

64

Фармакосметік-Діафарм  
Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П.

Сертифікат

Назва медичного виробу: Спрей назальний з води морської стерильної Атомер  
 Форма випуску: Атомер спрей 150 мл  
 Виробник: Фармакосметік-Діафарм Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П.  
 14 км Тессалоніки-Полігірос Н.Р., Термі, Тессалоніки, Греція  
 Номер серії: 110120  
 Розмір серії: 10 326 упаковок  
 Дата виробництва: 12.10.2020  
 Термін придатності: 2023-09  
 Сертифікати: Сертифікат CE № 301001044 від 24.07.2018, дійсний до: 31.07.2022;  
 Сертифікат оцінки відповідності (UA) №.: PR.699-19 від 18.03.2019,  
 дійсний до: 17.03.2024

Фармакосметік-Діафарм Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П. декларує, що серія продукції:  
 - була виготовлена, простерилізована та проконтрольована в повній відповідності з вимогами  
 Директиви 93/42/ЕЕС та Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджених  
 Постановою Кабінету міністрів України № 753 від 02.10.2013);  
 - відповідає вимогам якості та стерильності;  
 - дозволена до розміщення на ринку.

Тессалоніки 29.10.2020

Марія Теїтеїона  
Відповідальна за якість

підпис  
печатка

14 км Тессалоніки-Полігірос НР – Термі – Тессалоніки Греція П.І. 57001-П.С.  
 ТЕЛ: +30 2310 486320-486321 ФАКС: +30 2310 486322  
 ВІДДІЛЕННЯ В АФІНАХ: 128 ПАТІСІОН ВУЛ. П.С. 112 51, ТЕЛ: +30 210 8253456 ФАКС: +30 210 8253457  
 E-mail: [bioplant@otenet.gr](mailto:bioplant@otenet.gr), [info@pharmacosmetic.gr](mailto:info@pharmacosmetic.gr) Сайт: [www.athomer.com](http://www.athomer.com)



Пр. ам. № 1092 від 18.11.2020

**Декларація про відповідність**  
(Declaration of conformity)

**Загальна назва виробу:**  
*Common name of medical device:*

Спрей назальний з води морської стерильної АТОМЕР  
*Nasal sterile seawater spray ATOMER*

**Перелік виробів:**  
*List of products:*

Див. Додаток 1 до цієї Декларації про відповідність  
*See Annex 1 to the Declaration of conformity*

**Виробник:**  
*Manufacturer:*

Фармакосметіс-Діафарм Г. Соултоджіанніс енд Ко Е.Е.  
14 км Тессалонікі-Полігірос Н.Р., Термі, Тессалоніки, Індекс 57001  
П.С. 60294, Греція  
*Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis and Co E.E.*  
*14th km Thessaloniki-Polygros N.R., Themi, Thessaloniki, P.C.57001*  
*P.O. BOX 60294, Greece*

**Уповноважений представник в Україні:**  
*Authorized representative in Ukraine:*

ТОВ «МІТЕК»  
03057, м. Київ, вул. Металістів, 16, Україна  
Тел.: 044 495 29 29  
e-mail: mitek@mitak.kiev.ua  
«МІТЕК» LTD  
03057, Київ, Металістів-стр., 16, Україна  
Tel.: 044 495 29 29  
e-mail: mitek@mitak.kiev.ua

**Класифікація:**  
*Classification:*

Клас I згідно Пункту 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. № 753  
*Class I according Item 13 to Annex 2 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013 (with changes)*

**Процедура оцінки відповідності:**  
*Conformity Assessment Route:*

Додаток 6 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. №753 (на стадіях забезпечення та збереження стерильності) за процедурою одностороннього визнання результатів проведеної оцінки відповідності National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A., Греція  
*Annex 6 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine of 02.10.2013 №753 (at the stages of ensuring and maintaining sterility) according to the procedure of unilateral recognition of the results of the conducted conformity assessment by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A., Greece*



