження відповідності | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.», 01015, м. Київ, вул. Лаврська, 16. Тел.+38 (044) 377-54-16, regulatory@jglpharma.com |
| Дата оформлення | 28.04.2023 |
| Декларація дійсна | 02.06.2024 |
| Сертифікат відповідності | № UA. TR. 126 753 23 061 05, виданий ТОВ «Дослідний медичний центр сертифікації» 28.04.2023 |

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Підпис уповноваженого представника в особі Директора Представництва «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.»

Каракай І.О.



www.jgl.hr/uk

Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.» в Україні
01015, м. Київ, вул. Лаврська, 16
тел. (044) 377-54-16, (044) 377-54-17



ОРГАН З ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ
ТОВ «ДОСЛІДНИЙ МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ»

ДОСЛІДНИЙ МЕДИЧНИЙ
ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ

СЕРТИФІКАТ НА СИСТЕМУ УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ
Quality Management System Certificate

№ UA 126 Q85 23 061 04

Виробник/Manufacturer: **Jadran – Galenski Laboratorij d.d. /**
Ядран – Галенський Лабораторій д.д.

Адреса/Address: **Svilno 20, Rijeka 51000, Croatia /**
Свільно 20, Рієка 51000, Хорватія

Відповідає вимогам: **ДСТУ EN ISO 13485:2018 (EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT), Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання. / Meets the requirements of DSTU EN ISO 13485:2018 (EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT). Medical devices. Quality management systems. Requirements for regulatory purposes.**

Сфера застосування: **Розробка, виробництво та розповсюдження стерильних та нестерильних розчинів (спреї, краплі, розчини під тиском) / Scope: Development, manufacture and distribution of sterile and non-sterile solutions (sprays, drops, pressurised solutions)**

Додаткова інформація / Additional information: **Перелік виробничих дільниць зазначений у Додатку №1, що є невід'ємною частиною цього Сертифікату на систему управління якістю / The list of production sites indicated in Annex 1 which is the integral parts of the Quality Management System Certificate**

Сертифікат виданий на заміну Сертифіката на систему управління якістю №UA 126 Q85 22 061 03 (дата первинної сертифікації 03.06.2019) / To replace the Quality Management System Certificate №UA 126 Q85 22 061 03 (initial certification date 03.06.2019).

Рішення/Decision: **№ 061-Н4**
Дата видачі/Issue date: **28.04.2023**

Дійсний з/Effective date: **28.04.2023**
Дійсний до/Expiry date: **02.06.2025**

**Директор/
Director**



**Андрій ЧЕКА ІІІ /
Andrii CHEKA III**



Сертифікат чинний за умови проведення щорічного наглядового аудиту. Чинність сертифікату можна перевірити, звернувшись до органу з оцінки відповідності. / Certificate is valid if the annual surveillance audit has been conducted. The validity of the Certificate can be checked by contacting Certification Body.

Додаток I/Annex I
до Сертифікату на систему управління якістю № UA126 Q85 23 061 04/
to Quality Management System Certificate №UA 126 Q85 23 061 04



Перелік виробничих дільниць/ List of production sites

1. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia)
2. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Pulac 4A, 51000 Rijeka, Croatia)
3. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Kukuljanovo 301, 51227 Kukuljanovo, Croatia)

Директор/
Director



Андрій ЧЕКАЛІН /
Andrii CHEKALIN

Дата видачі/Issue date: 28.04.2023

Додаток I дійсний при наявності Сертифікату на систему управління якістю № UA 126 Q85 23 061 04 /
Annex I is valid with Quality Management System Certificate № UA 126 Q85 23 061 04



ОРГАН З ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ
ТОВ «ДОСЛІДНИЙ МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ»

Ідентифікаційний номер призначеного органу UA.TR.126
Накази Міністерства економічного розвитку і торгівлі України
від 06.03.2018 р. №320 та від 11.12.2019 р. №723

ДОСЛІДНИЙ МЕДИЧНИЙ
ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ *Certificate of Conformity*

№ UA.TR.126 753 23 061 05

Виробник/Manufacturer: Jadran – Galenski Laboratorij d.d. /
Ядран – Галенський Лабораторій д.д.

