

ДОДАТОК 1 ДО ДЕКЛАРАЦІЇ

про відповідність

Технічному регламенту щодо медичних виробів затвердженого

постановою КМУ від 02.10.2013р. №753

(назва Технічного регламенту)

Вимірювачі артеріального тиску

Модель	Код	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
EVOLV	(HEM-7600T-E)	OMRON HEALTHCARE Co., Ltd, Matsusaka Factory, 1855-370, Kubo-cho, Matsusaka-shi, Mie, 515-8503, Japan, Японія	ДСТУ EN 1060-3:2015 ДСТУ EN 60601-1:2015 ДСТУ EN 60601-1-11:2015 ДСТУ EN 60601-1-2:2015 ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 ДСТУ ISO 10993-10:2004
RS1 RS2 RS3 Intelli IT RS4 RS7 Intelli IT M3 Comfort M7 Intelli IT M2 Eco MIT 3 MIT5S Connect M1 Basic M1 Basic M3 M3 Comfort M4 Intelli IT M6 Comfort M7 Intelli IT X3 Smart X4 Smart X6 Smart X7 Smart	HEM-6160-E And other versions HEM-6161-E And other versions HEM-6161T-E And other versions HEM-6181-E And other versions HEM-6232T-E And other versions HEM-7134-E And other versions HEM-7322 T-E And other versions HEM-7120-E_RU_AF And other versions HEM-7270-E And other versions HEM-7280T-E And other versions HEM-7121-J -RU And other versions HEM-7121-J -ARU And other versions HEM-7154-E And other versions HEM-7155-E And other versions HEM-7155T-EBK And other versions HEM-7360-E And other versions HEM-7361T-EBK And other versions HEM-7155-EO And other versions HEM-7155T-ESL And other versions HEM-7360-EO And other versions HEM-7361T-ESL And other versions	OMRON Healthcare Manufacturing Vietnam CO., LTD, No.28 VSIP II, Street 2, Vietnam-Singapore Industrial Park II, Binh Duong Industry-Services-Urban Complex, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Vietnam, В'єтнам	

Директор
(посада)

М.П.

(підпис)

ОМЕЛЯН А.Я.

(ініціали та прізвище)

Дата оформлення 13.09.2019

*Відповідність продукції Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженому постановою КМУ від 02.10.2013р. № 753 та національним стандартам підтверджена ДП «Укрметрестестандарт»

Сертифікат оцінювання відповідності

№ UA.TR.001.020134-19 від 13.09.2019 до 12.09.2024

Справа №UA.001.D. 24644-19 від 16.09.2019

(www.ukrtest.kiev.ua)

Заступник керівника Органу з

сертифікації

М.П.

В.Д.Пример

*«У разі якщо суб'єктом сертифікування надано висновки експертизи, протоколи випробувань продукції, сертифікати відповідності або інші документи про відповідність, видані за результатами добровільної оцінки відповідності акредитованими органами з оцінки відповідності, органи ринкового нагляду належним чином ураховують ці документи при проведенні перевірок характеристик продукції».

Частина 13 статті 23 Закону «Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції»

ДОДАТОК 2 ДО ДЕКЛАРАЦІЇ

про відповідність

Технічному регламенту щодо медичних виробів затвердженого

постановою КМУ від 02.10.2013р. №753

(назва Технічного регламенту)

Вимірювачі артеріального тиску

Модель	Код	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
S1 M2 Basic M2 Basic M2 Basic M3 Expert M2 Classic HBP-1120 HBP-1320 M1	HEM-4030-RU And other versions HEM-7121-E_RU And other versions HEM-7121-E_ARU And other versions HEM-7121-E_ALRU And other versions HEM-7132-ALRU And other versions HEM-7122-ALRU And other versions HBP-1120-E And other versions HBP-1320-E And other versions HEM-4030-E And other versions	OMRON DALIAN Co., Ltd, No. 3, Song Jiang Road, Economic and Technical Development Zone, Dalian 116600, China, KHP	ДСТУ EN 1060-3:2015 ДСТУ EN 60601-1:2015 ДСТУ EN 60601-1-11:2015 ДСТУ EN 60601-1-2:2015 ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 ДСТУ ISO 10993-10:2004

Блоки живлення до вимірювачів артеріального тиску

Модель	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
AC Adapter-S	MITSUMI PHILIPPINES, INC, Luzon Avenue Phase 1, The Freeport Area of Bataan Mariveles, Bataan, PHILIPPINES 2106, Філіппіни	ДСТУ EN 60601-1:2015 ДСТУ EN 60601-1-2:2015

Директор
(посада)

М.П.

