



**Confirmation of Manufacturing / Сертификат производителя**

Name of product/Название продукта:	Onychocid® Emtrix/Онихоцид® Эмтрикс
Material number/Номер:	80-1041, 10 ml tube/ 10 мл туба
Manufacturing site/ Производственное предприятие:	Colep Laupheim/Колеп Лаупхайм
Bulk batch number/ Номер партии нефасованного продукта:	0122
Bulk batch size/ Объем партии нефасованного продукта:	542,8 kg/кг
Bulk manufacturing date/ Дата производства нефасованного продукта:	01.03.2022
Bulk master batch record/ Технологический регламент партии нефасованного продукта:	HA-025b-BA Vers 04; effective date: 28.03.2019/ HA-025b-BA ред. 04; дата введения 28.03.2019
Filling batch number/ Номер партии фасованного продукта:	200101
Filling batch size/ Объем партии фасованного продукта:	28300 tubes/туб
Filling manufacturing date/Дата розлива:	21.03.2022
Expiry date/Срок годности:	03.2024
Filling master batch record/ Технологический регламент партии фасованного продукта:	HA-025-09; vers 03; effective date 28.11.2019 / HA-025-09; ред. 03; дата введения 28.11.2019
Critical Deviations/Критические отклонения:	Not applicable/Неприменимо

I hereby confirm that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been fabricated / manufactured, including packaging at above mentioned site in full compliance with the approved manufacturing documentation for the importing country and ISO 13485. /

Настоящим я подтверждаю, что вышеприведенная информация является истинной и точной. Партия продукта была изготовлена / произведена, в том числе продукт был расфасован на вышеуказанном производственном предприятии, в соответствии с утвержденными производственными протоколами для страны-импортера, а также международного стандарта ISO 13485.

Colep Laupheim GmbH & Co. KG is manufacturing on behalf of Moberg Pharma. /

Колеп Лаупхайм ГмБХ & Ко. КГ осуществляет производство от имени компании Моберг Фарма.

08. APR. 2022

(Date, Signature/ Head of manufacturing) / (Дата, подпись, Руководитель производственн



Вх. ак. Б0537 Виг. 31.10.2022 [Signature]



ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо  
медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі

«30» грудня 2021 р.

№ UA.MD.041-16

Дійсний до «29» грудня 2026 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що застосування системи управління якістю на етапах остаточної перевірки та випробувань медичних виробів:

**«Оніхоцид<sup>®</sup> Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл»**  
клас ІІа

що виробляється:

**Moberg Pharma AB**

за адресою: **Gustavslundsvägen 42 SE-167 51 Bromma, Sweden**

виробнича ділянка: **Colep Laupheim GmbH & Co. KG**

за адресою: **Fockestraße 12, 88471 Laupheim, Germany**

Уповноважений представник в Україні:

**Представництво «Берлін-Хемі/А. Менаріні Україна ГмбХ»**

юридична адреса: **вул. Голосіївська, будинок 7, корпус 1, м. Київ, 03039, Голосіївський район, Україна**

фактична адреса: **вул. Березняківська, 29, м. Київ, 02098, Україна**

**відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,**

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753. Процедура оцінки відповідності проведена згідно з додатком 7 «Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю продукції».

Контроль відповідності медичних виробів вимогам зазначеного технічного регламенту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 22.03.2021 № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, офіс 2, м. Київ, 02059, Україна, тел.: +38-067-595-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua>

на підставі рішення від 30.12.2021 № 001/MD-21.08.19/01. ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»



**I.M. Хотенюк**



Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті <https://ukrmedcert.org.ua>

та за тел. +38-067-595-02-30

DECLARATION OF CONFORMITY  
No 06-2022/UA

*Manufacturer:*

name: Moberg Pharma AB  
address: Gustavslundsvägen 42, SE-167 51 Bromma  
country: Sweden

*Address of manufacture:*

name: Colep Laupheim GmbH & Co. KG  
address: Fockestraße 12, 88471 Laupheim  
country: Germany

*whose Authorized Representative in Ukraine:*

name: Representative office Berlin-  
Chemie/A.Menarini Ukraine GmbH  
address: Kiev, 02098, Berezhyakivska str., 29  
country: Ukraine

*herewith declare that the medical device*  
**Onychocid® Emtrix, nail solution, 10 ml**

meet the requirements of Technical regulation concerning medical devices (approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on October 02, 2013 under No. 753).