UA.TR.120

**Сертифікати:**  
*Certificates:*

Сертифікат оцінки відповідності № PR.071-17  
*Certificate assessment of conformity №.: PR.071-17*

Строк дії сертифіката оцінки відповідності 31.07.2022  
*Certificate assessment of conformity is valid until: 31.07.2022*

**Призначений орган з оцінки відповідності та його ідентифікаційний код**  
*Conformity assessment body with its identification number:*

Товариство з обмеженою відповідальністю  
«ІМПРОВ МЕДИКЕЛ»  
*Limited Liability Company "IMPROVE MEDICAL"*  
UA.TR.130

Фармакосметіс-Діафарм Г. Соултоджіанніс енд Ко Е.Е. декларує виконання вимог Додатку 1 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. № 753  
*Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis and Co E.E. declares the fulfillment of requirements of Annex 1 to Technical regulation on Medical devices, approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine of 02.10.2013 №753*

Дата підпису: 20.12.2017 р.  
*Date of signing:*

Підпис  
*Signature*

Назва посади, ПІБ Президент, Др. Соултоджіанніс Георгіос  
*Position, Name President, Dr. Soultojiannis Georgios*

PHARMACOSMETIC - DIAFARM  
G. SOULTOJIANNIS & Co. E.E.  
14th km Thessaloniki-Polygros N.R., Themi, Thessaloniki, P.C.57001  
P.O. BOX 60294, Greece  
TEL: +30 2010 495 29 29 FAX: +30 2010 495 29 29  
VAT №: EL 013377346

Декларація про відповідність  
(Declaration of conformity)

Додаток 1  
Annex 1

Назва медичного виробу англійською мовою <i>Name of medical device in English</i>	Назва медичного виробу українською мовою <i>Name of medical device in Ukrainian</i>
Athomer spray, 150 ml	Атомер спрей 150 мл
Athomer baby spray, 100 ml	Атомер бебі спрей 100 мл
Athomer mini spray, 35 ml	Атомер міні спрей 35 мл
Athomer propolis spray, 150 ml	Атомер прополіс спрей 150 мл
Athomer propolis baby spray, 100 ml	Атомер прополіс бебі спрей 100 мл
Athomer mini propolis spray, 35 ml	Атомер міні прополіс спрей 35 мл
Athomer hyper tonic spray, 100 ml	Атомер гіпертонічний спрей 100 мл
Athomer mint & eucalyptus spray, 150 ml	Атомер м'ята та евкаліпт спрей 150 мл
Athomer mini mint & eucalyptus spray, 35 ml	Атомер міні м'ята та евкаліпт спрей 35 мл

PHARMACOSMETIC - DINFAMA  
S. COULTELLIER & Co. EURL  
10, rue de la République, 93000 Le Blanc-Mesnil  
Tél: 03 20 31 20 00 - Fax: 03 20 31 20 01  
www.dinfama.com  
N° d'entreprise: 441 200 000 000 000 000 000  
N° de TVA: FR 20441200000

ТОВ «ІМПРУВ МЕДИКЕЛ»

Юридична адреса:

Україна, 01042, м. Київ,  
бульвар М. Приймаченко, 1/27,  
кімната 506-4

Фактична адреса:

Україна, 01024, м. Київ,  
вул. Лютеранська, 16, оф. 14  
UA.TR.120

# СЕРТИФІКАТ

ПОРЯДОК ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ФУНКЦІОНУВАННЯ СИСТЕМИ УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
ПІД ЧАС ВИРОБНИЦТВА МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ

(Додаток 6 Технічного регламенту щодо медичних виробів,  
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України  
від 02.10.2013 № 753 (TR) за процедурою одностороннього  
визнання результатів проведеної оцінки відповідності  
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Виробник: Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultogiannis & Co E.E.  
14th km Thessaloniki-Poligiros N.R., Thermi,  
Thessaloniki, P.C.57001 P.O. BOX 60294, Greece