Адреса/Address: Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia /
Свільно 20, 51000 Рієка, Хорватія

**Уповноважений представник в Україні /
Authorized representative:** Представництво «Ядран – Галенська лабораторія д. д.»
вул. Лаврська, 16, м. Київ, 01015, Україна
Тел.: +38 (044) 377 5416, regulatory@jglpharma.com
Код ЄДРПОУ: 26558538

Продукція / Product: Стерильні та нестерильні розчини (спреї, краплі, розчини під тиском) / *Sterile and non-sterile solutions (sprays, drops, pressurized solutions)*
Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цього Сертифікату відповідності / *The list of medical devices indicated in Annex 1 which is the integral part of the Certificate of Conformity*

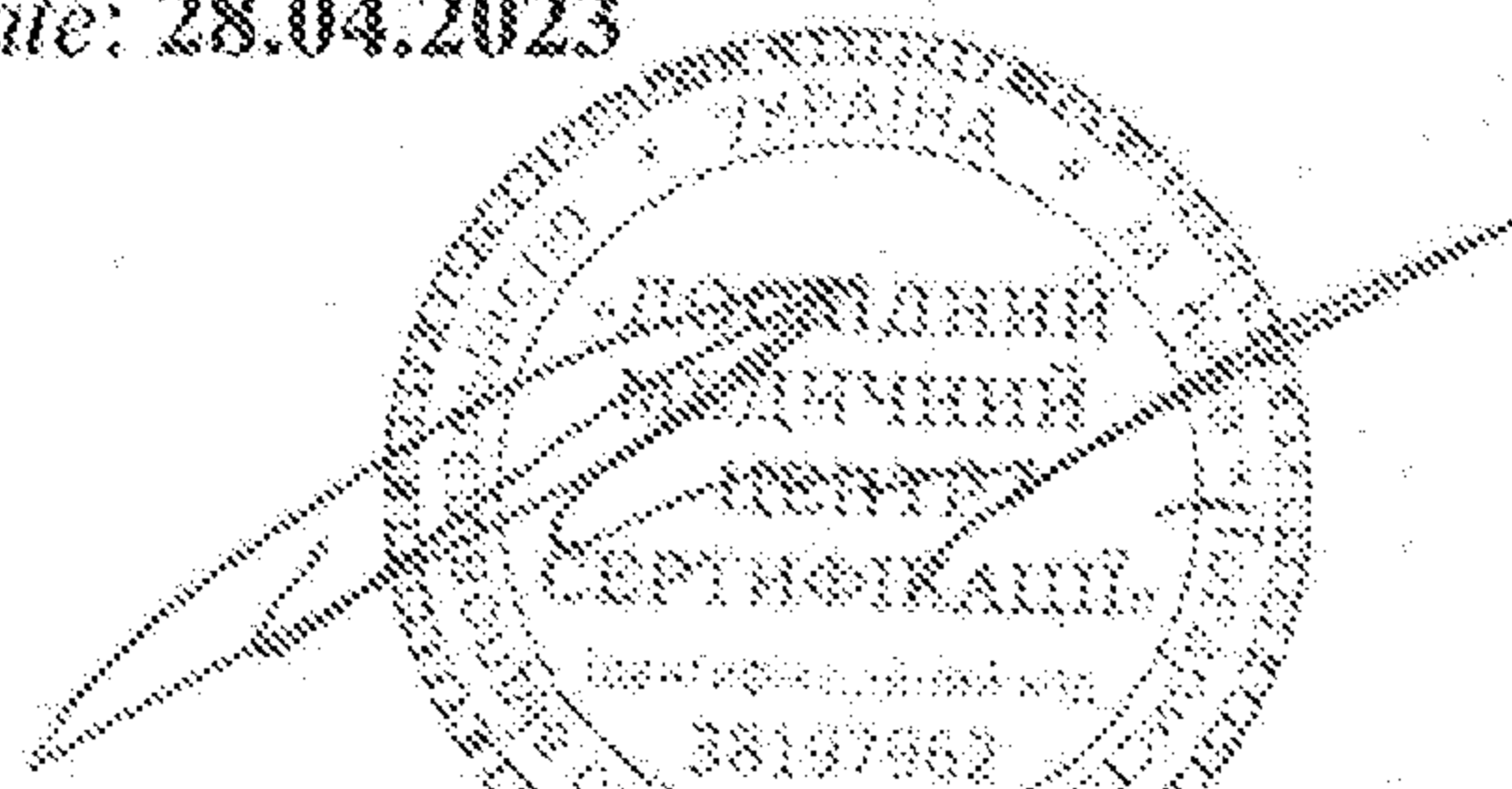
**Відповідає вимогам /
Conforms with requirements of:** Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) / *Technical regulation on medical devices (approved by Decrees of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 dated October 02, 2013)*