*Classification: Class IIa*, according to point 12 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices.

Medical device conforms to the following international and national harmonized standards:

ДСТУ ISO 14971:2019 Medical devices - Application of risk management to medical devices (ISO 14971:2007, IDT)

ДСТУ EN 980:2007 Symbols to be used with medical device (EN 980:2003, IDT)

ISO 13485:2016 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes

ДСТУ ISO 13485:2016 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes

Directive 93/42/EEC

*The products carry conformity marks with the technical regulations:*



*Compliance of the designated products with the Technical regulation concerning medical devices has been assessed and confirmed by following the Procedure for ensuring operation of the quality management system stated in the Annex 7 of the Technical regulation concerning medical devices.*

*Notified Body:*

LLC «UKRMEDCERT», accreditation by Ukraine National Agency of Accreditation, certificate

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ  
No 06-2022/UA

*Виробник:*

Найменування: Моберг Фарма АБ  
Адреса: Густавслундсваген 42, SE-167 51 Бромма  
Країна: Швеція

*Адреса виробництва:*

Найменування: Колеп Лаупхайм ГмбХ та Ко. КГ  
Адреса: Фокештрассе 12, 88471 Лаупхайм  
Країна: Німеччина

*Уповноважений представник в Україні якого є:*

Найменування: Представництво Берлін-Хемі/А. Менаріні Україна ГмбХ  
Адреса: 02098, Київ, вул. Березняківська, 29  
Країна: Україна

*підтверджує, що медичний виріб*

**Оніхоцид® Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл**

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів (який затверджений Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753).

*Класифікація:* Клас IIa, згідно пункту 12 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів.

Медичний виріб було вироблено у відповідності до міжнародних та національних гармонізованих стандартів:

ДСТУ ISO 14971:2019 Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2007, IDT)

ДСТУ EN 980:2007 Символи графічні для маркування медичних виробів (EN 980:2003, IDT)

ISO 13485:2016 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання

ДСТУ ISO 13485:2016 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання

Директива 93/42/ЕЕС

*Продукцію супроводжує знак відповідності технічним регламентам:*



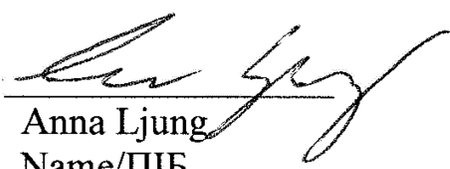
UA.TR.099

*Відповідність зазначеної продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів було оцінено та підтверджено у відповідності з Порядком забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, як викладено в Додатку 7 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

*Орган з оцінки відповідності:*

ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитований Національним агентством з акредитації України, атестат

<p>Number 10240 from 19.11.2017, appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.099</p> <p><i>Address:</i> st. Dragomanov 1-A, of.2, c. Kyiv, Ukraine, 02059, tel. +380443550230, www.vmp.org.ua</p> <p><u>Certificate of conformity: № UA.MD.041-16 from 30/12/2021, valid until 29/12/2026</u></p> <p>Declaration of conformity is valid <u>until 29/12/2026</u>.</p> <p>Declaration was made under the full responsibility of the manufacturer.</p> <p>Version No 6 of</p> <p>Bromma Date 28/01/2022</p>	<p>№ 10240 від 19.11.2017, призначений Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099</p> <p><i>Адреса:</i> вул. Драгоманова, 1-А, оф.2, м. Київ, Україна, 02059, тел. +380443550230, www.vmp.org.ua</p> <p><u>Сертифікат відповідності: № UA.MD.041-16 від 30/12/2021, дійсний до 29/12/2026</u></p> <p>Декларація про відповідність дійсна до <u>29/12/2026</u>. Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.</p> <p>Версія № 6 від</p> <p>Бромма Дата 28/01/2022</p>
--	--

  
 Anna Ljung  
 Name/ПІБ  
 CEO  
 Job position/Посада



Moberg Pharma AB (publ)  
 Gustavslundsvägen 42, 5 tr  
 SE-167 51 Bromma  
 Sweden





ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо  
медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі

«30» грудня 2021 р.

