



## Переклад [TRANSLATION]

Дозвіл на реалізацію серії № 60/2025

Назва товару: ОФТАЛЬМОЛОГІЧНИЙ РОЗЧИН З ГН (гіалуронатом натрію\*), P-Plus (лубрікант\*), SCO (оксихлорокомплексом\*) та Алое  
 Торгова назва: ФЛОРА ВІЖН СУХІ ОЧІ, краплі очні, 15 мл  
 Номер сертифікату медичного виробу: 1934/MDD  
 Діє з: 13.03.2017  
 Термін дії: 26.05.2024  
 Нотифікований орган сертифікації: IMQ  
 Країна призначення: СЛОВАКІЯ РО N25-23 частина 1 і частина 2

Номер за каталогом: D15FD286  
 Подовжена дата: 31.12.2028

Номер серії		Кількість серії	
250151		9892	
Дата виробництва		Термін придатності	
Рік	Місяць	Рік	Місяць
2025	02	2027	08

## Результати проведених тестів продукту:

Зовнішній вигляд	pH	Щільність	Осмолярність	В'язкість	SOC аналіз	Номінальний вміст	Результат тесту
прозорий або злегка опалесцентний розчин, від безбарвного до блідо-жовтого, в'язкого, без запаху	(6,90-7,50)	(0,975 – 1,025 г/мл)	(250 – 350)	(25 – 55 cP)	(0,040 – 0,060) %	(14,55 – 15,45)	<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає
<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає	7,18	1,004	290	50,31	0,044	15,10	<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає
Результати підсумкових мікробіологічних тестів					<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає		
Перевірка відповідності маркування для заявників					<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає		
Перевірка відповідності транспортних документів					<input checked="" type="checkbox"/> Відповідає <input type="checkbox"/> Не відповідає		
<u>Відхилення в процесі виробництва</u>					<input checked="" type="checkbox"/> Відсутні <input type="checkbox"/> Наявні одне або декілька відхилень Наявне відхилення: <input type="checkbox"/> Контрольоване <input type="checkbox"/> Не контрольоване; № відхилення:		

Примітки: Зберігати при температурі від 5 до 35°C та захищати від джерел прямого світла.

Контроль здійснив спеціаліст з регулювання та якості [ПІДПИС]

Декларація відповідності та Дозвіл на реалізацію серії

Медичний виріб ФЛОРА ВІЖН СУХІ ОЧІ серії № 250151 класу безпеки IIb (правило 15, додаток IX, пункт 2.1 Директиви 93/42/ЄЕС ЄС зі змінами) відповідає вимогам додатку I Директиви 93/42/ЄЕС ЄС зі змінами та Технічним умовам, пов'язаним з Технічним файлом, що надаються згідно з додатком II, виключаючи розділ 4 цієї ж Директиви.

Термін дії сертифіката, виданого відповідно до Директиви Ради ЄС 93/42/ЄЕС ЄС про медичні вироби, продовжено до 31.12.2028, оскільки виконуються необхідні умови Регламенту (ЄС) 2023/607 (IMQ S.p.A. Лист-підтвердження / Посилання: 1002C05166770C CL).

Монако,  
 Дата: 13.03.2025

Печатка

Підпис генерального менеджера

\*примітка перекладача

Novax Pharma SAM

20 avenue de Fontvieille, Le Coronado - 98000 MONACO - Telephone: (+377) 97983211 - Fax: (+377) 97983212 - www.novaxpharma.com  
 Register DSEE : 4646Z13033 - RCI: 08 S 04866 - TVA No FR 47000080845

MOD 7.5.03 Rev.10 dated 10/03/2025

*Висновок от 09.08.25*



**Batch Release Certificate n°60/2025**


Name of product: OPHTHALMIC SOLUTION WITH HA, P-Plus, SCO and Aloe.  
 Trade name: FLORA VISION DRY EYES 15ml REF: D15FD286  
 Medical device certificate number: 1934/MDD  
 Issued on: 13/03/2017  
 Expiration date: 26/05/2024 Extension date: 31/12/2028  
 Notified Body: IMQ  
 Destination Country: SLOVAKIA PO N25-23 PART 1 & 2