**Процедура Технічного регламенту /
Technical regulation procedure:** Додаток №3 – забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (без перевірки проекту) / *Annex 3: ensuring of functioning of full quality assurance system (without design examination)*

**Додаткова інформація /
Additional information:** Перелік виробничих дільниць зазначений у Додатку №2, що є невід'ємною частиною цього Сертифікату відповідності / *The list of production sites indicated in Annex 2 which is the integral parts of the Certificate of Conformity*
Сертифікат виданий на заміну Сертифікату відповідності №UA.TR.126 753 19 061 02 (дата первинної сертифікації 03.06.2019) / *To replace the Certificate of Conformity №UA.TR.126 753 19 061 02 (initial certification date 03.06.2019).*
Дійсний з / *Effective date:* 28.04.2023
Дійсний до / *Expiry date:* 02.06.2024



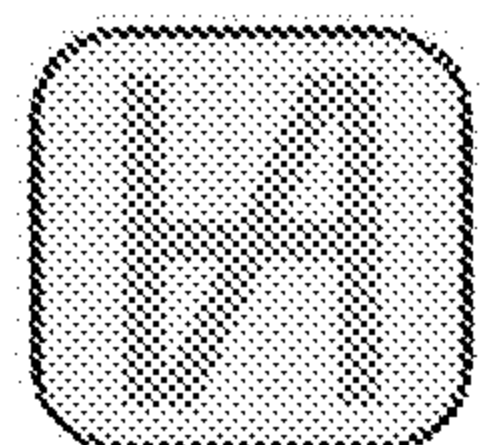
Директор/
Director



Андрій ЧЕКАЛІН/
Andrii CHEKALIN

Чинність сертифікату відповідності можна перевірити, звернувшись до органу з оцінки відповідності.
Сертифікат чинний за умови проходження щорічного наглядового аудиту /
*The validity of the Certificate of Conformity can be checked by contacting Certification Body.
The certificate is valid subject to annual surveillance audit.*

Сторінка 1 з 3



Додаток I/Annex 1
до Сертифікату відповідності № UA.TR.126 753 23 061 05 /
to Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 23 061 05
Перелік медичних виробів / List of medical devices