(підпис)

ОМЕЛЯН А.Я.

(ініціали та прізвище)

Дата оформлення 13.09.2019

*Відповідність продукції Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженому постановою КМУ від 02.10.2013р. № 753 та національним стандартам підтверджена ДП «Укрметрестестандарт»

Сертифікат оцінювання відповідності

№ UA.TR.001.020134-19 від 13.09.2019 до 12.09.2024

Справа №UA.001.D. 24644-19 від 16.09.2019

(www.ukrtest.kiev.ua)

Заступник керівника Органу з

сертифікації

В.Д.Ример

М.П.



UA.TR.001

*«У разі якщо суб'єктом господарювання надано висновки експертизи, протоколи випробувань продукції, сертифікати відповідності або інші документи про відповідність, складені за результатами добровільної оцінки відповідності акредитованими органами з оцінки відповідності, органи ринкового нагляду належним чином ураховують ці документи при проведенні перевірок характеристик продукції».

Частина 13 статті 23 Закону «Про державний ринковий нагляд і контроль нехарчової продукції»



NCB/IECEE
CB Scheme

CB057



10023
ДСТУ EN ISO/IEC 17065



UA-TR.001

Зареєстровано в реєстрі за №
Ref. Certif. No.

UA-TR.001.020134-19
дійсний до 12.06.2024



ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»
SE "UKRMETRTESTSTANDART"

СЕРТИФІКАТ ОЦІНЮВАННЯ ВІДПОВІДНОСТІ
CONFORMITY ASSESSMENT CERTIFICATE
ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ФУНКЦІОНУВАННЯ КОМПЛЕКСНОЇ СИСТЕМИ
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ, ДОДАТОК 3
(БЕЗ ПЕРЕВІРКИ ПРОЕКТУ МЕДИЧНОГО ВИРОБУ)

Продукція
Product

вимірювачі артеріального тиску з блоками живлення,
небулайзери з блоками живлення, термометри електронні цифрові,
масажери електронні, електроміостимулятори для знеболювання, клас Па
OMRON

Торгова марка
Trademark

Модель/Тип
Model/Type Ref.

згідно з додатками 1-3

Відповідає вимогам
Comply with the requirements

Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою
КМУ від 02.10.2013р. № 753 та нормативним документам згідно з додатками 1-3

Назва та адреса заявника
та/або уповноваженої особи
Name and address of the applicant
and/or authorized representative

OMRON HEALTHCARE Co., Ltd ,
53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002, Japan, Японія

Назва та адреса
виробника
Name and address of the
manufacturer

OMRON HEALTHCARE Co., Ltd ,
53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002, Japan, Японія

Назва та місцезнаходження
виробництва
Name and location of production

згідно з додатками 1-3

Додаткова інформація
Additional information

Уповноважений представник - ТОВ "Інтернешнл Медікл Еквіпмент" ,
02002, м. Київ, вул. Комбінатна, буд. 21, Україна, що діє згідно
доручення OMRON HEALTHCARE Co., Ltd від 14.12.2015

Виданий на підставі
Issued on the grounds of

рішення ООВ № 1034УкрТЕСТ5-19 від 10.06.2019, звітів № 39/3/В/13/162-18 від
02.08.2018 р., № 39/3/В/13/162-1-18 від 07.08.2018 р., № № 1034УкрТЕСТ5-19,
1034УкрТЕСТ5-1-19 від 10.06.2019 за результатами проведеної
ДП "УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ" оцінки системи управління якістю. Нагляд за
системою управління якістю проводиться згідно з програмою технічного нагляду.

Заступник керівника органу з сертифікації
Deputy Head of Certification Body

Дата реєстрації
Date

13.09.2019

Даний сертифікат виданий ООВ ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» (4, вул. Метрологічна, Київ, 03143, Україна) та може бути відтворений тільки повністю. Будь-яка публікація або часткове відтворення змісту сертифіката можливе лише з письмової згоди ООВ ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ». Сертифікат без підпису та печатки не діє. This Certificate issued by the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART" (4, Metrologichna st., Kyiv, 03143, Ukraine) and may not be reproduced other than in full. Any publication extracts from the Certificate requires written permission of the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART". The Certificate without signature and stamp is not valid. Чинність сертифіката можна перевірити за телефоном та на веб-сайті: +38 (044) 526-41-32, www.ukrtest.kiev.ua Validity of the certificate can be checked by phone or at website

NCB/IECEE
CB Scheme

CB057



10023
ДСТУ EN ISO/IEC 17065



UA.TR.001

Зареєстровано в реєстрі за №
Ref. Certif. No.

