



ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

# СЕРТИФІКАТ

ПЕРЕВІРКИ ПРОЕКТУ

Зареєстрований у Реєстрі

«12» грудня 2019 р.

№ UA.DE.091-19

Дійсний до «11» грудня 2024 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що  
проект медичних виробів:

## D-ORS Порошок для суспензії для внутрішнього застосування

клас III згідно Додатку 2 п.21 Технічного регламенту щодо медичних виробів  
виробник:

**Фарма Лайн СрЛ/Pharma Line S.r.l.**

за адресою: **Via Bertani, 2, 20154 Мілан, Італія/Via Bertani 2, 20154 Milan, Italy**

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,  
який затверджений постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 02.10.2013 р.  
Процедура оцінки відповідності проведена згідно з розділом «Перевірка проекту медичного  
виробу», пункти 8-11 додатку 3 «Порядок проведення процедури забезпечення  
функціонування комплексної системи управління якістю».

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим  
Національним агентством з акредитації України, атестат від 19.11.2017 р. № 10240, призначеним  
Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Михайла  
Драгоманова, 1-А, оф. 2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, [www.vmp.org.ua](http://www.vmp.org.ua)

Рішення про видачу сертифіката перевірки проекту ООВ ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» № 369/2 від «12»  
грудня 2019 р.

Невід'ємною частиною цього сертифікату є сертифікат про відповідність вимогам технічного  
регламенту щодо медичних виробів № UA.MD.284.19 від «12» грудня 2019 р.

Керівник ООВ



О.В. Абрамова