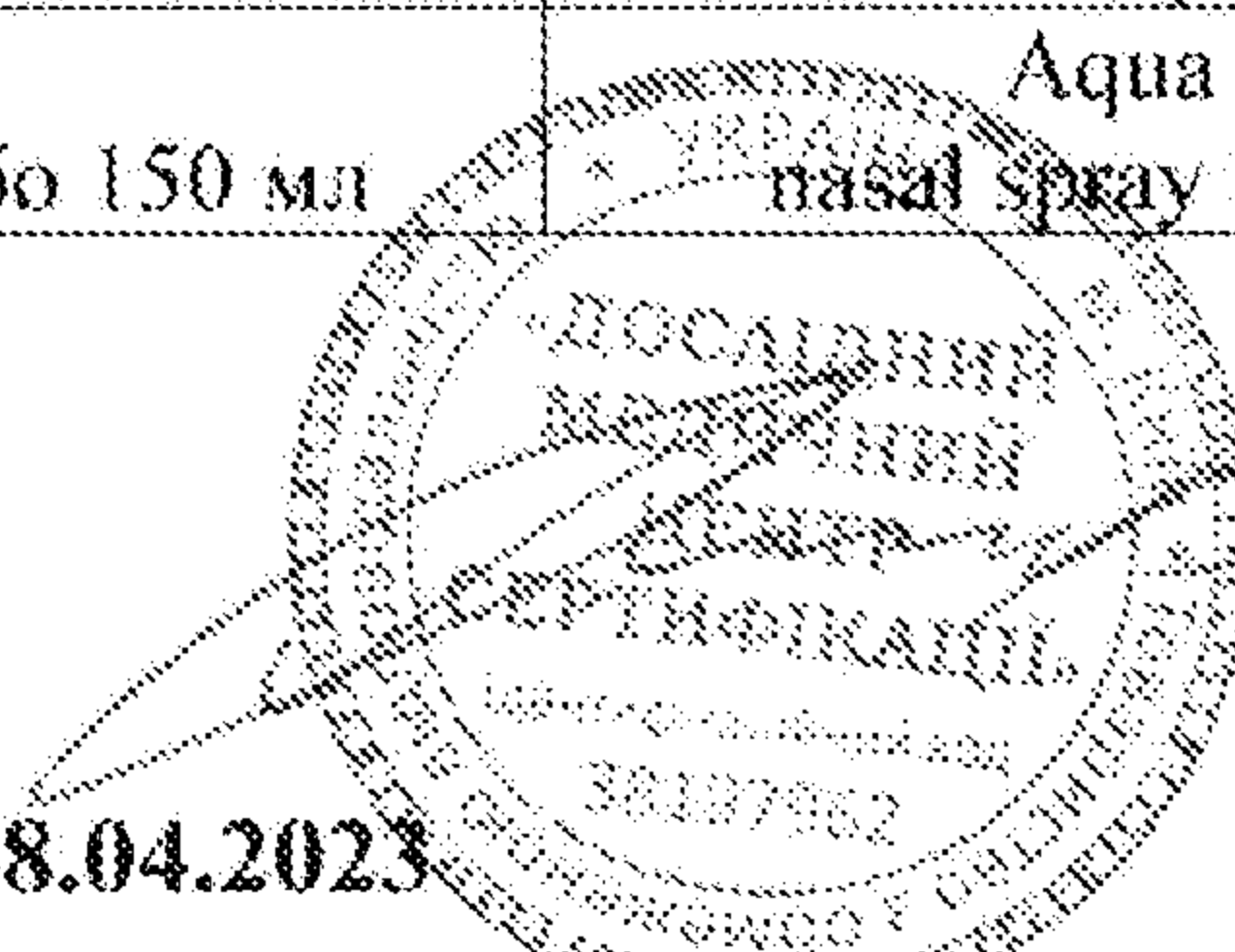
| № | Найменування медичного виробу українською мовою/ Ukrainian product name | Найменування медичного виробу англійською мовою/ English product name | Клас/ Class | Код за НК 024:2019/ GMDN Code |
|----|--|--|----------------|----------------------------------|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| | Стерильні вироби | Sterile devices | | |
| 1 | Аква Маріс® Плюс, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Plus, nasal spray 30 ml | IIa | 44844 |
| 2 | Аква Маріс®, спрей для горла 30 мл | Aqua Maris®, spray for throat 30 ml | IIa | 47638 |
| 3 | Аква Маріс® Стронг, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Strong, nasal spray 30 ml | IIa | 44844 |
| 4 | Аква Маріс®, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris®, nasal spray 30 ml | IIa | 44844 |
| 5 | Аква Маріс® Класік, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Classic, nasal spray 30 ml | IIa | 44844 |
| 6 | Оптінол®, краплі очні, розчин 0,21% 10 мл | Optinol®, eye drops, solution 0,21% 10 ml | IIa | 44237 |
| 7 | Оптінол®, краплі очні, розчин 0,4% 10 мл | Optinol®, eye drops, solution 0,4% 10 ml | IIa | 44237 |
| 8 | Оптінол® Інтенсив, краплі очні 10 мл | Optinol® Intensive, eye drops 10 ml | IIb | 44237 |
| 9 | Оптінол® Компліт, краплі очні 10 мл | Optinol® Complete, eye drops 10 ml | IIb | 44237 |
| 10 | Аква Маріс® Алерджі, спрей назальний 20 мл | Aqua Maris® Allergy, nasal spray 20 ml | I | 47679 |
| 11 | Аква Маріс® Бебі, краплі назальні 10 мл | Aqua Maris® Baby, nasal drops 10 ml | I | 44844 |
| 12 | Аква Маріс®, краплі назальні 10 мл | Aqua Maris®, nasal drops 10 ml | I | 44844 |
| | Нестерильні вироби | Non-sterile devices | | |
| 13 | Аква Маріс® Інтенсив, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris® Intensive, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa | 56700 |
| 14 | Аква Маріс® Бебі Інтенсив, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris® Baby Intensive, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa | 56700 |
| 15 | Аква Маріс® Екстра Стронг, спрей назальний 150 мл | Aqua Maris® Extra Strong, nasal spray 150 ml | IIa | 56700 |
| 16 | Аква Маріс®, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris®, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa | 56700 |

