

Сертифікат випробування/ Test Certificate № 12231/2023

Замовлення№/Order No. 1446

Адреса лабораторії/Laboratory address: TOB EUROFINS BEL/NOVAMANN Коматицька, 73, 940 02 Нове Замки ІПН: 31 329 209 Дослідницька лабораторія Братислава Колларова площа 9, 811 07 Братислава Тел. 0911 810 5336 факс: 02/52620178 Bratislava@eurofins.sk, www.eurofins.sk	Замовник/Customer: УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о. Орішкова 11 821 05 Братислава
---	--

Дані про зразок/Sample identification

Назва зразка/Sample name:	Краплі очні без консервантів УНІМЕД
Лаб. № зразка/Sample No.:	12231
№ серії/Batch No.:	5806236
Дата виробництва/Manufacturing date:	03.05.2023 р.
Термін придатності/Expiry date:	2025-05 р.
Кількість ампул в упаковці /Package amount:	50 шт./pieces
Розмір серії/Batch size:	21 000 шт./pieces
Форма випуску/Dosage form:	Краплі очні / eye drops solution
Розмір пакування/Package size:	10 мл
Опис упаковки/Package description:	Білий пластиковий флакон (поліетилен низької щільності) 10 мл з ковпачком для закручування /White polyethylene bottle (LDPE) 10 ml with OSD cap
Виробник/Manufacturer:	УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о., Орішкова 11, 821 05 Братислава
Спосіб доставки/Way of delivery:	Зразок доставлений виробником/sample delivered by customer
Мета проведення аналізу/Analysis purpose	Перевірка продукції на відповідність специфікації/ product control according to specification
Дата отримання зразка/Receiving date:	05.05.2023 р.
Дата проведення аналізу/Date of examination:	05.05.2023 – 19.05.2023 р.
Дата отримання протоколу/Date of issue:	19.05.2023 р.

Підтвердження відповідності/невідповідності результатів специфікації
Compliance statement on results according to specification

Зразок для аналізу/Tested sample: Краплі очні без консервантів/ УНІМЕД серія/batch: 5806236
Від виробника/Manufacturer: УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о., Орішкова 11, 821 05 Братислава
ВІДПОВІДАЄ/CONFORMS перевіченим параметрам специфікації /In tested parameters to specification PN-58-V03/SK 58-14/P

Висновки та тлумачення результатів надаються на вимогу замовника. Декларацію відповідності створено порівнянням результатів випробування, наведених в цьому протоколі, з граничними значеннями у наданій специфікації. Порівняння стосується всіх випробуваних параметрів./Opinions and interpretations are given according to customer's request. Compliance statement was created according to comparison of test results in this report with the limits stated in product specification. Comparison refers to all of the tested parameters.

Заяви та застереження/Declarations and cautions

- Результати стосуються лише предмету аналізу і не стосуються інших документів: напр. юридичної природи. /Results are related only to object of testing and do not compensate other documents e.g. with legal character.
- Забороняється відтворювати цей сертифікат випробування або включати його до рекламних матеріалів без одержання попереднього письмового дозволу лабораторії. /It is not possible to reproduce or incorporate the test certificate into promotional materials without laboratory written authorisation.
- Зауваження щодо результатів випробування можуть надаватися протягом 14 днів від дати відправлення результатів замовникові. /Test results can be claimed for 14 days from sending the results to the customer.
- Залишки зразків після дослідження зберігаються протягом 14 днів від дати надання результатів замовникові, а потім ліквідуються згідно з положеннями дослідницької лабораторії. /Sample rests are stored 14 days from sending results to the customer and then are disposed according to Testing laboratory's regulations.