Batch number		Quantity / Batch Size	
250151		9892	
Date of manufacture		Expiry date	
Year	Month	Year	Month
2025	02	2027	08

**Results of the tests made throughout production (Ref. Italdevice's CoA of W.O. n°467) :**

Appearance	pH	Density	Osmolality	Viscosity	SOC assay	Nominal Content	Test Result
Clear or slightly opalescent solution, from colorless to pale yellow, viscous, odorless	(6,90 - 7,50)	(0,975 - 1,025 g/ml)	(250 - 350)	(25 - 55 cSt)	(0,040 - 0,060) %	(14,55 - 15,45)	<input checked="" type="checkbox"/> Conforming <input type="checkbox"/> Non conforming
<input checked="" type="checkbox"/> Conforming <input type="checkbox"/> Non conforming	7,18	1,004	290	50,31	0,044	15,10	
Result of the final microbiological tests					<input checked="" type="checkbox"/> Conforming <input type="checkbox"/> Non conforming		
Verifying Compliance Labeling					<input checked="" type="checkbox"/> Conforming <input type="checkbox"/> Non conforming		
Verifying Compliance transportation documents					<input checked="" type="checkbox"/> Conforming <input type="checkbox"/> Non conforming		
Presence of deviation during production process					<input checked="" type="checkbox"/> no deviation <input type="checkbox"/> One or more deviations If a deviation is present: <input type="checkbox"/> controlled <input type="checkbox"/> non controlled N° deviation:		

Remarks: Store between 5 and 35°C and protect from a direct source of light.

Control of data performed by Regulatory Affairs Team: 

**Declaration of Conformity and Batch Release**

The product FLORA VISION DRY EYES batch n° 250151 is a Medical Device class IIb (rule 15 annex IX point 2.1 Directive 93/42/EEC and following modifications) meets the requirements of annex I Directive 93/42/EEC and following modifications and the specifications related in the Technical File as provided according to annex II, excluding section 4, of the same directive.

The validity of the CE Certificate, issued under Council Directive 93/42/EEC on MDD, is extended until 31/12/2028 since the required conditions of Regulation (EU) 2023/607 are met (IMQ S.p.A. Confirmation Letter / Reference: 1002C05166770C\_CL)

Monaco,  
Date: 13/03/2025

NOVAX PHARMA S.A.M  
 LE CORONADO  
 20, Avenue de Fontvieille  
 98000 Monaco  
 RCI : 08304866  
 Novax Pharma S.A.M 46213033



20 avenue de Fontvieille, Le Coronado - 98000 MONACO - Telephone: (+377) 97983211 - Fax: (+377) 97983212 - www.novaxpharma.com  
 Register DSEE : 4646213033 - RCI: 08 S 04866 - TVA No FR 47000080845

LLC «FORCE-PHARMA DISTRIBUTION»  
Address: 132, Holosiivsky prospect, Kyiv,  
Ukraine 03127  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)



ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»  
03127, Україна,  
м. Київ, проспект Голосіївський, 132  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)

Місто: м. Київ

Дата: 23.05.2025

## ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ редакція 10

*декларує відповідність медичних виробів – Офтальмологічні розчини  
відповідно до переліку в Додатку 1 до цієї Декларації про відповідність  
основним вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений  
постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753*

### *Виробник:*

*найменування: Novax Pharma S.A.M. / НОВАКС ФАРМА С.А.М.*

*адреса: Le Coronado, 20 Avenue de Fontvieille, 98000 Monaco / Коронадо Проспект Фонв'ей 20,  
MC 98000 МОНАКО Тел.: +37797983211*

*Електронна пошта: [valerie.chastel@novaxpharma.com](mailto:valerie.chastel@novaxpharma.com)*

### *На виробництвах:*

*- OMISAN FARMACEUTICI, Via Galileo Galilei, snc I-00012 Guidonia Montecelio – RM (Italy) /  
ОМІСАН ФАРМАС'ЮТІЦІ, Віа Галілео Галілей І-00012 Гвадонія Монтецеліо РМ-(Італія);*