**Директор/
Director**

Дата видачі/Issue date: **28.04.2023**

Додаток I дійсний при наявності Сертифікату відповідності № UA.TR.126 753 23 061 05 /
Annex 1 is valid with Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 23 061 05

**Андрій ЧЕКАЛІН/
Andrii CHEKALIN**



Додаток 2/Annex 2
до Сертифікату відповідності № UA.TR.126 753 23 061 05 /
to Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 23 061 05
Перелік виробничих дільниць / List of production sites



1. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia)
2. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Pulac 4A, 51000 Rijeka, Croatia)
3. Jadran – Galenski Laboratorij d.d. (Kukuljanovo 301, 51227 Kukuljanovo, Croatia)

Директор/
Director



Андрій ЧЕКАЛІН/
Andrii CHEKALIN

Дата видачі/Issue date: 28.04.2023



Додаток 2 дійсний при наявності Сертифікату відповідності № UA.TR.126 753 23 061 05/
Annex 2 is valid with Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 23 061 05

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Certificate of Conformity

№ UA.TR.126 753 19 061 02

Виробник/Manufacturer: Jadran – Galenski Laboratorij d.d.

Місце виробництва/Address: Svilno 20, Rijeka 51000, Croatia

Уповноважений представник в Україні/Authorized representative: Представництво в Україні «Ядран – Галенська лабораторія д. д.»
вул. Лаврська, 16, м. Київ, 01015, Україна
Тел.: +38 (044) 377 5416, office_manager@jgl.com.ua

Продукція/Product: Стерильні та нестерильні розчини (спреї, краплі, розчини під тиском)
Sterile and non-sterile solutions (sprays, drops, pressurized solutions)
Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід’ємною частиною цього Сертифікату відповідності/ *The list of medical devices indicated in Annex 1 which is the integral part of the Certificate of Conformity*

Відповідає вимогам/Conforms with requirements of: Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753)/*Technical regulation on medical devices (approved by Decrees of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 dated October 02, 2013)*

Процедура Технічного регламенту/Technical regulation procedure Додаток №3 – забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (без перевірки проекту)/*Annex 3: ensuring of functioning of full quality assurance system (without design examination)*