Дата/Date: 19.05.2023
Виконав/Worked out by:
Інг. З. Шперкова / Ing. Z. Šperková



Затверджено/Approved by: 
Інг. Андреа Варгова/Ing. Andrea Vargova
Голова дослідницької лабораторії Братислава/
Head of Testing Laboratory Bratislava

Сертифікат випробування/ Test Certificate № 12231/2023

Замовлення№/Order No. 1446

Результати випробування/Test results

Специфікація/Specification PN-58-V03/SK 58-14/P

Параметр/Parameter	Одиниця/ Unit	Межі/Limits	Результати/ Results	Відхилення/ uncertainty*	Метод/ Method	Метод випробування/ Testing method	H	TS	SL
Зовнішній вигляд / Appearance	-	Прозора безбарвна макс. В9 злепка в'язка рідина, не сильніше молочно-білого кольору, ніж еталонна суспензія I., практично без механічних домішок/ Clear colourless, max. B9 slightly viscous, not more opalescent than reference suspension I., free from particles	відповідає/conforms	-	VIS	013-F	V	N	BA
pH	-	5.00 – 7.00	6.34	2%	POT	001-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Приблизний об'єм оригінальної упаковки / Average filling volume	мл	10.0 – 11.0	10.2	-	-	009-F	V	N	BA
Осмоляльність / Osmolality	мОсмоль/кг	250 – 320	285.0	2.5%	OSMO	033-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Питома вага / Density	г/см³	1.003 – 1.013	1.0090	0.9%	PYK	012-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Якісне визначення/ Identification: Гідроксипропіл метилцелюлоза /Hydroxypropylmethylcellulose	-	Білий осад/ White precipitate	відповідає/conforms	-	VIS	010-F	V	N	BA
Динамічна в'язкість / Dynamic viscosity	мПа.с	15-27	20.4	2.5%	VM	115-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Вміст Гідроксипропіл метилцелюлози/ Content of Hydroxypropylmethylcellulose	мг/мл	4.00-6.00	4.99	3.4%	UV/VIS	017-F	V	A	BA
Вміст хлористого натрію / Content of sodium chloride	мг/мл	6.300-7.700	7.009	4.1%	TIT	003-F	V	A	BA
Якісне визначення/ Identification: Декспантенол/ dexpanthenol	-	Порівняння спектрів / Spectras comparison	відповідає/conforms	-	UV/VIS	017-F	V	A	BA
Тест на стерильність/ Sterility test	-	Стерильні ґрунти після культивування/ Sterile soils after cultivation	Відсутність росту мікроорганізмів/ No growth of microorganisms	-	-	MB.M139.PN	V	A	PN

Метод/Method

PYK	піанометрія/pycnometry
OSMO	осмометрія/osmometry
G	гравіметрія/gravimetry
VM	віскозиметрія/viscosimetry
UV/VIS	спектрофотометрія в ультрафіолетовій та видимій ділянці спектра/ultraviolet visible spectrophotometry
TIT	тітриметрія/titrimetry
VIS	візуальний/visual
POT	потенціометрія/potentiometry

Примітки/Notes:

H – оцінка/evaluation
V – відповідає/ conforms

NE – не відповідає/not conforms

KTJ/CFU – колонієутворююча одиниця/colony forming unit

LS-PP-CH – стандартна операційна процедура/standard operating procedure

A – акредитоване випробування, проведе у власній випробувальній лабораторії/accredited test executed at the own test laboratory

N – не акредитоване випробування, проведе у власній випробувальній лабораторії/unaccredited test executed at the own test laboratory

SA – акредитоване випробування, проведе за субпідрядом/ accredited test executed under the subcontract

SN – не акредитоване випробування, проведе за субпідрядом/ unaccredited test executed under the subcontract

SL – випробувальна лабораторія/testing laboratory: BA – Братислава, PN – П'єштяни, TR – Турчянське-Теплице

* Відхилення визначається коефіцієнтом розширення k=2 (з ймовірністю 95%)/Uncertainty determined by extension coefficient k=2 (with probability 95%)

Відповідальна особа за достовірність фізико-хімічних висновків/Responsible for validity of physical-chemical tests: Івж. А. Варова/Ing. A. Vargová

Відповідальна особа за достовірність мікробіологічних висновків/Responsible for validity of microbiological tests: РНДр.Л.Йендекова/RNDr. L. Jendeková, PhD.

