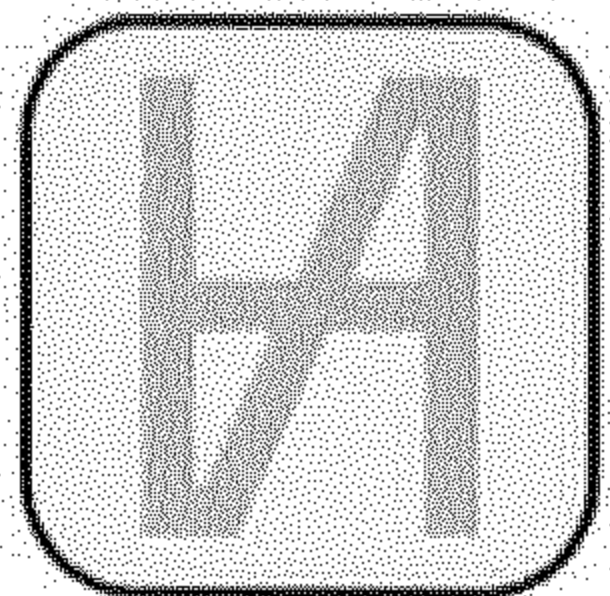
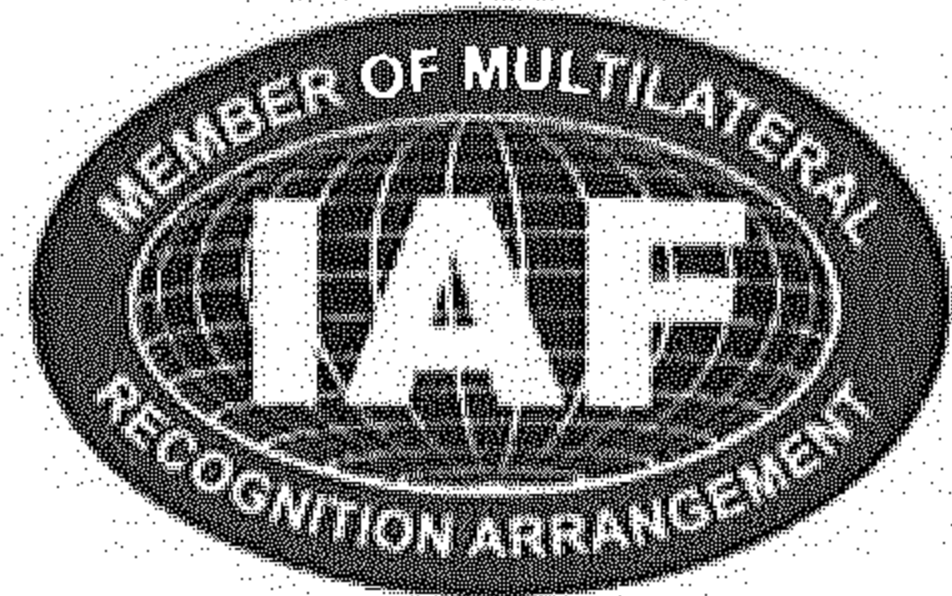


Товариство з обмеженою відповідальністю
**«УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ
 СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ»**
 (ТОВ «УЦМСП»)



UA.TR.098

10213
 DСТУ EN ISO/IEC
 17065

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Дійсний до 12 лютого 2024 р.

Цей сертифікат засвідчує, що продукція (послуги): ректальні супозиторії «Репарон Гербал» та ректальна мазь «Репарон Гербал» клас ІІа

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.п. 8 - 11

Виробник (и): ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС,
 1106, м. Будапешт, вул. Керестурі, 30-38, Угорщина
 EGIS Pharmaceuticals PLC,
 1106, Budapest, Keresztúri út 30-38, Hungary

Місце (я) виробництва: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС,
 9900, м. Керменд, вул. Матяш кірай, 65, Угорщина
 EGIS Pharmaceuticals PLC,
 9900, Körmend, Mátyás király u. 65, Hungary

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «ЕГІС УКРАЇНА», вул. Дегтярівська, буд. 27Т, м. Київ, 04119, Україна, код за ЄДРПОУ 39083519

Додаткова інформація: контроль відповідності продукції вимогам додатку 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів здійснюється шляхом проведення періодичного наглядання 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 18.03.2019 р. № 0236-218:2019

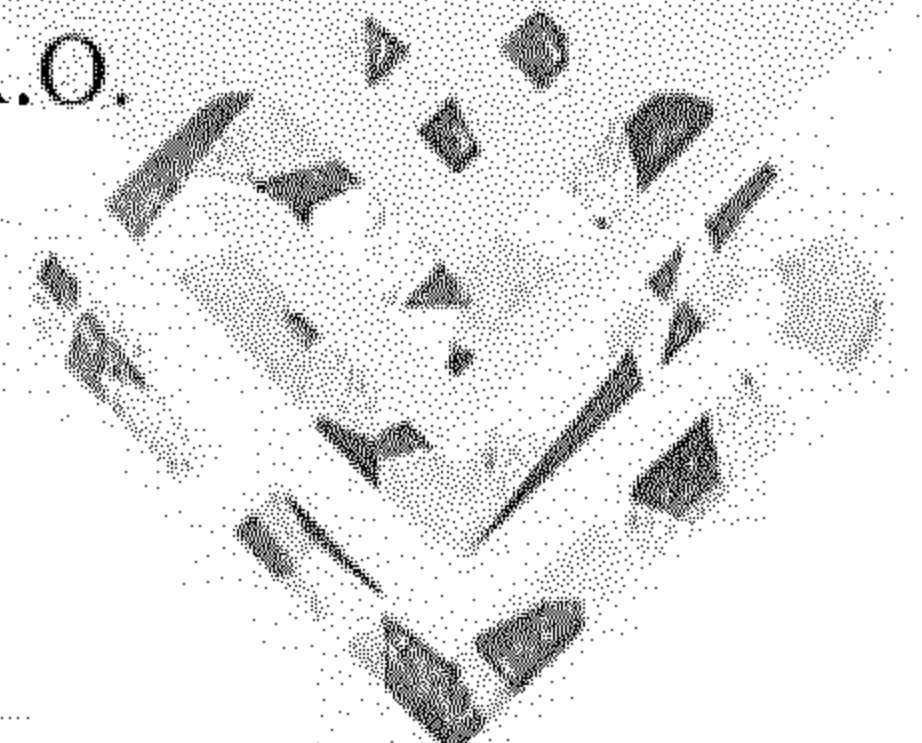
Виробник зобов'язаний інформувати орган з оцінки відповідності про будь-який свій намір істотних змін до затвердженого проекту медичного виробу, які можуть вплинути на відповідність основним вимогам Додатку № 1 та Додатку 3 до Технічного регламенту щодо медичних виробів. У випадку порушення умов, за яких було видано сертифікат, орган з оцінки відповідності має право призупинити дію сертифіката або аннулювати сертифікат.