№ UA.MD.041-16

Дійсний до «29» грудня 2026 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що застосування системи управління якістю на етапах остаточної перевірки та випробувань медичних виробів:

**«Онїхоцид® Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл»**  
клас ІІа

що виробляється:

**Moberg Pharma AB**

за адресою: **Gustavslundsvägen 42 SE-167 51 Bromma, Sweden**

виробнича ділянка: **Colep Laupheim GmbH & Co. KG**

за адресою: **Fockestraße 12, 88471 Laupheim, Germany**

Уповноважений представник в Україні:

**Представництво «Берлін-Хемі/А. Менаріні Україна ГмбХ»**

юридична адреса: **вул. Голосіївська, будинок 7, корпус 1, м. Київ, 03039, Голосіївський район, Україна**

фактична адреса: **вул. Березняківська, 29, м. Київ, 02098, Україна**

**відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,**

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753. Процедура оцінки відповідності проведена згідно з додатком 7 «Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю продукції».

Контроль відповідності медичних виробів вимогам зазначеного технічного регламенту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 22.03.2021 № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, офіс 2, м. Київ, 02059, Україна, тел.: +38-067-595-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua>

на підставі рішення № 16 ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» від 30.12.2021 № 001/MD-21.08.19/01.



**I.M. Хотенюк**



Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті <https://ukrmedcert.org.ua>

та за тел. +38-067-595-02-30

DECLARATION OF CONFORMITY  
No 05-2021/UA

*Manufacturer:*

name: Moberg Pharma AB  
address: Gustavslundsvägen 42, SE-167 51 Bromma  
country: Sweden

*Address of manufacture:*

name: Colep Laupheim GmbH & Co. KG  
address: Fockestraße 12, 88471 Laupheim  
country: Germany

*whose Authorized Representative in Ukraine:*

name: Representative office Berlin-  
Chemie/A.Menarini Ukraine GmbH  
address: Kiev, 02098, Berezhnyakivska str., 29  
country: Ukraine

*herewith declare that the medical device  
Onychocid® Emtrix, nail solution, 10 ml*

meet the requirements of Technical regulation concerning medical devices (approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on October 02, 2013 under No. 753).

*Classification: Class IIa, according to point 12 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices.*

Medical device conforms to the following international and national harmonized standards:  
ДСТУ ISO 14971:2019 Medical devices - Application of risk management to medical devices (ISO 14971:2007, IDT)  
ДСТУ EN 980:2007 Symbols to be used with medical device (EN 980:2003, IDT)  
ISO 13485:2016 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes  
ДСТУ ISO 13485:2016 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes  
Directive 93/42/EEC

*The products carry conformity mark with the technical regulations:*



UA.TR.099

*Compliance of the designated products with the Technical regulation concerning medical devices has been assessed and confirmed by following the Procedure for ensuring operation of the quality management system stated in the Annex 7 of the Technical regulation concerning medical devices.*

*Notified Body:*

LLC «UKRMEDCERT», accreditation code 142228  
National Agency of Accreditation of Ukraine



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ  
No 05-2021/UA

*Виробник:*

Найменування: Моберг Фарма АБ  
Адреса: Густавслундсваген 42, SE-167 51 Бромма  
Країна: Швеція

*Адреса виробництва:*

Найменування: Колеп Лаупхайм ГмбХ та Ко. КГ  
Адреса: Фокештрає 12, 88471 Лаупхайм  
Країна: Німеччина

*Уповноважений представник в Україні якого є:*

Найменування: Представництво Берлін-Хемі/А.  
Менаріні Україна ГмбХ  
Адреса: 02098, Київ, вул. Березняківська, 29  
Країна: Україна

*підтверджує, що медичний виріб*

*Онїхоцид® Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл*

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів (який затверджений Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753).

*Класифікація: Клас ІІа, згідно пункту 12 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

Медичний виріб було вироблено у відповідності до міжнародних та національних гармонізованих стандартів:

ДСТУ ISO 14971:2019 Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2007, IDT)  
ДСТУ EN 980:2007 Символи графічні для маркування медичних виробів (EN 980:2003, IDT)  
ISO 13485:2016 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання ДСТУ ISO 13485:2016 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання Директива 93/42/ЕЕС

*Продукцію супроводжує знак відповідності технічним регламентам:*

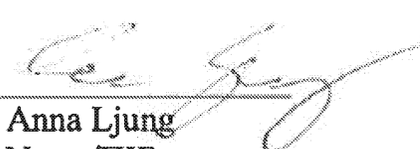


UA.TR.099

*Відповідність зазначеної продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів було оцінено та підтверджено у відповідності з Порядком забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, як викладено в Додатку 7 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

