

ЛЬВІВСЬКА ТОРГОВО-ПРОМИСЛОВА ПАЛАТА

Адреса: м. Львів, Стрийський парк, 14
Тел: 76-46-10, бухг. 76-46-08

ВИСНОВОК ЕКСПЕРТА

3-3427-B

18.12.2019

1. **Замовник експертизи:** АТ «Галичфарм», м. Львів, вул. Опришківська 6/8, Україна.
2. **Експерт:** Гнатюк О.І.
3. **Підстава для проведення експертизи:** Письмова заявка № 09/6-26 від 13.12.2019
4. **Задача експертизи:** Визначення кодів.
5. **Результати досліджень:**

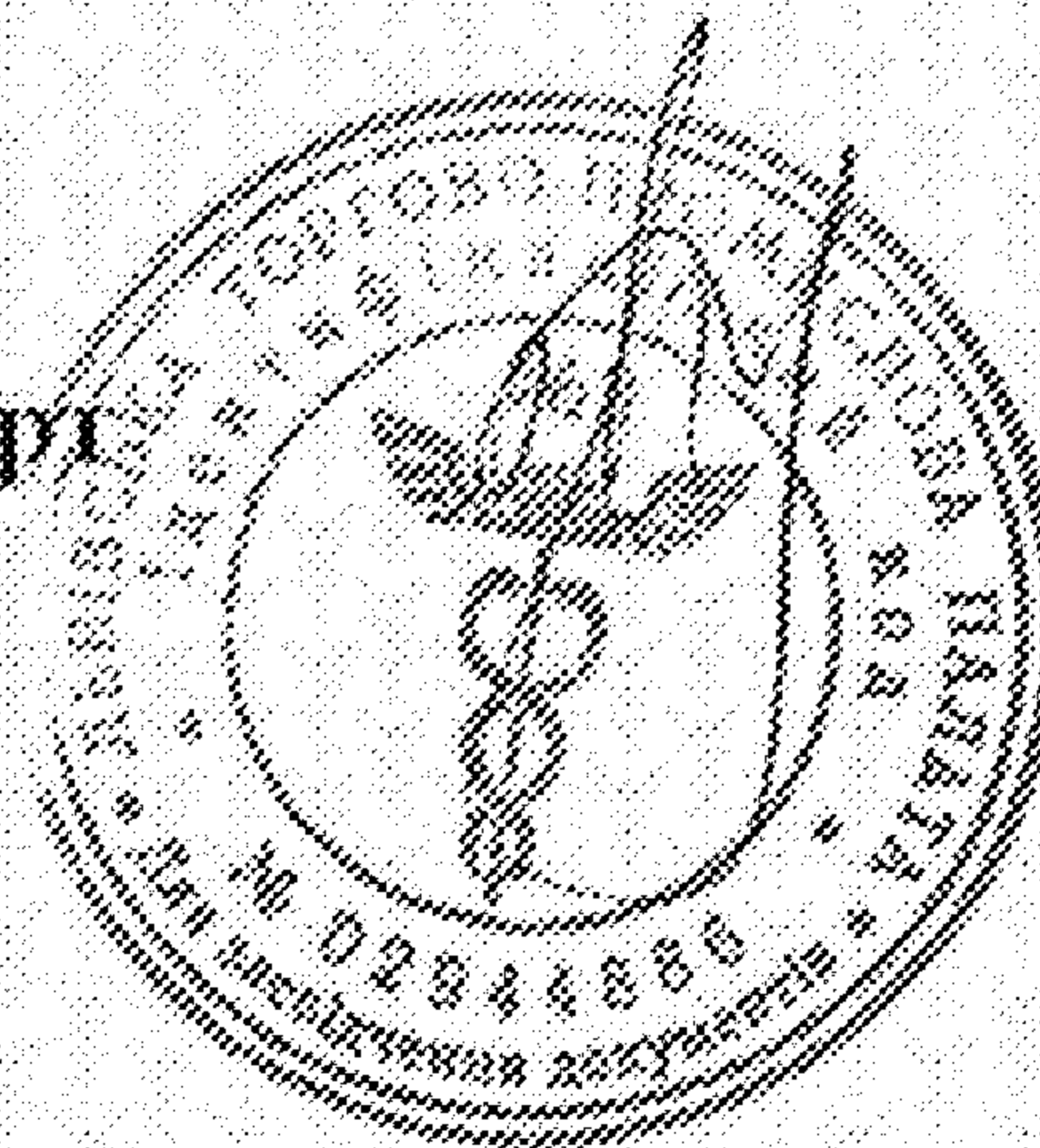
На підставі документів пред'явлених замовником експертизи, згідно УКТ ЗЕД у редакції товарної номенклатури Митного тарифу України, затвердженого Законом України «Про внесення змін до Закону України «Про митний тариф України» від 19.09.2013 № 584-VII визначено коди на:

- | | |
|---|-----------|
| 1. Морсол Дітям, спреї назальний по 100 мл | 300490000 |
| 2. Морсол, спреї назальний по 100 мл | 300490000 |
| 3. Морсол Екстра, спреї назальний по 100 мл | 300490000 |

18.12.2019

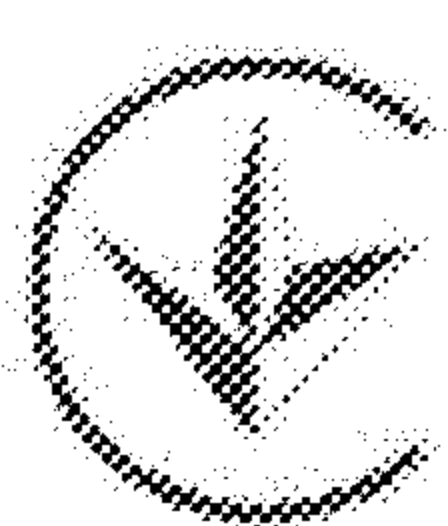
Експерт

Гнатюк О.І.



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ

№ DOC.MD.001 rev.1

Виробник:	Акціонерне товариство «Галичфарм»
Адреса:	Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8
Телефон/факс:	+38 (032) 294-99-94
Електронна адреса:	www.arterium.ua
Код за ЄДРПОУ	05800293
Найменування медичного виробу: Перелік виробів:	Спреї назальні під тиском, МОРСОЛ Див. Додаток 1 до декларації про відповідність
Класифікація зазначених медичних виробів:	Клас I згідно з пунктом 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів.
Продукцію супроводжує знак відповідності: 	
Відповідність стандартам:	Зазначені вироби відповідають вимогам національних стандартів, які наведені в Додатку 2 до даної Декларації про відповідність.
Процедура оцінки відповідності:	Згідно п. 18 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для зазначеного маркування було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності, відповідно до Порядку здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 8, до Технічного регламенту щодо медичних виробів
Строк дії декларації:	з 25.11.2019 р. до 24.11.2024 р.

Невід'ємною частиною даної Декларації про відповідність є наступні Додатки:

Додаток 1 з переліком медичних виробів,

Додаток 2 з переліком національних, європейських та міжнародних нормативно-правових актів та стандартів.

АТ «Галичфарм» заявляє, що вищевказані медичні вироби відповідають всім вимогам Постанови Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 №753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів».

Технічна документація розроблена і зберігається у виробника, АТ «Галичфарм», м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