Зареєстрований у Реєстрі

ТОВ «УЦМСП»
 18.03.2019 р. № 0236-218:2019
 UA.TR.098.0236-19



Асауленко А.О.



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



Декларація про відповідність № 001

Виробник: ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС/ EGIS Pharmaceuticals PLC (1106, м. Будапешт, вул. Керестурі, 30-38, Угорщина/ 1106, Budapest, Kereszturi ut 30-38, Hungary) на виробничому майданчику за адресою: 9900, м. Керменд, вул. Матяш кірай, 65, Угорщина/ 9900, Kormend, Matyas kiraly u. 65, Hungary

Уповноважений представник виробника в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «ЕГІС Україна», вул. Дегтярівська, 27Т, м. Київ, 04119, Україна, код ЄДРПОУ 39083519

Об'єкт декларації: ректальні супозиторії «Репарон Гербал» та ректальна мазь «Репарон Гербал», клас ризику Іа,

що виготовляються серійно на заводі ЗАТ Фармацевтичний завод ЕГІС/ EGIS Pharmaceuticals PLC (1106, м. Будапешт, Керестурі, 30-38, Угорщина/ 1106, Budapest, Kereszturi ut 30-38, Hungary) на виробничому майданчику за адресою: 9900, м. Керменд, вул. Матяш кірай, 65, Угорщина/ 9900, Kormend, Matyas kiraly u. 65, Hungary

Зазначені вище об'єкти декларації відповідають вимогам:

- Технічний регламент щодо медичних виробів, затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753, додаток 3,
- ДСТУ EN ISO 13485:2015 «Медичні вироби. Система управління якістю. Вимоги щодо регулювання»;
- ДСТУ EN ISO 14971:2015 «Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2012, IDT)»;
- ДСТУ EN ISO/IEC 17050-1:2006 «Оцінка відповідності. Декларація постачальника про відповідність. Частина 1. Загальні вимоги»;
- ДСТУ EN ISO/IEC 17050-2:2006 «Оцінювання відповідності. Декларація постачальника про відповідність. Частина 2. Підтверджувальна документація»;
- ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками (ISO 10993-1:2009, IDT)»;
- ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 5. Випробування на цитотоксичність in vitro (ISO 10993-5:2009, IDT)»;
- ДСТУ EN ISO 10993-10:2004 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробування на подразнення та сенсibiliзацію (ISO 10993-10:1995, IDT)»;
- ДСТУ EN ISO 10993-12:2015, «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 12. Відбирання зразків та еталонні матеріали (ISO 10993-12:2012, IDT)»;
- ДСТУ EN ISO 14155:2015 «Клінічні дослідження медичних виробів для людей. Належна клінічна практика (EN ISO 14155:2011+EN ISO 14155:2011/Cor.1:2011, IDT) »;
- ДСТУ EN 62366:2015 «Вироби медичні. Застосування ергономічного проектування медичних виробів (EN 62366:2008, IDT);
- ДСТУ EN 1041:2015 (EN 1041:2008+A1:2013, IDT) «Вироби медичні. Інформація, яку надає виробник»;
- ДСТУ EN ISO 15223-1:2015 «Вироби медичної техніки. Умовні позначки на етикетках засобів медичної техніки, маркування формі особливості відомості. Частина 1. Загальні вимоги» (ISO 15223-1:2007, IDT);
- ДСТУ EN 980:2007 «Системи графічного маркування медичних виробів».

ТОВ «ЕГІС Україна»

04119, Україна, Київ, вул. Дегтярівська, 27Т

Тел.: +38 044 496 05 39, факс: +38 044 496 05 39

www.egis.com.ua





Додаткова інформація: сертифікат відповідності № UA.TR.098.0236-19 від 18.03.2019 р., чинний до 12.02.2024 р. вимогам технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 № 753

Уповноважений орган: Товариство з обмеженою відповідальністю «Український центр медичної сертифікації та прогнозування», вул. Саперно-Слобідська, 10, офіс 1, м. Київ, 03028, номер призначеного ООВ UA.TR.098, атестати про акредитацію: № 10213, № 80070

Номер та дата початку маркування національним знаком відповідності: 18.03.2019 р.

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника.

Підписано: 18.03.2019 р., ТОВ «ЕГІС Україна»

вул. Дегтярівська, 27Т, м. Київ, 04119, Україна

Декларація дійсна до: 12.02.2024 р.

Директор ТОВ «ЕГІС Україна»



Ревін А.В.