Примітки/Explanatory notes:

H-оцінювання/evaluation

V-відповідає/conforms

NE-не відповідає/not conforms

CFU-колонію формуюча одиниця/colony forming unit

SL-дослідницька лабораторія/testing laboratory: BA-Bratislava (Братислава), PN-Piešťany (Піщяни), TT-Turčianske Teplice (Турчанське Теплице)

TS-тип аналізу/test type: A-акредитований аналіз/accredited test

SPP – стандартна операційна процедура/ standard operating procedure

RRT – відносний час зберігання/ Relative retention time

Вимірювальні прилади, які використовувалися при аналізі, були відкалібровані і перевірені згідно діючих метрологічних правил./Measuring devices used in the tests were calibrated according to current metrological regulations.

Виконав/Worked out by:

Інг. З. Шперкова / Ing. Z. Šperková



Затверджено/Approved by:

Інг. Андреа Варгова/Ing. Andrea Vargová

Голова дослідницької лабораторії Братислава/

Head of Testing Laboratory Bratislava

ПРЕДСТАВНИЦТВО
«УНІМЕД ФАРМА, СПУЛ. С Р.О.» В УКРАЇНІ
01011, м. Київ, вул. Панаса Мирного, буд. 16/13, літ. А
код за ЄДРПОУ 26559779

ДЕКЛАРАЦІЯ
про відповідність № 6 від « 14 » липня 2023 р.

Уповноважений представник в Україні – ПРЕДСТАВНИЦТВО «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», вул. Панаса Мирного, 16/13 (літера А), м. Київ, 01001, Україна, код за ЄДРПОУ 26559779

В особі Голови Представництва Сосняка Міхала

Підтверджує, що: медичний виріб UNItips (UNItips[®]), краплі очні без консервантів, стерильні, 10 мл, партія № 5806236, дата виробництва 05/23.

виробництва компанії «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», Орієшкова, 11, 821 05, м. Братислава, Словацька Республіка / Unimed Pharma, spol. s r.o., Orieshková 11, 821 05, Bratislava, Slovak republic

клас медичного виробу: IIb

відповідає вимогам: Директиви Ради ЄС від 14.06.1993 року № 93/42/ЄС щодо медичних виробів

Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» (Додаток 3) та стандартам:

-ДСТУ EN ISO 13485:2018 «Медичні вироби. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання»;

-ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 (EN ISO 10993-1:2009, IDT; ISO 10993-1:2009, IDT) «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками»;

-ДСТУ ISO 10993-10:2004 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробування на подразнення та сенсibiлізацію (ISO 10993-10:1995, IDT)»;

-ДСТУ EN ISO 14971:2015 «Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2012, IDT)»;

-ДСТУ ISO 14644-1:2009 «Чисті приміщення та пов'язані з ними контрольовані середовища. Частина 1. Класифікація чистоти повітря (ISO 14644-1:1999, IDT)».

Процедура оцінки відповідності проведена згідно із зазначеним Технічним регламентом щодо медичних виробів, додаток 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю

Сертифікат відповідності № UA.TR.098.0039-16 від 12.07.2021 р., дійсний до 11 липня 2026 року
видає: Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ» на підставі рішення щодо надання сертифікації від 12.07.2021 № 0039-218:2021

ООВ ТОВ «УЦМСП», вул. Саперно-Слобідська, 10, оф.1, м. Київ, 03028, Україна, номер призначеного ООВ: UA.TR.098.

Декларація складена під цілковиту відповідальність Уповноваженого представника в Україні – ПРЕДСТАВНИЦТВО «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», вул. Панаса Мирного, 16/13 (літера А), м. Київ, 01001, Україна

Декларація дійсна до « 31 » травня 2025 року

Підпис _____ Печатка _____

Сертифікат випробування/ Test Certificate № ABE43756

Адреса лабораторії/Laboratory address: TOB EUROFINS BEL/NOVAMANN Комяницька, 73, 940 02 Нове Замки ІПН: 31 329 209 Дослідницька лабораторія Братислава Колпарова площа 9, 811 07 Братислава Тел. 0911 810 5336 факс: 02/52620178 Bratislava@eurofins.sk, www.eurofins.sk	Замовник/Customer: УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о. Орішкова 11 821 05 Братислава
---	--