Додаткова інформація/Additional information -

Рішення/Decision: № 061-01/02

Дата видачі/Issue date: 03.06.2019

Здійнятий з/Effective date: 03.06.2019

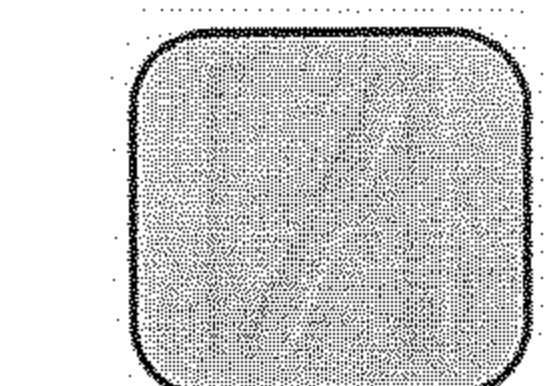
Закінчений до/Expiry date: 02.06.2024

Заступник директора
Deputy Director



О.О. Корольова
O. Korolova

Чинність сертифікату відповідності можна перевірити, звернувшись до органу з оцінки відповідності/
The validity of the Certificate of Conformity can be checked by contacting Certification Body



Додаток 1/Annex 1

до Сертифікату відповідності № UA.TR.126 753 19 06102/
to Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 19 061 02

Перелік медичних виробів/List of medical devices

| № | Найменування медичного виробу українською мовою/ Ukrainian product name | Найменування медичного виробу англійською мовою/ English product name | Клас/ Class |
|---------------------------|---|---|----------------|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| Стерильні вироби | | | |
| 1 | Аква Маріс® Плюс, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Plus, nasal spray 30 ml | IIa |
| 2 | Аква Маріс®, спрей для горла 30 мл | Aqua Maris®, spray for throat 30 ml | IIa |
| 3 | Аква Маріс® Стронг, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Strong, nasal spray 30 ml | IIa |
| 4 | Аква Маріс®, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris®, nasal spray 30 ml | IIa |
| 5 | Аква Маріс® Класік, спрей назальний 30 мл | Aqua Maris® Classic, nasal spray 30 ml | IIa |
| 6 | Оптінол®, краплі очні, розчин 0,21% 10 мл | Optinol®, eye drops, solution 0,21% 10 ml | IIa |
| 7 | Оптінол®, краплі очні, розчин 0,4% 10 мл | Optinol®, eye drops, solution 0,4% 10 ml | IIa |
| 8 | Оптінол® Інтенсив, очні краплі 10 мл | Optinol® Intensive, eye drops 10 ml | IIb |
| 9 | Аква Маріс® Алерджі, спрей назальний 20 мл | Aqua Maris® Allergy, nasal spray 20 ml | I |
| 10 | Аква Маріс® Бебі, краплі назальні 10 мл | Aqua Maris® Baby, nasal drops 10 ml | I |
| 11 | Аква Маріс®, краплі назальні 10 мл | Aqua Maris®, nasal drops 10 ml | I |
| Нестерильні вироби | | | |
| 12 | Аква Маріс® Інтенсив, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris® Intensive, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa |
| 13 | Аква Маріс® Бебі Інтенсив, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris® Baby Intensive, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa |
| 14 | Аква Маріс® Екстра Стронг, спрей назальний 150 мл | Aqua Maris® Extra Strong, nasal spray 150 ml | IIa |
| 15 | Аква Маріс®, спрей назальний 50 мл або 150 мл | Aqua Maris®, nasal spray 50 ml, 150 ml | IIa |