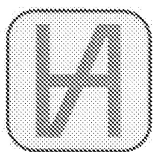
Уповноважений  
представник: Товариство з обмеженою відповідальністю «МІТЕК»  
03057, м. Київ, вул. Металістів, 16, Україна

Вироби: Спрей назальний з води морської  
стерильної АТОМЕР

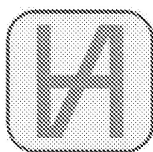
Призначений орган з оцінки відповідності Товариство з обмеженою відповідальністю «ІМПРУВ МЕДИКЕЛ» (ідентифікаційний номер № UA.TR.120) підтверджує, що зазначений виробник впровадив систему управління якістю щодо процесів виробництва на стадіях, що пов'язані із забезпеченням та збереженням стерильності стосовно зазначених виробів (за процедурою одностороннього визнання результатів проведеної оцінки відповідності National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.) у відповідності до пунктів 3-5 додатку 6 TR та яка є об'єктом періодичних наглядових аудитів згідно з пунктів 8-11 додатку 6 TR.

Даний сертифікат чинний за умови дії сертифікату № 301001044 від 01.08.2017, виданого National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Підстава для видачі:  
акт експертизи документації № PR.079/3-17 від 18.12.2017;  
рішення про видачу сертифікату № PR.079/4-17 від 20.12.2017.



80104  
ISO/IEC 17021



10304  
ISO/IEC 17065

Сертифікат № PR.071-17

Дійсний до 31 липня 2022 р.

Видання № 1. Сертифіковано з 20 грудня 2017 р.

Дата реєстрації 20 грудня 2017 р.

Керівник органу  
з оцінки відповідності



Т.В. Пазерська



"IMPROVE MEDICAL" LLC

Legal address:

Ukraine, 01042, Kyiv,  
M. Prymachenko Boulevard, 1/27,  
room 506-4

Actual address:

Ukraine, 01024, Kyiv,  
Luteranska st., 16, office 1A  
UA.TR.120

# CERTIFICATE

THE ORDER OF ENSURING PERFORMANCE OF PRODUCTION QUALITY  
ASSURANCE SYSTEM

(Annex 6 of the Technical Regulation on Medical Devices, approved  
by Resolution of Cabinet of Ministers of Ukraine No. 753 (TR)  
dated 02.10.2013) according to the procedure of unilateral  
recognition of the results of the conducted conformity assessment  
by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Manufacturer: Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis & Co E.E.  
14th km Thessaloniki-Poligiros N.R., Thessaloniki,  
Thessaloniki, P.C.57001 P.O. BOX 60294, Greece

Authorized "MITEK" LTD  
representative: Metalistiv str., 16, Kyiv, 03057, Ukraine

Products: Nasal sterile seawater spray ATHOMER

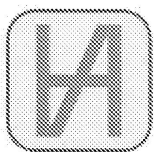
Conformity Assessment Body Limited Liability Company "IMPROVE MEDICAL"  
(identification number UA.TR.120) declares that aforementioned manufacturer has  
implemented a quality management system for manufacture at the stages concerned  
with securing and maintaining sterile conditions of these devices (according to the  
procedure of unilateral recognition of the results of the conducted conformity  
assessment by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S. A.) in  
accordance with paragraphs 3-5 Annex 3 TR and which is subject to periodical  
surveillance based on paragraphs 8-11 Annex 6 TR.

This certificate is valid if the certificate No. 301001044 dated 01.08.2017 issued by  
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A. is valid.

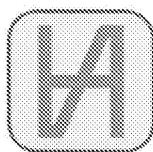
Basis for issuing:

Report No.PR.079/3-17 dated 18.12.2017;

Decision on Certificate issue No.PR.079/4-17 dated 20.12.2017.



