

ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 003
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюджувач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»
(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюджувача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинки 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюджувача) 45304236
(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Арітеар очні краплі, 10 мл
(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____
(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000
(за наявності документального підтвердження класифікації товарів)

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Гачха, Газіпур Садар, Газіпур, Бангладеш

Код країни-виробника BD
(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 1000 шт., партія 24C0148
(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та
інші

Не відповідає вимогам _____ має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 02.26, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2026.02

_____ Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року. _____

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції _____ відсутні _____

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції _____ ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується _____ усунути невідповідність при виготовленні наступних серій. _____

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

_____ відсутній _____

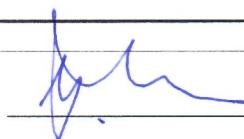
повний опис серйозного ризику _____ відсутній _____

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу _____ відсутня _____

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) _____ відсутні _____

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції _____ відсутня _____

_____ директор _____



_____ Ахмед Вадуд _____

(посада)

(підпис)

(ініціали та прізвище посадової особи)



ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 004
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюдjuвач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»
(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюдjuвача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинок 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюдjuвача) 45304236
(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Аріфьюжн очні краплі, 10 мл
(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____
(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000
(за наявності документального підтвердження класифікації товарів)

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Ділянка No 14-22, вул. № 11 і 12 Шампур-Кадамталі І/А,
Дакка-1204, Бангладеш

Код країни-виробника BD
(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 3330 шт., партія 24C0520
(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та інші

Не відповідає вимогам має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 02.26, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2026.02

Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року.

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції відсутні

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується усунути невідповідність при виготовленні наступних серій.

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

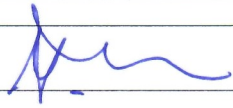
відсутній

повний опис серйозного ризику відсутній

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу відсутня

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) відсутні

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції відсутня

<u>директор</u>		<u>Ахмед Вадуд</u>
(посада)	(підпис)	(ініціали та прізвище посадової особи)



ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 005
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюджувач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»
(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюджувача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинок 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюджувача) 45304236
(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Гіалурон очні краплі, 10 мл
(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____
(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000
(за наявності документального підтвердження класифікації товарів)

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Ділянка No 14-22, вул. № 11 і 12 Шампур-Кадамталі І/А,
Дакка-1204, Бангладеш

Код країни-виробника BD
(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 642 шт., партія 24C0519
(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та інші

Не відповідає вимогам має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 02.26, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2026.02

Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року.

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції відсутні

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується усунути невідповідність при виготовленні наступних серій.

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

відсутній

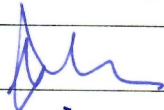
повний опис серйозного ризику відсутній

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу відсутня

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) відсутні

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції відсутня

директор



Ахмед Вадуд

(посада)

(підпис)

(ініціали та прізвище посадової особи)



ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 006
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюджувач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»
(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюджувача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинки 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюджувача) 45304236
(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Гіпомер Гель, 10г
(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____
(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000
(за наявності документального підтвердження класифікації товарів

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Ділянка No 14-22, вул. № 11 і 12 Шампур-Кадамталі I/A,
Дакка-1204, Бангладеш

Код країни-виробника BD
(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 5937 шт., партія 24E0447
(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та інші

Не відповідає вимогам має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 04.27, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2027.04

Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року.

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції відсутні

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується усунути невідповідність при виготовленні наступних серій.

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

відсутній

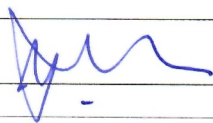
повний опис серйозного ризику відсутній

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу відсутня

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) відсутні

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції відсутня

директор



Ахмед Вадуд

(посада)

(підпис)

(ініціали та прізвище посадової особи)



ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 007
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюджувач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»
(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюджувача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинки 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюджувача) 45304236
(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Енсіел очні краплі, 10 мл
(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____
(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000
(за наявності документального підтвердження класифікації товарів)

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Гачха, Газіпур Садар, Газіпур, Бангладеш

Код країни-виробника BD
(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 2000 шт., партія 24C0592
(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та
інші

Не відповідає вимогам _____ має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 02.26, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2026.02

_____ Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року.

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції _____ відсутні _____

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції _____ ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується _____ усунути _____ невідповідність _____ при _____ виготовленні _____ наступних серій. _____

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

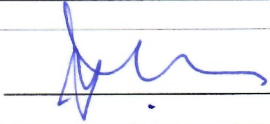
_____ відсутній _____

повний опис серйозного ризику _____ відсутній _____

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу _____ відсутня _____

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) _____ відсутні _____

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції _____ відсутня _____

_____ директор _____		_____ Ахмед Валуд _____
(посада)	(підпис)	(ініціали та прізвище посадової особи)



ПОВІДОМЛЕННЯ
про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо
безпеки продукції

24.01.2025 № Держ.Лік.Слу./ 008
(дата та вихідний реєстраційний номер)

Виробник (розповсюджувач) Товариство з обмеженою відповідальністю
«Арістовіжн»

(повне найменування)

Адреса виробника (розповсюджувача) Україна 03022, місто Київ, пров. Коломийський,
будинок 17/31А, офіс 1652

Код виробника (розповсюджувача) 45304236

(згідно з ЄДРПОУ)

Назва продукції Протеар очні краплі, 10 мл

(повне найменування, тип, вид, марка, торговельна марка (товарний знак))

Код згідно з ДКПП _____

(для вітчизняної продукції)

Код згідно з УКТЗЕД 3004900000

(за наявності документального підтвердження класифікації товарів)

згідно з УКТЗЕД для продукції іноземного виробництва)

Місцезнаходження виробництва Гачха, Газіпур Садар, Газіпур, Бангладеш

Код країни-виробника BD

(згідно з ДСТУ ISO 3166-1-2000 (код Альфа-2))

Кількість продукції, номер партії 2000 шт., партія 24C0096

(тільки для партії продукції)

Інформація про ланцюги постачання відповідної продукції аптека, оптика, інтернет-магазин та
інші

Не відповідає вимогам _____ має виключно технічний характер і жодним чином не впливає на властивості медичного виробу та безпеку споживача: інформація щодо строку, до якого гарантоване безпечне застосування медичних виробів, а саме послідовність місяця та року, наприклад була зазначена у форматі ММ.РР (місяць та 2 останні цифри року) 02.26, а має бути РРРР.ММ (рік.місяць) – 2026.02

_____ Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 02 жовтня 2013 року.

(назва та відповідні положення нормативно-правових актів)

Вжиті заходи із забезпечення безпечності продукції _____ відсутні

Відомості про будь-які вжиті обмежувальні (коригувальні) заходи стосовно продукції _____ ТОВ «Арістовіжн» гарантує якість, безпечність та ефективність зазначеного медичного виробу та зобов'язується _____ усунути _____ невідповідність _____ при _____ виготовленні _____ наступних серій. _____

Якщо продукція становить серйозний ризик, у повідомленні також зазначається:

_____ відсутній

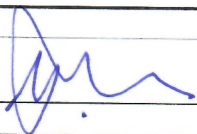
повний опис серйозного ризику _____ відсутній

інша інформація, необхідна для відстеження походження продукції та її обігу _____ відсутня

заходи, вжиті з метою запобігання ризикам, які становить продукція для споживачів (користувачів) _____ відсутні

інша інформація про продукцію, яка не відповідає загальній вимозі щодо безпечності продукції _____ відсутня

_____ директор



_____ Ахмед Вадуд

(посада)

(підпис)

(ініціали та прізвище посадової особи)