Дані про зразок/Sample identification

Назва зразка/Sample name:	Краплі очні без консервантів УНІМЕД
Паб. № зразка/Sample No.:	W123AA0181-1
№ серії/Batch No.:	5808232
Дата виробництва/Manufacturing date:	03.07.2023 р.
Термін придатності/Expiry date:	2025-07 р.
Кількість ампул в упаковці /Package amount:	50 шт./pieces
Розмір серії/Batch size:	21 000 шт./pieces
Форма випуску/Dosage form:	Краплі очні / eye drops solution
Розмір пакування/Package size:	10 мл
Опис упаковки/Package description:	Білий пластиковий флакон (поліетилен низької щільності) 10 мл з ковпачком для закручування /White polyethylene bottle (LDPE) 10 ml with OSD cap
Виробник/Manufacturer:	УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о., Орішкова 11, 821 05 Братислава
Спосіб доставки/Way of delivery:	Зразок доставлений виробником/sample delivered by customer
Мета проведення аналізу/Analysis purpose	Перевірка продукції на відповідність специфікації/ product control according to specification
Дата отримання зразка/Receiving date:	06.07.2023 р.
Дата проведення аналізу/Date of examination:	06.07.2023 – 21.07.2023 р.
Дата отримання протоколу/Date of issue:	21.07.2023 р.

Підтвердження відповідності/невідповідності результатів специфікації
Compliance statement on results according to specification

Зразок для аналізу/Tested sample: Краплі очні без консервантів УНІМЕД серія/batch: 5808232
Від виробника/Manufacturer: УНІМЕД ФАРМА спул.с.р.о., Орішкова 11, 821 05 Братислава
ВІДПОВІДАЄ/CONFORMS перевіченим параметрам специфікації /In tested parameters to specification PN-58-V03/SK 58-14/P

Висновки та тлумачення результатів надаються на вимогу замовника. Декларацію відповідності створено порівнянням результатів випробування, наведених в цьому протоколі, з граничними значеннями у наданій специфікації. Порівняння стосується всіх випробуваних параметрів./Opinions and interpretations are given according to customer's request. Compliance statement was created according to comparison of test results in this report with the limits stated in product specification. Comparison refers to all of the tested parameters.

Заяви та застереження/Declarations and cautions

- Результати стосуються лише предмету аналізу і не стосуються інших документів: напр. юридичної природи. /Results are related only to object of testing and do not compensate other documents e.g. with legal character.
- Забороняється відтворювати цей сертифікат випробування або включати його до рекламних матеріалів без одержання попереднього письмового дозволу лабораторії. /It is not possible reproduce or incorporate the test certificate into promotional materials without laboratory written authorisation.
- Застереження щодо результатів випробування можуть надаватися протягом 14 днів від дати відправлення результатів замовникові. /Test results can be claimed for 14 days from sending the results to the customer.
- Залишки зразків після дослідження зберігаються протягом 14 днів від дати надання результатів замовникові, а потім ліквідуються згідно з положеннями дослідницької лабораторії. /Sample rests are stored 14 days from sending results to the customer and then are disposed according to Testing laboratory's regulations.

Дата/Date: 21.07.2023
Виконав/Worked out by:
Інг. З. Шперкова / Ing. Z. Šperková



Затверджено/Approved by:
Інг. Андреа Варгова/Ing. Andrea Vargová
Голова дослідницької лабораторії Братислава/
Head of Testing Laboratory Bratislava