90004  
ISO/IEC 17021



13064  
ISO/IEC 17065

Certificate No. PR.071-17

Valid until July 31, 2022

Version No. 1. Certified since December 20, 2017

Registration date: December 20, 2017

Head of conformity  
assessment body



I. Pazerska

**Фармакосметік-Діафарм  
Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П.**

**Сертифікат**

**Назва медичного виробу:** Спрей назальний з води морської стерильної Атомер  
**Форма випуску:** Атомер спрей 150 мл  
**Виробник:** Фармакосметік-Діафарм Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П.  
14 км Тессалоніки-Полігірос П.Р., Термі, Тессалоніки, Греція  
**Номер серії:** 112120  
**Розмір серії:** 17 600 упаковок  
**Дата виробництва:** 10.12.2020  
**Термін придатності:** 2023-11  
**Сертифікати:** СЕ Сертифікат № 301021044С від 17.07.2020, дійсний до: 31.07.2022;  
Сертифікат оцінки відповідності (UA) №.: PR.699-19 від 18.03.2019,  
дійсний до: 17.03.2024

Фармакосметік-Діафарм Стерждіоулас Стіліанос енд Ко Л.П. декларує, що серія продукції:  
- була виготовлена, простерилізована та проконтрольована в повній відповідності з вимогами  
Директиви 93/42/ЕЕС та Технічного регламенту щодо медичних виробів (затверджених  
Постановою Кабінету міністрів України № 753 від 02.10.2013);  
- відповідає вимогам якості та стерильності;  
- дозволена до розміщення на ринку.

Тессалоніки 16.03.2021

Марія Тсітсіона  
Відповідальна за якість

підпис  
печатка

14 км Тессалоніки-Полігірос ПР Термі Тессалоніки Греція П.І. 57001-П.С. 60294  
ТЕЛЕ: +30 2310 486320-486321 ФАКС: +30 2310 486322  
ВІДДІЛЕННЯ В АФІНАХ: 128 ПАТІСІОН ВУЛ. П.С. 112 51, ТЕЛЕ: +30 210 8253456 ФАКС: 210 8253457  
E-mail: bioplant@otenet.gr, info@pharmacosmetic.gr Сайт: www.athomer.com



*М. ац. № 0379 від 07.04.2021*

**Декларація про відповідність**  
(Declaration of conformity)

**Загальна назва виробу:**  
*Common name of medical device:*

Спрей назальний з води морської стерильної АТОМЕР  
*Nasal sterile seawater spray ATOMER*

**Перелік виробів:**  
*List of products:*

Див. Додаток 1 до цієї Декларації про відповідність  
*See Annex 1 to the Declaration of conformity*

**Виробник:**  
*Manufacturer:*

Фармакосметіс-Діафарм Г. Соултоджіанніс енд Ко Е.Е.  
14 км Тессалоніки-Полігірос Н.Р., Термі, Тессалоніки, Індекс 57001  
П.С. 60294, Греція  
*Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis and Co E.E.*  
*14th km Thessaloniki-Polygros N.R., Thermi, Thessaloniki, P.C.57001*  
*P.O. BOX 60294, Greece*

**Уповноважений представник в Україні:**  
*Authorized representative in Ukraine:*

ТОВ «МІТЕК»  
03057, м. Київ, вул. Металістів, 16, Україна  
Тел.: 044 495 29 29  
e-mail: mitek@mitak.kiev.ua  
«МІТЕК» LTD  
03057, Київ, Металістів-стр., 16, Україна  
Tel.: 044 495 29 29  
e-mail: mitek@mitak.kiev.ua

**Класифікація:**  
*Classification:*

Клас I згідно Пункту 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. № 753  
*Class I according Item 13 to Annex 2 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013 (with changes)*

**Процедура оцінки відповідності:**  
*Conformity Assessment Route:*

Додаток 6 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. №753 (на стадіях забезпечення та збереження стерильності) за процедурою одностороннього визнання результатів проведеної оцінки відповідності National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A., Греція  
*Annex 6 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine of 02.10.2013 №753 (at the stages of ensuring and maintaining sterility) according to the procedure of unilateral recognition of the results of the conducted conformity assessment by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A., Greece*



UA.TR.120

**Сертифікати:**  
*Certificates:*

Сертифікат оцінки відповідності № PR.071-17  
*Certificate assessment of conformity №: PR.071-17*