Директор виконавчий

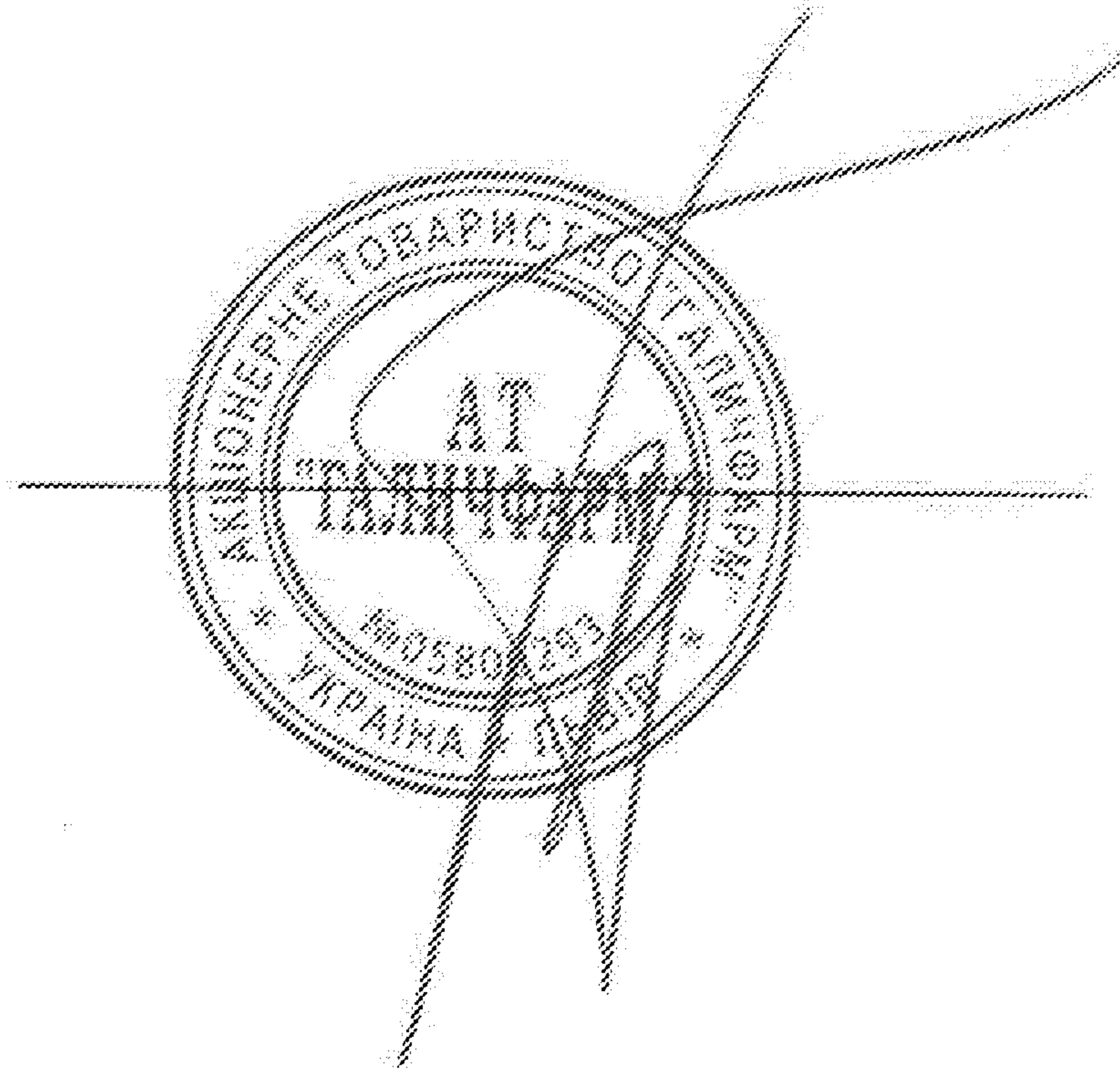
АТ «Галичфарм»



**Додаток I до Декларації про відповідність
№ ДОС.МД.001 rev.1
Перелік медичних виробів**

№	Назва медичного виробу українською мовою
1.	Морсол Дітям, спрей назальний під тиском, в балоні по 100 мл №1 (ізотонічний з обмежувачем для дітей)
2.	Морсол, спрей назальний під тиском, в балоні по 100 мл №1 (ізотонічний для дорослих)
3.	Морсол Екстра, спрей назальний під тиском, в балоні по 100 мл №1 (гіпертонічний)

Директор виконавчий
АТ «Галичфарм»



Блонський О.В.



Додаток 2
до Декларації про відповідність № DOC.MD.001 rev.1

Перелік національних стандартів

- ДСТУ EN ISO 13485:2018 Медичні вироби. Система управління якістю. Вимоги до регулювання.
- ДСТУ EN ISO 15223-1:2018 Засоби медичної техніки. Умовні позначки на етикетках засобів медичної техніки, маркування та обов'язкові відомості. Частина 1. Загальні
- ДСТУ EN ISO 14971:2015 Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком;
- ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками.
- ДСТУ EN ISO 10993-10:2004 Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробування на подразнення та сенсibiliзацію
- ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 5. Випробування на цитотоксичність in vitro
- ДСТУ EN 1041:2015 Вироби медичні. Інформація, яку надає виробник.

Директор виконавчий
АТ «Галичфарм»



Блонський О.В.