Заступник директора
Deputy Director

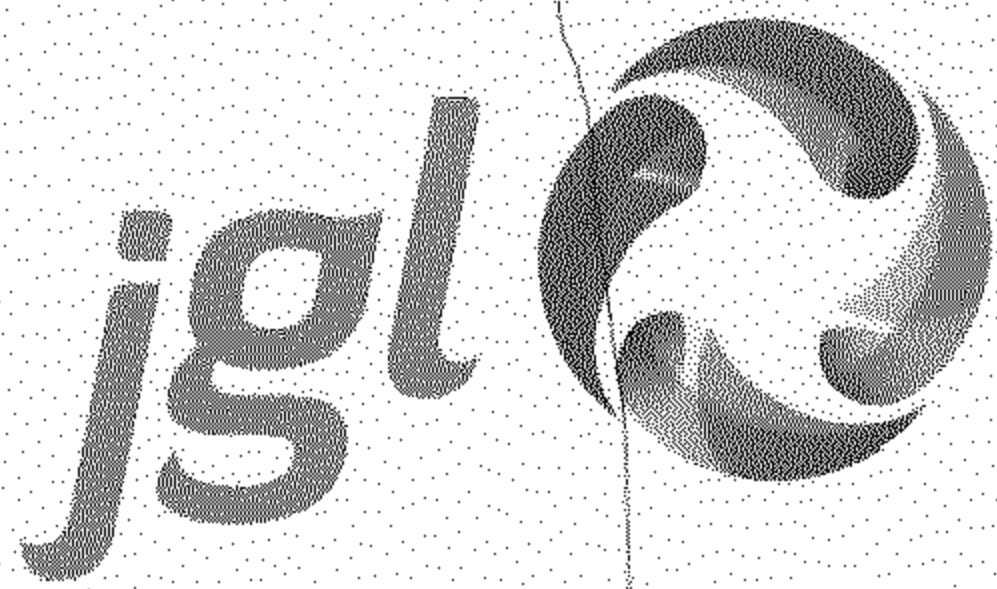
О.О. Корольова
O. Korolova

Дата видачі/Issue date: 03.06.2019


Додаток 1 дійсний при наявності Сертифікату відповідності № UA.TR.126
Annex 1 is valid with Certificate of Conformity № UA.TR.126 753 19 061 02

Сторінка 2 з 2





Декларація про відповідність № 3/2019

| | |
|---|---|
| Виробник, адреса | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. Свільно 20, 51000 Рієка, Хорватія. |
| Уповноважений представник в Україні | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.», 01015, м. Київ, вул. Лаврська, 16 Тел.+38 (044) 377-54-16, office_manager@jgl.com.ua |
| Назва медичного виробу | Аква Маріс® Плюс, спрей назальний 30 мл |
| Вимоги технічних регламентів | Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів (основні вимоги для медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 2.10.2013 р. №753 |
| Процедура Технічного регламенту що застосовується | Технічний регламент щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проекту) |
| Клас безпеки | II a |
| Назва та адреса, за якою зберігається технічна документація з підтвердження відповідності | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.», 01015, м. Київ, вул. Лаврська, 16 Тел.+38 (044) 377-54-16, office_manager@jgl.com.ua |
| Дата оформлення декларації відповідності | 03.06.2019 |
| Декларація дійсна | 02.06.2024 |
| Сертифікат відповідності | № UA. TR. 126 753 19 061 02, виданий ТОВ «Дослідний медичний центр сертифікації» 03.06.2019 |
| Підпис уповноваженого представника в особі Директора Представництва «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.» |  Каракай І.О. |

www.jadran.com.ua

Представництво «Ядран – Галенська Лабораторія д.д.»
01015, Київ, вул. Лаврська, 16
Тел. (044) 377-5416, (044) 377-5417

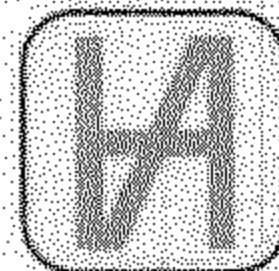




**ОРГАН З ОЦІНКИ ВІДПОВІДНОСТІ
ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО
«ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ»
МІНІСТЕРСТВА ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**



Сертифікат Відповідності



10188
ISO/IEC 17065

№ R3M 191 331 B1

Виробник: Jadran – Galenski Laboratorij d.d.

Місце виробництва: Адреса: Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia
Телефон: +385 (0) 51 660 767
E-mail: jgl@jgl.hr
www.jgl.hr

Уповноважений представник в Україні: Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д. д.»
вул. Московська 43/11, м. Київ, 01015, Україна;
Тел.: +38 (044) 377 54 16 (17), Факс: +38 (044) 377 54 18;
E-mail: office_manager@jgl.com.ua
www.jadran.com.ua

Продукція: **Спреї назальні, спреї для горла, краплі назальні, краплі очні**
Перелік медичних виробів зазначений у Додатку № 1, що є невід'ємною частиною цього Сертифікату відповідності.