Строк дії сертифіката оцінки відповідності 31.07.2022  
*Certificate assessment of conformity is valid until: 31.07.2022*

**Призначений орган з оцінки відповідності та його ідентифікаційний код**  
*Conformity assessment body with its identification number:*

Товариство з обмеженою відповідальністю  
«ІМПРОВ МЕДИКЕЛ»  
*Limited Liability Company "IMPROVE MEDICAL"*  
UA.TR.130

Фармакосметіс-Діафарм Г. Соултоджіанніс енд Ко Е.Е. декларує виконання вимог Додатку 1 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 р. № 753  
*Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis and Co E.E. declares the fulfillment of requirements of Annex 1 to Technical regulation on Medical devices, approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine of 02.10.2013 №753*

Дата підпису: 20.12.2017 р.  
*Date of signing:*

Підпис  
*Signature*

Назва посади, ПІБ Президент, Др. Соултоджіанніс Георгіос  
*Position, Name President, Dr. Soultojiannis Georgios*

PHARMACOSMETIC - DIAFARM  
G. SOULTOJIANNIS & Co. E.E.  
14th km Thessaloniki-Polygros N.R., Thermi, Thessaloniki, P.C.57001  
P.O. BOX 60294, Greece  
TEL: +30 2551 486 326 • FAX: +30 2551 486 327  
VAT №: EL 013377346

Декларація про відповідність  
(Declaration of conformity)

Додаток 1  
Annex 1

Назва медичного виробу англійською мовою <i>Name of medical device in English</i>	Назва медичного виробу українською мовою <i>Name of medical device in Ukrainian</i>
Athomer spray, 150 ml	Атомер спрей 150 мл
Athomer baby spray, 100 ml	Атомер бебі спрей 100 мл
Athomer mini spray, 35 ml	Атомер міні спрей 35 мл
Athomer propolis spray, 150 ml	Атомер прополіс спрей 150 мл
Athomer propolis baby spray, 100 ml	Атомер прополіс бебі спрей 100 мл
Athomer mini propolis spray, 35 ml	Атомер міні прополіс спрей 35 мл
Athomer hyper tonic spray, 100 ml	Атомер гіпертонічний спрей 100 мл
Athomer mint & eucalyptus spray, 150 ml	Атомер м'ята та евкаліпт спрей 150 мл
Athomer mini mint & eucalyptus spray, 35 ml	Атомер міні м'ята та евкаліпт спрей 35 мл

PHARMACOSMETIC - DINFAMA  
S. COULDES, S.A. S. L.  
C/ de l'Industria, 10, 08100 Sabadell, Spain  
Tél: +34 93 71 21 21 Fax: +34 93 71 21 22  
E-mail: info@dinfama.com  
www.dinfama.com

ТОВ «ІМПРУВ МЕДИКЕЛ»

Юридична адреса:

Україна, 01042, м. Київ,  
бульвар М. Приймаченко, 1/27,  
кімната 506-4

Фактична адреса:

Україна, 01024, м. Київ,  
вул. Лютеранська, 16, оф. 14  
UA.TR.120

# СЕРТИФІКАТ

ПОРЯДОК ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ФУНКЦІОНУВАННЯ СИСТЕМИ УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
ПІД ЧАС ВИРОБНИЦТВА МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ

(Додаток 6 Технічного регламенту щодо медичних виробів,  
затвердженого постановою Кабінету Міністрів України  
від 02.10.2013 № 753 (TR) за процедурою одностороннього  
визнання результатів проведеної оцінки відповідності  
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Виробник: Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultogiannis & Co E.E.  
14th km Thessaloniki-Poligiros N.R., Thermi,  
Thessaloniki, P.C.57001 P.O. BOX 60294, Greece

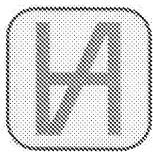
Уповноважений  
представник: Товариство з обмеженою відповідальністю «МІТЕК»  
03057, м. Київ, вул. Металістів, 16, Україна