UA.TR.001.020134-19
дійсний до 12.06.2024



ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»
SE "UKRMETRTESTSTANDART"

Додаток № 1
Addition

Вимірювачі артеріального тиску

Модель	Код	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
EVOLV	(HEM-7600T-E)	OMRON HEALTHCARE Co., Ltd, Matsusaka Factory, 1855-370, Kubo-cho, Matsusaka-shi, Mie, 515-8503, Japan, Японія	ДСТУ EN 1060-3:2015 ДСТУ EN 60601-1:2015 ДСТУ EN 60601-1-11:2015 ДСТУ EN 60601-1-2:2015 ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 ДСТУ ISO 10993-10:2004
RS1 RS2 RS3 Intelli IT RS4 RS7 Intelli IT M3 Comfort M7 Intelli IT M2 Eco MIT 3 MIT5S Connect M1 Basic M1 Basic M3 M3 Comfort M4 Intelli IT M6 Comfort M7 Intelli IT X3 Smart X4 Smart X6 Smart X7 Smart	HEM-6160-E And other versions HEM-6161-E And other versions HEM-6161T-E And other versions HEM-6181-E And other versions HEM-6232T-E And other versions HEM-7134-E And other versions HEM-7322 T-E And other versions HEM-7120-E_RU_AF And other versions HEM-7270-E And other versions HEM-7280T-E And other versions HEM-7121-J -RU And other versions HEM-7121-J -ARU And other versions HEM-7154-E And other versions HEM-7155-E And other versions HEM-7155T-EBK And other versions HEM-7360-E And other versions HEM-7361T-EBK And other versions HEM-7155-EO And other versions HEM-7155T-ESL And other versions HEM-7360-EO And other versions HEM-7361T-ESL And other versions	OMRON Healthcare Manufacturing Vietnam CO., LTD, No.28 VSIP II, Street 2, Vietnam-Singapore Industrial Park II, Binh Duong Industry-Services-Urban Complex, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Vietnam, В'єтнам	
S1 M2 Basic M2 Basic M2 Basic M3 Expert M2 Classic HBP-1120 HBP-1320 M1	HEM-4030-RU And other versions HEM-7121-E_RU And other versions HEM-7121-E_ARU And other versions HEM-7121-E_ALRU And other versions HEM-7132-ALRU And other versions HEM-7122-ALRU And other versions HBP-1120-E And other versions HBP-1320-E And other versions HEM-4030-E And other versions	OMRON DALIAN Co., Ltd, No. 3, Song Jiang Road, Economic and Technical Development Zone, Dalian 116600, China, KHP	

Заступник керівника органу з сертифікації

Deputy head of Certification Body

Дата реєстрації
Date

13.09.2019

Даний сертифікат виданий ООВ ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» (4, Метрологічна, Київ, 03143, Україна) і може бути відтворений тільки повністю. Будь-яка публікація або часткове відтворення змісту сертифіката без письмової згоди ООВ ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» є порушенням законодавства України та може бути підлягати кримінальному переслідуванню. This Certificate issued by the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART" (4, Metrologichna st., Kyiv, 03143, Ukraine) and may not be reproduced other than in full. Any publication extracts from the Certificate requires written permission of the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART". The Certificate without signature and stamp is not valid. Чинність сертифіката можна перевірити за телефоном та на веб-сайті: +38 (044) 526-41-32, www.ukrtest.kiev.ua Validity of the certificate can be checked by phone or at website



В.Д. Куцур

Для паперів

ВЕНТА. ЛТД

№ 210-017206

NCB/IECEE
CB Scheme

CB057



ISO 9001
DСТУ EN ISO/IEC 17065



UA.TR.001

Зареєстровано в реєстрі за №
Ref. Certif. No.

UA.TR.001.020134-19
дійсний до 12.06.2024



ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»
SE "UKRMETRTESTSTANDART"

Додаток № 2
Addition

Блоки живлення до вимірювачів артеріального тиску

Модель	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
AC Adapter-S	MITSUMI PHILIPPINES, INC, Luzon Avenue Phase 1, The Freeport Area of Bataan Mariveles, Bataan, PHILIPPINES 2106, Філіппіни	DСТУ EN 60601-1:2015 DСТУ EN 60601-1-2:2015