Сертифікат випробування/ Test Certificate № ABE43756

Результати випробування/Test results

Специфікація/Specification PN-58-V03/SK 58-14/P

Параметр/Parameter	Одиниця/Unit	Межі/Limits	Результати/Results	Відхилення/uncertainty*	Метод/Method	Метод випробування/Testing method	H	TS	SL
Зовнішній вигляд / Appearance	-	Прозора безбарвна макс. B9 злепка в'язка рідина, не сильніше молочно-білого кольору, ніж еталонна суспензія I., практично без механічних домішок/ Clear colourless, max. B9 slightly viscous, not more opalescent than reference suspension I., free from particles	відповідає/conforms	-	VIS	013-F	V	N	BA
pH	-	5.00 – 7.00	6.43	2%	POT	001-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Приблизний об'єм оригінальної упаковки / Average filling volume	мл	10.0 – 11.0	10.2	-	-	009-F	V	N	BA
Осмоляльність / Osmolality	мОсмоль/л	250 – 320	289.5	2.5%	OSMO	033-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Питома вага / Density	г/см³	1.003 – 1.013	1.0084	0.9%	PYK	012-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Якісне визначення/ Identification: Гідроксипропіл метилцелюлоза / Hydroxypropylmethylcellulose	-	Білий осад/ White precipitate	відповідає/conforms	-	VIS	010-F	V	N	BA
Динамічна в'язкість / Dynamic viscosity	мПа.с	15-27	23.0	2.5%	VM	115-F (Ph. Eur.)	V	A	BA
Вміст Гідроксипропіл метилцелюлози/ Content of Hydroxypropylmethylcellulose	мг/мл	4.00-6.00	5.16	3.4%	UV/VIS	017-F	V	A	BA
Вміст хлористого натрію / Content of sodium chloride	мг/мл	6.300-7.700	7.000	4.1%	TIT	003-F	V	A	BA
Якісне визначення/ Identification: Декспантенол/ dexpanthenol	-	Порівняння спектрів / Spectras comparison	відповідає/conforms	-	UV/VIS	017-F	V	A	BA
Тест на стерильність/ Sterility test	-	Стерильні ґрунти після культивування/ Sterile soils after cultivation	Відсутність росту мікроорганізмів/ No growth of microorganisms	-	-	MB.M139.PN	V	A	PN

Метод/Method

PYK пікнометрія/pycnometry
 OSMO осмометрія/osmometry
 G гравіметрія/gravimetry
 VM віскозиметрія/viscosimetry
 UV/VIS спектрофотометрія в ультрафіолетовій та видимій ділянці спектра/ultraviolet visible spectrophotometry
 TIT титриметрія/titrimetry
 VIS візуальний/visual
 POT потенціометрія/potentiometry

Примітки/Notes:

H – оцінка/evaluation
 V – відповідає/ conforms
 NE – не відповідає/not conforms
 KTJ/CFU – колонієутворююча одиниця/colony forming unit
 LS-PP-CH – стандартна операційна процедура/standard operating procedure
 A – акредитоване випробування, проведене у власній випробувальній лабораторії/accredited test executed at the own test laboratory
 N – не акредитоване випробування, проведене у власній випробувальній лабораторії/unaccredited test executed at the own test laboratory
 SA – акредитоване випробування, проведене за субпідрядом/ accredited test executed under the subcontract
 SN – не акредитоване випробування, проведене за субпідрядом/ unaccredited test executed under the subcontract
 SL – випробувальна лабораторія/testing laboratory: BA – Братислава, PN – П'єштяни, TR – Турчянське-Теплице
 * Відхилення визначається коефіцієнтом розширення k=2 (з ймовірністю 95%)/Uncertainty determined by extension coefficient k=2 (with probability 95%)

Відповідальна особа за достовірність фізико-хімічних висновків/Responsible for validity of physical-chemical tests: Інок. А. ВАРГОВА/Ing. A. Vargová
 Відповідальна особа за достовірність мікробіологічних висновків/Responsible for validity of microbiological tests: РНДр.Л.ЙЕНДЕКОВА/RNDr. L. Jendeková, PhD.