*Орган з оцінки відповідності:*

ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитований Національним агентством з акредитації України, атестат

<p>Number 10240 from 19.11.2017, appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.099</p> <p><i>Address:</i> st. Dragomanov 1-A, of.2, c. Kyiv, Ukraine, 02059, tel. +380443550230, www.vmp.org.ua</p> <p><u>Certificate of conformity: № UA.MD.041-16 from 30/12/2021, valid until 29/12/2026</u></p> <p>Declaration of conformity is valid during 5 years.</p> <p>Declaration was made under the full responsibility of the manufacturer.</p> <p>Version No 5</p> <p>Bromma Date 2022-01-13</p>	<p>№ 10240 від 19.11.2017, призначений Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099</p> <p><i>Адреса:</i> вул. Драгоманова, 1-А, оф.2, м. Київ, Україна, 02059, тел. +380443550230, www.vmp.org.ua</p> <p><u>Сертифікат відповідності: № UA.MD.041-16 від 30/12/2021, дійсний до 29/12/2026</u></p> <p>Декларація про відповідність дійсна протягом 5 років.</p> <p>Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.</p> <p>Версія № 5</p> <p>Бромма Дата 2022-01-13</p>
<div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: flex-start;"> <div style="text-align: center;">         Anna Ljung        Name/ПІБ        CEO        Job position/Посада     </div> <div style="text-align: center;">         Moberg Pharma AB (publ)        Gustavslundsvägen 42, 5 tr        SE-167 51 Bromma        Sweden     </div> </div>	



1111

DECLARATION OF CONFORMITY  
No 01-2017/UA

*Manufacturer:*

name: Moberg Pharma AB  
address: Gustavslundsvägen 42 SE-167 51 Bromma  
country: Sweden

*Address of manufacture:*

name: Colep Laupheim GmbH & Co. KG  
address: Fockestraße 12, 88471 Laupheim  
country: Germany

*whose Authorized Representative in Ukraine:*

name: Berlin-Chemie/A.Menarini Ukraine GmbH  
address: Kiev, 02098,  
Berezhnyakivska str., 29  
country: Ukraine

*herewith declare that the medical device  
Onychocid® Emtrix, nail solution, 10 ml*

meet the requirements of Technical regulation concerning medical devices (approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on October 02, 2013 under No. 753).

*Classification: Class IIa, according to point 12 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices.*

Medical device conforms to the following international and national harmonized standards:  
DSTU ISO 14971:2009 Medical devices - Application of risk management to medical devices (ISO 14971:2007, IDT)  
DSTU EN 980:2007 Symbols to be used with medical device (EN 980:2003, IDT)  
ISO 13485:2012 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes  
DSTU ISO 13485:2005 Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes  
Directive 93/42/EEC

*The products carry national*



UA.TR.099

*Compliance of the designated products with the Technical regulation concerning medical devices has been assessed and confirmed by following the Procedure of internal control of production of medical devices stated in the Annex 7 and 8 of the Technical regulation concerning medical devices.*

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ  
No 01-2017/UA

*Виробник:*

Найменування: Моберг Фарма АБ  
Адреса: Густавслундсваген 42, SE-167 51 Бромма  
Країна: Швеція

*Адреса виробництва:*

Найменування: Колеп Лаупхайм ГмбХ та Ко. КГ  
Адреса: Фокештрассе 12, 88471 Лаупхайм  
Країна: Німеччина

*Уповноважений представник в Україні якого є:*

Найменування: Берлін-Хемі/А. Менаріні Україна ГмбХ  
Адреса: 02098, Київ, вул. Березняківська, 29  
Країна: Україна

*підтверджує, що медичний виріб*

*Оніхоцид® Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл*

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів (який затверджений Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753).