Небулайзери

Модель	Код	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
U780 Ultrasonic nebulizer U100 Mesh nebulizer Micro Air	NE-U780-E_RU_D_UK NE-U100-E_RU_D_UK	OMRON HEALTHCARE Co., Ltd, Matsusaka Factory, 1855-370, Kubo-cho, Matsusaka-shi, Mie, 515-8503, Japan, Японія	DСТУ EN 60601-1:2015 DСТУ EN 60601-1-11:2015 DСТУ EN 60601-1-2:2015 DСТУ EN ISO 10993-1:2015 DСТУ EN ISO 10993-5:2015 DСТУ ISO 10993-10:2004
NE-C801S NE-C801KD NE-C803	E(V)_RU(V)_D(V)_UK(V) NE-C801S-KDE(V) KDRU(V)_KDD(V)_KDUK(V) NE-C803-E	OMRON Healthcare Manufacturing Vietnam CO., LTD, No.28 VSIP II, Street 2, Vietnam-Singapore Industrial Park II, Binh Duong Industry-Services-Urban Complex, Hoa Phu Ward, Thu Dau Mot City, Binh Duong Province, Vietnam, В'єтнам	
NE-C28P NE-C900	NE-C28P-E_RU_D_UK NE-C900-E_RU_D_UK	OMRON DALIAN Co., Ltd, No. 3, Song Jiang Road, Economic and Technical Development Zone, Dalian 116600, China, КНР	

Блоки живлення до небулайзерів

Модель	Назва та місцезнаходження виробництва	Нормативні документи
NEB -AC - 10 E AC Adapter	OMRON DALIAN Co., Ltd, No. 3, Song Jiang Road, Economic and Technical Development Zone, Dalian 116600, China, КНР	DСТУ EN 60601-1:2015 DСТУ EN 60601-1-2:2015

Заступник керівника органу з сертифікації

Deputy head of Certification Body

Дата реєстрації
Date

13.09.2019

Даний сертифікат виданий ООВ ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ» за № 21947208, м. Київ, 03143, Україна. Будь-яке публічне відтворення змісту цього сертифіката, крім його повного відтворення, є незаконним. Сертифікат не дійсний, якщо його зміст не відповідає дійсності. This Certificate issued by the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART" (4, Metrologichna st., Kyiv, 03143, Ukraine) and may not be reproduced other than in full. Any publication extracts from the Certificate requires written permission of the CAB SE "UKRMETRTESTSTANDART". The Certificate without signature and stamp is not valid. Чинність сертифіката можна перевірити за телефоном та на web-сайті: +38 (044) 526-41-32, www.ukrtest.kiev.ua. Validity of the certificate can be checked by phone or at website.



шкірно-подразнюючої дії на шкіру та слизові оболонки; за органолептичними показниками - не більше 1 балу; за рівнями фізичних факторів: напруженість ЕМП 50 Гц за електричною складовою - не більше 50 Гц; (відповідно до вимог ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 "Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками" ; СанПиН 42-123-4240-86 "Санитарные нормы. Допустимые количества миграции (ДКМ) химических веществ, выделяющихся из полимерных и других материалов, контактирующих с пищевыми продуктами и методы их определения"; ДСТУ EN 60601-1-1:2015 (EN 60601-1-1:2001 IDT) "Вироби медичні електричні. Частина 1-1. Загальні вимоги безпеки", «Сборник руководящих методических материалов по токсиколого-гигиеническим исследованиям полимерных материалов и изделий на их основе медицинского назначения», М.1987 р., МВ "Токсиколого-гігієнічні та доклінічні дослідження полімерних матеріалів і виробів на їх основі медичного призначення", К.2009; СН № 3057-84 "Санитарные нормы допустимого шума, создаваемого изделиями медицинской техники в помещениях лечебно-профилактических учреждений").

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації, знищення є: а) дотримання вимог, які встановлені даним висновком за результатами випробування наданого зразка; б) забезпечення умов транспортування та термінів зберігання продукції відповідно до рекомендацій виробника, вказаних у супровідній документації; в) проведення вибірових випробувань об'єкта експертизи на відповідність вимогам даного висновку та діючого санітарного законодавства