Вироби: Спрей назальний з води морської  
стерильної АТОМЕР

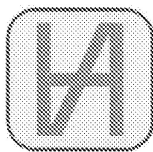
Призначений орган з оцінки відповідності Товариство з обмеженою відповідальністю «ІМПРУВ МЕДИКЕЛ» (ідентифікаційний номер № UA.TR.120) підтверджує, що зазначений виробник впровадив систему управління якістю щодо процесів виробництва на стадіях, що пов'язані із забезпеченням та збереженням стерильності стосовно зазначених виробів (за процедурою одностороннього визнання результатів проведеної оцінки відповідності National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.) у відповідності до пунктів 3-5 додатку 6 TR та яка є об'єктом періодичних наглядових аудитів згідно з пунктів 8-11 додатку 6 TR.

Даний сертифікат чинний за умови дії сертифікату № 301001044 від 01.08.2017, виданого National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Підстава для видачі:  
акт експертизи документації № PR.079/3-17 від 18.12.2017;  
рішення про видачу сертифікату № PR.079/4-17 від 20.12.2017.



80104  
ISO/IEC 17021



10304  
ISO/IEC 17065

Сертифікат № PR.071-17

Дійсний до 31 липня 2022 р.

Видання № 1. Сертифіковано з 20 грудня 2017 р.

Дата реєстрації 20 грудня 2017 р.

Керівник органу  
з оцінки відповідності



Т.В. Пазерська

"IMPROVE MEDICAL" LLC

Legal address:

Ukraine, 01042, Kyiv,  
M. Prymachenko Boulevard, 1/27,  
room 506-4

Actual address:

Ukraine, 01024, Kyiv,  
Luteranska st., 16, office 1A  
UA.TR.120

# CERTIFICATE

THE ORDER OF ENSURING PERFORMANCE OF PRODUCTION QUALITY  
ASSURANCE SYSTEM

(Annex 6 of the Technical Regulation on Medical Devices, approved  
by Resolution of Cabinet of Ministers of Ukraine No. 753 (TR)  
dated 02.10.2013) according to the procedure of unilateral  
recognition of the results of the conducted conformity assessment  
by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A.

Manufacturer: Pharmacosmetic-Diafarm G.Soultojiannis & Co E.E.  
14th km Thessaloniki-Poligiros N.R., Thessaloniki,  
Thessaloniki, P.C.57001 P.O. BOX 60294, Greece

Authorized "MITEK" LTD  
representative: Metalistiv str., 16, Kyiv, 03057, Ukraine

Products: Nasal sterile seawater spray ATHOMER

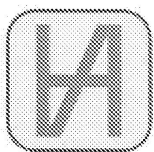
Conformity Assessment Body Limited Liability Company "IMPROVE MEDICAL"  
(identification number UA.TR.120) declares that aforementioned manufacturer has  
implemented a quality management system for manufacture at the stages concerned  
with securing and maintaining sterile conditions of these devices (according to the  
procedure of unilateral recognition of the results of the conducted conformity  
assessment by National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S. A.) in  
accordance with paragraphs 3-5 Annex 3 TR and which is subject to periodical  
surveillance based on paragraphs 8-11 Annex 6 TR.

This certificate is valid if the certificate No. 301001044 dated 01.08.2017 issued by  
National Evaluation Center of Quality & Technology in Health S.A. is valid.

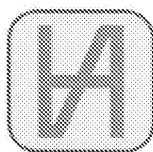
Basis for issuing:

Report No.PR.079/3-17 dated 18.12.2017;

Decision on Certificate issue No.PR.079/4-17 dated 20.12.2017.



90004  
ISO/IEC 17021



13064  
ISO/IEC 17065

Certificate No. PR.071-17

Valid until July 31, 2022

Version No. 1. Certified since December 20, 2017

Registration date: December 20, 2017

Head of conformity  
assessment body



I. Pazerska