

Голові Державної служби України з
лікарських засобів та контролю за наркотиками
Ісаєнко Р.М.

29.10.2021 № 05/739

03115, м. Київ, просп. Перемоги, 120А

*Щодо зміни типу і
найменування товариства*

АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «ПІДПРИЄМСТВО ПО ВИРОБНИЦТВУ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ З ПОЛІМЕРНИХ МАТЕРІАЛІВ «ГЕМОПЛАСТ» є виробником виробів медичного призначення одноразового використання з полімерних матеріалів.

В зв'язку зі зміною назви підприємства ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «ПІДПРИЄМСТВО ПО ВИРОБНИЦТВУ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ З ПОЛІМЕРНИХ МАТЕРІАЛІВ «ГЕМОПЛАСТ» на АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «ПІДПРИЄМСТВО ПО ВИРОБНИЦТВУ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ З ПОЛІМЕРНИХ МАТЕРІАЛІВ «ГЕМОПЛАСТ» (код ЄДРПОУ, банківські реквізити, місцезнаходження товариства залишилися без змін), керуючись **ч. 3 ст. 5 Закону України «Про акціонерні товариства»** відповідно якої *Зміна типу товариства з приватного на публічне або з публічного на приватне не є його перетворенням; пунктом 6 Прикінцевих та перехідних положень Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо підвищення рівня корпоративного управління в акціонерних товариствах № 1983-VIII від 23.03.2017 р.* згідно якого *Зміна найменування юридичної особи у зв'язку із зміною типу акціонерного товариства або у зв'язку з перетворенням акціонерного товариства в інше господарське товариство не є підставою для переоформлення документів та/або внесення змін до документів, що засвідчують права такої юридичної особи на володіння, користування, розпорядження майном (свідоцтва про реєстрацію транспортних засобів, свідоцтва про реєстрацію технологічних транспортних засобів тощо), та до інших документів, що згідно із законодавством не є дозвільними, але які мають бути в юридичної особи і в яких зазначається найменування юридичної особи, якій видані та/або якою створені, та/або для якої затверджені (погоджені) органами державної влади та/або органами місцевого самоврядування, та/або уповноваженими установами/організаціями такі документи (проектна документація на будівництво, вихідні дані (містобудівні умови та обмеження; технічні умови; завдання на проектування), технологічні інструкції, технології, проекти зон санітарної охорони, зони санітарної охорони, паспорти, свідоцтва, декларації, акти, атестати, протоколи, посвідчення, ліміти, висновки, норми, нормативи, звіти, плани, журнали, довідки, щоденники, талони, настанови, програми, графіки, повідомлення, схеми, книги обліку, правила, проекти, карти, картки, реєстраційні картки, програми, регламенти, погодження, методики, інструкції тощо); абз. 4 ч. 7 ст. 15 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності»* відповідно якого *Зміна найменування ліцензіата (акціонерного товариства) у зв'язку із зміною типу акціонерного товариства або у зв'язку з перетворенням ліцензіата (акціонерного товариства) в інше господарське товариство не є підставою для переоформлення ліцензії. У такому разі товариство має право продовжувати провадження певних дій щодо здійснення господарської діяльності або видів господарської діяльності на підставі виданої раніше такому товариству відповідної чинної ліцензії* просимо опублікувати на офіційному сайті ДЛС України повідомлення для наших споживачів про наступне:

Даним листом офіційно повідомляємо, що 04 жовтня 2021 року ПУБЛІЧНИМ АКЦІОНЕРНИМ ТОВАРИСТВОМ «ПІДПРИЄМСТВО ПО ВИРОБНИЦТВУ МЕДИЧНИХ

ВИРОБІВ З ПОЛІМЕРНИХ МАТЕРІАЛІВ «ГЕМОПЛАСТ» (код 00480922), проведено державну реєстрацію зі зміни назви та типу (з публічного на приватне) Товариство:

нова повна назва Товариства: **АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «ПІДПРИЄМСТВО ПО ВИРОБНИЦТВУ МЕДИЧНИХ ВИРОБІВ З ПОЛІМЕРНИХ МАТЕРІАЛІВ «ГЕМОПЛАСТ»**,

нова скорочена назва: **АТ «ГЕМОПЛАСТ»**.

Фактичне місцезнаходження виробництва, технологія виробництва медичних виробів, що виготовляє наше підприємство, їх характеристики, призначення та сфера застосування змін не зазнали. Дана зміна є суто адміністративною та жодним чином не впливає на якість, безпеку, властивості медичних виробів та не несе загрози для споживача.

На даний час на ринку України в обігу перебувають медичні вироби, які були виготовлені ПАТ «Гемопласт», що зазначено на маркуванні виробів, в Декларації відповідності та в супровідній документації.

Зазначена продукція буде перебувати в обігу до закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

АТ «ГЕМОПЛАСТ» починає здійснення робіт зі зміни усіх дозвільних та інших документів, що згідно із законодавством не є дозвільними, але які мають бути в юридичної особи (у міру необхідності та у межах законодавчих вимог - ч. 3 ст. 5 Закону України «Про акціонерні товариства», пункт 6 Прикінцевих та перехідних положень Закону України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо підвищення рівня корпоративного управління в акціонерних товариствах № 1983-VIII від 23.03.2017 р., абз. 4 ч. 7 ст. 15 Закону України «Про ліцензування видів господарської діяльності»). До моменту повного переходу на ринку можливі випадки появи продукції з маркуванням про вироблення підприємством АТ «Гемопласт» за сертифікатами ПАТ «Гемопласт», які є однією юридичною особою.

Процедури підтвердження безпеки виготовленої продукції проводяться в повному обсязі за тими ж стандартами якості у відповідності до діючого сертифікату відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів, № UA.101.MD.3.0350-19.01, термін дії до 26.11.2023 р., та інших сертифікатів.

З повагою,

В.о. голови правління АТ «Гемопласт»



Артур ЗАКРЕВСЬКИЙ