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи: Вимірювачі артеріального тиску та частоти серцевих скорочень OMRON: M2 Eco (HEM-7120-E RU_AF) та комплектуючі до них, S1 (HEM-4030-E RU_D) та комплектуючі до них, M1 Compact (HEM-4022-E RU_D) та комплектуючі до них, M2 Basic (HEM-7121-E RU_ARU_ALRU) та комплектуючі до них, M2 Classic (HEM-7122-E LRU_ALRU) та комплектуючі до них, M3 Expert (HEM-7132-E RU_ALRU) та комплектуючі до них, M6 (HEM-7213-E RU_ARU_ALRU) та комплектуючі до них, M6 Comfort (HEM-7223-E RU_ARU_ALRU) та комплектуючі до них, M7 INTELLI IT (HEM-7322TE RU_ARU_ALRU) та комплектуючі до них, MIT Elite Plus (HEM-7301-ITKE7) та комплектуючі до них, RS2 (HEM-6121-E RU) та комплектуючі до них, RS3 (HEM-6130-E RU) та комплектуючі до них, RS6 (HEM-6221-E RU) та комплектуючі до них, RS8 (HEM-6310F-E RU) та комплектуючі до них, HBP-1100-E (HBP-1100-E та інші модифікації) та комплектуючі до них, HBP-1300-E (HBP-1300-E та інші модифікації) та комплектуючі до них.

(назва об'єкта експертизи)

за наданим заявником зразком відповідають вимогам діючого санітарного законодавства України і за умови дотримання вимог цього висновку можуть бути використані в заявленій сфері застосування.

Термін придатності згідно маркування.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо етикетка українською мовою повинна міститись на кожній одиниці продукції; маркування здійснюватись у відповідності з діючим Законодавством України. Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи

Висновок дійсний п'ять років

Відповідальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: за показниками безпеки для здоров'я людини підлягають стандартному контролю (візуальному та документальному).

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягають контролю на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку На об'єктах державного санітарно-епідеміологічного нагляду за встановленими медичними критеріями безпеки, умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації і знищення у обсязі та з періодичністю, визначеними програмами інспектування у відповідності з чинним санітарним законодавством України.

Комісія з питань державної санітарно-епідеміологічної експертизи
Центру превентивної медицини
Державного Управління справами

м. Київ, вул. Заболотного, 15 т.526-55-32
факс 526-50-06

Протокол експертизи

Голова комісії

М.П.

№ 416 від 28.01.2019 р

(№ протоколу, дата його затвердження)

Гаврильченко О.Т.

(прізвище, ім'я, по батькові)



А31

**ДЕКЛАРАЦІЯ
про відповідність**

Технічному регламенту щодо медичних виробів затвердженого
постановою КМУ від 02.10.2013р. №753
(назва Технічного регламенту)

OMRON HEALTHCARE Co., Ltd.,

53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002, Japan, Японія

(повне найменування суб'єкта господарювання (виробника або уповноваженого представника, який декларує відповідність продукції) та його місцезнаходження)

підтверджує що, вимірювачі артеріального тиску з блоками живлення, небулайзери з блоками живлення, термометри електронні цифрові, масажери електронні, електроміостимулятори для знеболювання, клас ІІа, згідно з додатками 1-5

повна назва медичного виробу, клас, тип, партія, серійний номер та будь-яка інша інформація, що надає можливість ідентифікувати виріб

що виготовляються OMRON HEALTHCARE Co., Ltd ,53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002, Japan, Японія, назва та місцезнаходження виробництва згідно з додатками 1-5

(найменування та місцезнаходження виробника)

відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013р. № 753, та нормативним документами згідно з додатками 1-5

позначення нормативних документів з роками затвердження, що застосовані під час оцінювання продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів

Декларацію складено під цілковиту відповідальність - виробника OMRON HEALTHCARE Co., Ltd ,53, Kunotsubo, Terado-cho, Muko, Kyoto, 617-0002, Japan, Японія
Уповноважений представник - ТОВ "Інтернешнл Медікл Еквіпмент" , 02002, м. Київ, вул. Комбінатна, буд. 21, Україна



Директор
(посада)

(підпис)

ОМЕЛЯН А.Я.
(ініціали та прізвище)

М.П.

Дата оформлення 13.09.2019

*Відповідність продукції Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженому постановою КМУ від 02.10.2013р. № 753 та національним стандартам підтверджена ДП «Укрметртестстандарт»
Сертифікат оцінювання відповідності
№ UA.TR.001.020134-19 від 13.09.2019 до 12.09.2024

Справа №UA.001.D. 24647-19 від 16.09.2019
(www.ukrtest.kiev.ua)

Заступник керівника Органу з

сертифікації

В.Д.Ример

М.П.

*«У разі якщо суб'єктом господарювання надано висновки експертизи, протоколи випробувань, продукції, сертифікати відповідності або інші документи про відповідність, видані за результатами добровільної оцінки відповідності, а кредитованими органами з оцінки відповідності, органи ринкового нагляду належним чином урахувують ці документи при проведенні перевірок характеристик продукції»

Частина 13 статті 23 Закону «Про державний ринковий нагляд і контроль якості своєї продукції»



UA.TR.001