*Класифікація: Клас ІІа, згідно пункту 12 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

Медичний виріб було вироблено у відповідності до міжнародних та національних гармонізованих стандартів:

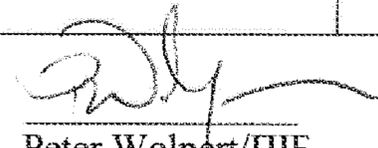
ДСТУ ISO 14971:2009 Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2007, IDT)  
ДСТУ EN 980:2007 Символи графічні для маркування медичних виробів (EN 980:2003, IDT)  
ISO 13485:2012 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання  
ДСТУ ISO 13485:2005 Вироби медичні. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання  
Директива 93/42/ЕЕС

*Продукцію супроводжує національний знак відповідності:*



UA.TR.099

*Відповідність зазначеної продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів було оцінено та підтверджено у відповідності з Порядком забезпечення функціонування системи управління якістю продукції та здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, як викладено в Додатках 7 та 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

<p><i>Notified Body:</i>          LLC «UKRMEDCERT», certificate of accreditation          Ukraine National Agency of Accreditation          Number 80047 from 01.07.2015          Avenue Reunion, d. Number 2/1-A, m. Kyiv,          Ukraine, 02105  <i>Mailing address:</i>          st. Dragomanova 1-A, of.2, m. Kyiv, Ukraine,          020568  <u>Certificate of conformity: № UA.MD.041-16 from          30 /12/2016, valid until 29 /12/2021</u></p> <p>Declaration of conformity is valid during 5 years.</p> <p>Bromma, May 29, 2017          Place, date</p>	<p><i>Орган з оцінки відповідності:</i>          ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», атестат акредитації          Національного агентства акредитації України          № 80047 від 1.07.2015  <i>Адреса:</i> проспект Возз'єднання, буд. № 2/1-А, м.          Київ, Україна, 02105  <i>Адреса для листування:</i> вул. Драгоманова, 1-А,          оф.2, м. Київ, Україна, 020568</p> <p><u>Сертифікат відповідності: № UA.MD.041-16 від          30/12/2016, дійсний до 29/12/2021</u></p> <p>Декларація про відповідність дійсна протягом          5 років.</p> <p>Місце, Дата</p>
<div style="text-align: center;">               Peter Wolpert/ПІБ              Name/ПІБ               CEO/Посада              Job position/Посада         </div>	



Moberg Pharma AB (publ)  
 Gustavslundsvägen 42, 5 tr  
 SE-167 51 Bromma  
 Sweden





ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам технічного регламенту щодо  
медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі

«30» грудня 2016 р.

№ UA.MD.041-16

Дійсний до «29» грудня 2021 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що  
система управління якістю, що схвалена для остаточної перевірки та  
випробувань медичних виробів:

**«Онїхоцид® Емтрікс, розчин для нігтів, 10 мл».**

клас потенційного ризику ІІа,

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,  
який затверджений постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 02.10.2013 р.  
Процедура оцінки відповідності проведена згідно з додатком 7 «Порядок забезпечення  
функціонування системи управління якістю продукції» в поєднанні з додатком 8 «Порядок  
здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів».

Виробник:

**Moberg Pharma AB**

за адресою: Gustavslundsvägen 42 SE-167 51 Bromma, Sweden

виробнича ділянка:

**Colep Laupheim GmbH & Co. KG**

за адресою: Fockestraße 12, 88471 Laupheim, Germany

Уповноважений представник в Україні:

**Представництво Берлін-Хемі/А. Менаріні Україна ГмбХ,**

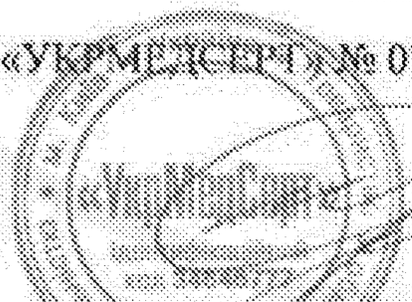
адреса місцезнаходження юридичної особи: м. Київ, 03039, Голосіївський район, вул.  
Голосіївська, будинок 7, корпус 1, Україна;

адреса для листування: 02098, Київ, вул. Березняківська, 29, Україна.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим  
Національним агентством з акредитації України, атестат від 01.07.2015 р. № 10240,  
призначеним Мінекономрозвитку України за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса  
місцезнаходження юридичної особи: проспект Воз'єднання, будинок 2/1-А, м. Київ, 02105,  
Україна; адреса для листування: вул. Драгоманова, 1 А, оф-2, м. Київ, 02068, Україна,  
тел./факс: +380 44 441 41 41, е-пошта: info@ukrmedcert.org.ua, www.ukrmedcert.org.ua

на підставі рішення № 077 від 30.12.2016 р. ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

Керівник:



О.В. Абрамова