Примітки/Explanatory notes:

H-оцінювання/evaluation

V-відповідає/conforms

NE-не відповідає/not conforms

CFU-колонію формуюча одиниця/colony forming unit

SL-дослідницька лабораторія/testing laboratory: BA-Bratislava (Братислава), PN-Prieštany (П'єштяни), TT-Turčianske Teplice (Турчанське теплице)

TS- тип аналізу/test type: A-акредитований аналіз/accredited test

SPP – стандартна операційна процедура/ standard operating procedure

RRT – відносний час зберігання/ Relative retention time

Вимірювальні прилади, які використовувалися при аналізі, були відкалібровані і перевірені згідно діючих метрологічних правил./Measuring devices used in the tests were calibrated according to current metrological regulations.

Виконав/Worked out by:

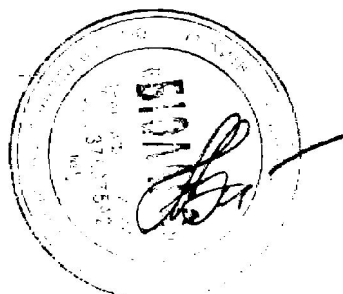
Інг. З. Шперкова / Ing. Z. Šperková



Затверджено/Approved by:

Інг. Андреа Варгова/Ing. Andrea Vargová

Голова дослідницької лабораторії Братислава/
Head of Testing Laboratory Bratislava



ПРЕДСТАВНИЦТВО
«УНІМЕД ФАРМА, СПУЛ. С Р.О.» В УКРАЇНІ
01011, м. Київ, вул. Панаса Мирного, буд. 16/13, літ. А
код за ЄДРПОУ 26559779

ДЕКЛАРАЦІЯ
про відповідність № 6 від « 14 » липня 2023 р.

Уповноважений представник в Україні – ПРЕДСТАВНИЦТВО «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», вул. Панаса Мирного, 16/13 (літера А), м. Київ, 01001, Україна, код за ЄДРПОУ 26559779

В особі Голови Представництва Сосняка Міхала

Підтверджує, що: медичний виріб UNItips (UNItips[®]), краплі очні без консервантів, стерильні, 10 мл, партія № 5806236, дата виробництва 05/23.

виробництва компанії «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», Орієшкова, 11, 821 05, м. Братислава, Словацька Республіка / Unimed Pharma, spol. s r.o., Orieshková 11, 821 05, Bratislava, Slovak republic

клас медичного виробу: IIb

відповідає вимогам: Директиви Ради ЄС від 14.06.1993 року № 93/42/ЄС щодо медичних виробів

Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 «Про затвердження Технічного регламенту щодо медичних виробів» (Додаток 3) та стандартам:

-ДСТУ EN ISO 13485:2018 «Медичні вироби. Системи управління якістю. Вимоги щодо регулювання»;

-ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 (EN ISO 10993-1:2009, IDT; ISO 10993-1:2009, IDT) «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками»;

-ДСТУ ISO 10993-10:2004 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 10. Випробування на подразнення та сенсibiлізацію (ISO 10993-10:1995, IDT)»;

-ДСТУ EN ISO 14971:2015 «Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком (ISO 14971:2012, IDT)»;

-ДСТУ ISO 14644-1:2009 «Чисті приміщення та пов'язані з ними контрольовані середовища. Частина 1. Класифікація чистоти повітря (ISO 14644-1:1999, IDT)».

Процедура оцінки відповідності проведена згідно із зазначеним Технічним регламентом щодо медичних виробів, додаток 3: забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю

Сертифікат відповідності № UA.TR.098.0039-16 від 12.07.2021 р., дійсний до 11 липня 2026 року
видає: Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ» на підставі рішення щодо надання сертифікації від 12.07.2021 № 0039-218:2021

ООВ ТОВ «УЦМСП», вул. Саперно-Слобідська, 10, оф.1, м. Київ, 03028, Україна, код за ЄДРПОУ 37507599
номер призначеного ООВ: UA.TR.098.

Декларація складена під цілковиту відповідальність Уповноваженого представника в Україні – ПРЕДСТАВНИЦТВО «УНІМЕД ФАРМА, спул. с р.о.», вул. Панаса Мирного, 16/13 (літера А), м. Київ, 01001, Україна

Декларація дійсна до « 31 » травня 2025 року

Підпис _____ Печатка _____