Відповідає вимогам: Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проекту)

Додаткова інформація: на заміну Сертифікату відповідності №UA.TR.067.2.6-16

Сертифікат видано органом з оцінки відповідності: Державне підприємство «Державний медичний центр сертифікації» МОЗ України: провулок Хоткевича Гната, 2А, м. Київ, 02094, Україна. Наказ Міністерства економічного розвитку і торгівлі України від 20.05.2014 р. № 579; номер призначеного органу UA.TR.067

Рішення №: 331-110

Дійсний з: 16.06.2017

Дійсний до: 15.06.2022

Директор

А. Круть

Дата видачі: 16.06.2017



Чинність сертифікату можна перевірити в базі даних органу оцінки відповідності, що розміщено на сайті: www.dmc.gov.ua або за телефоном: +38(044) 296-10-11



Додаток № 1

до Сертифікату відповідності № R3M 191 331 B1

Перелік медичних виробів

| № з/п | Найменування медичних виробів | Клас медичного виробу |
|-------|---|-----------------------|
| 1 | Аква Маріс [®] Плюс спреї назальний (30 мл №1) | Па |
| 2 | Аква Маріс [®] спреї для горла (30 мл №1) | Па |
| 3 | Аква Маріс [®] Стронг спреї назальний (30 мл №1) | Па |
| 4 | Аква Маріс [®] спреї назальний (30 мл №1; 50 мл №1; 100 мл №1; 150 мл №1; 50 мл з насадкою для дітей №1; 150 мл з насадкою для дітей №1) | Па |
| 5 | Аква Маріс [®] Селс, спреї назальний (20 мл №1) | Па |
| 6 | Аква Маріс [®] краплі назальні (10 мл №1) | Па |
| 7 | Оптінол [®] (0,21% краплі очні 10 мл №1; 0,40% краплі очні 10 мл №1) | Па |
| 8 | Оптінол [®] Інтенсив, краплі очні (10 мл №1) | Па |

Директор



А. Круть



Цей документ є дійсним при наявності Сертифікату відповідності № R3M 191 331 B1 з терміном дії від 16.06.2017 року до 15.06.2022 року



Декларація про відповідність № 7/2017

| | |
|---|--|
| Виробник, адреса | Ядран-Галенський Лабораторій д.д. Свільно 20, 51000 Рієка, Хорватія. |
| Уповноважений представник в Україні | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.» 01015, м. Київ, вул. Московська, 43/11 Тел.+38 (044) 377-54-16, www.jadran.com.ua |
| Назва медичного виробу | Аква Маріс® Плюс, спрей назальний 30 мл № 1 |
| Вимоги технічних регламентів | Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів (основні вимоги для медичних виробів), затвердженого Постановою КМУ від 2.10.2013 р. №753 |
| Процедура Технічного регламенту що застосовується | Технічний регламент щодо медичних виробів (затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013 року №753) – Додаток № 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за винятком перевірки проєкту). |
| Клас безпеки | II a |
| Назва та адреса, за якою зберігається технічна документація з підтвердження відповідності | Представництво «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.» 01015, м. Київ, вул. Московська, 43/11 Тел.+38 (044) 377-54-16, www.jadran.com.ua |
| Дата оформлення декларації відповідності | 16.06.2017 |
| Декларація дійсна | 15.06.2022 |
| Сертифікат відповідності | № КЗМ 191 331 В1, виданий ДП «ДМЦС» МОЗ України від 16.06.2017 |

Підпис уповноваженого представника в особі Директора Представництва «Ядран-Галенська Лабораторія д.д.»

Каракай І.О.



www.jadran.com.ua

Представництво
«Ядран – Галенська Лабораторія д.д.»
01015, м. Київ, вул. Московська, 43/11
тел.: (044) 3775416 (17), факс 3775418;