

# ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № ФД039

медичних виробів для діагностики in vitro

**Виробник:** ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ  
НАУКОВО-ВИРОБНИЧЕ ПІДПРИЄМСТВО «ФІЛІСІТ-ДІАГНОСТИКА».  
Адреса: Україна, 49051 Дніпропетровськ, вул. Каштанова, 32, E-mail: [felicit\\_d@ua.fm](mailto:felicit_d@ua.fm),  
<http://www.felicit.com.ua>  
(найменування, місцезнаходження виробника)

підтверджуємо, що вироби медичні: Набір реактивів ЛКМЗ фенолфталеїн СКРИН (згідно  
додатку 1), які виготовляються згідно з  
НТД підприємства,  
(повне найменування медичного виробу, тип, марка, модель, клас потенційного ризику застосування,  
код УКТ ЗЕД (для імпортової продукції))

які виготовляються ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ НАУКОВО-  
ВИРОБНИЧЕ ПІДПРИЄМСТВО «ФІЛІСІТ-ДІАГНОСТИКА».  
Адреса: Україна, 49051 Дніпропетровськ, вул. Каштанова, 32, E-mail: [filicit@ukr.net](mailto:filicit@ukr.net),  
<http://www.felicit.com.ua>  
(найменування, місцезнаходження виробника)

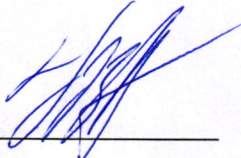
відповідають вимогам додатку 3  
Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro,  
що затверджений Постановою КМУ від 02 жовтня 2013р., № 754  
Вищевказані вироби не входять до переліків А, В і не є виробами для самоконтролю (згідно  
додатку 2)

Технічна документація на медичний виріб розроблена, та впроваджена

Декларацію складено під цілковиту відповідальність виробника

Відповідальність за достовірність наданої інформації несе виробник.



  
\_\_\_\_\_  
(підпис)

Попов.Ю.В.  
П.І.Б.

14.01. 2021 р  
(дата)

Без обмеження терміну дії