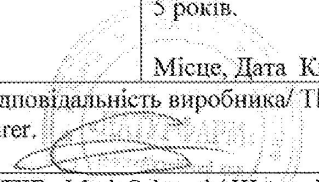


DECLARATION OF CONFORMITY No 08/UA version 2	ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ No 08/UA версія 2
Manufacturer: name: APIPHARMA d.o.o. address: Jeronima Kavanjina 26, 10090 Zagreb country: Croatia whose Authorized Representative in Ukraine: name: PJSC "Naturpharm" actual address: Kiev, 04075, Pushcha-Vodytsia, Lisna str. 30-A legal address: Kiev, 04075, Pushcha-Vodytsia, Lisna str. 30-A country: Ukraine telephone: +38 044 401 81 03, +38 044 401 81 04 herewith declare that the medical device <i>Apicold, oral spray, 20 ml</i> 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 I, according to point 13 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices. <i>The products contain the mark of conformity to Technical regulation:</i>  <i>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 8 (except point 5, 6) of the Technical regulation concerning medical devices.</i> Declaration of conformity is valid during 5 years. Place, Date Kiev, 31.03.2023	Виробник: найменування: АПІФАРМА д.о.о. адреса: Джероніма Каванджина 26, 10090 Загреб країна: Хорватія Уповноважений представник в Україні якого є: найменування: ПрАТ «Натурфарм» фактична адреса: Київ, 04075, Пуща-Водиця, вул. Лісна 30-А юридична адреса: Київ, 04075, Пуща-Водиця, вул. Лісна 30-А країна: Україна телефон: +38 044 401 81 03, +38 044 401 81 04 підтверджує, що медичний виріб <i>Апіколд, спрей оральний, по 20 мл</i> відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів (який затверджений Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753). Класифікація: Клас I, згідно пункт 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів. <i>Продукцію супроводжує знак відповідності технічним регламентам:</i>  <i>Відповідність зазначеної продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних було оцінено та підтверджено у відповідності з Порядком здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів як викладено в Додатку 8 (окрім пунктів 5, 6) до Технічного регламенту щодо медичних виробів.</i> Декларація про відповідність дійсна протягом 5 років. Місце, Дата Київ, 31.03.2023
Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника/ The declaration is made under the complete responsibility of the manufacturer.  Name/ПІБ Mark Schupak/ Шупак М.Б. Job position/Посада General Director of PJSC "Naturpharm" /Генеральний директор ПрАТ «Натурфарм»	