*- ITALDEVICE s.r.l., Via Laurentina km 26,700 – 00071 Pomezia (RM), Italy /  
ІТАЛДЕВАЙС С.Р.Л., Віа Лаурентіна км 26,700 – 00071 Помезія (РМ), Італія*

### *Уповноважений представник в Україні якого є:*

*найменування: ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»*

*адреса: 03127, м. Київ, проспект Голосіївський, 132, Україна Тел.: +38 044 333 40 37*

*Електронна пошта: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)*

*Класифікація зазначених медичних виробів, наведена в Додатку 1 до Декларації про відповідність,  
проведена згідно з Додатком 2 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.*

*Продукцію супроводжує знак відповідності технічним регламентам.*



*Згідно п. 16 та п. 17 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для зазначеного маркування  
було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності відповідно до Порядку проведення  
процедури забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (за  
виключенням пунктів 8-11), який викладено в Додатку 3 до Технічного регламенту щодо  
медичних виробів та засвідчено Органом з оцінки відповідності УКРМЕДСЕРТ, акредитованим  
Національним агентством з акредитації України, атестати № 80047 від 29.03.2024 та № 10240 від  
05.04.2024, призначеним Мінекономрозвитку України за ідентифікаційним номером UA.TR.099,  
адреса: Україна, 02059, м. Київ, вул. Михайла Драгоманова, будинок 1-А, офіс 2.*

*Сертифікат про відповідність медичних виробів вимогам Технічного регламенту щодо медичних  
виробів № UA.MD.237-19 редакція 04, терміном дії від 23.05.2025 р. до 02.05.2029 р.*

Sort code 41941076  
UA293001190000026001033443001 (USD)  
UA293001190000026001033443001 (EURO)  
JSC BANK ALLIANCE

IBAN UA293001190000026001033443001  
AT "БАНК АЛ'ЯНС", м. Київ  
Код ЄДРПОУ 41941076  
Св. № ПІН 419410726505

LLC «FORCE-PHARMA DISTRIBUTION»  
Address: 132, Holosiivsky prospect, Kyiv,  
Ukraine 03127  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)



ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»  
03127, Україна,  
м. Київ, проспект Голосіївський, 132  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)

Невід'ємною частиною цієї Декларації про відповідність є:  
*Додаток 1 з переліком медичних виробів.*

Зазначені вироби відповідають вимогам національних, європейських та міжнародних нормативно-правових актів та стандартів, які наведені в Додатку 2 до цієї Декларації про відповідність.

Декларація про відповідність чинна до 02.05.2029 р.

Ця декларація видана згідно Додаткової угоди № 1 від 17.04.2019 р. до ексклюзивного дистрибуторського договору.

*Ця декларація про відповідність видана під виключну відповідальність виробника.*

Директор



Віталій ГРЕЧКО

Sort code 41941076  
UA293001190000026001033443001 (USD)  
UA293001190000026001033443001 (EURO)  
JSC BANK ALLIANCE

IBAN UA293001190000026001033443001  
АТ "БАНК АЛ'ЯНС", м. Київ  
Код ЄДРПОВ 41941076  
Св. № ІПН 419410726505

LLC «FORCE-PHARMA DISTRIBUTION»  
 Address: 132, Holosiivsky prospect, Kyiv,  
 Ukraine 03127  
 +38 (044) 333 40 37  
 E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)

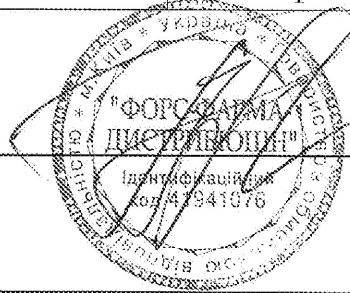


ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»  
 03127, Україна,  
 м. Київ, проспект Голосіївський, 132  
 +38 (044) 333 40 37  
 E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)

**Додаток 1 до Декларації про відповідність редакція 10**  
**Перелік медичних виробів**

№	Name of the medical device in English / Назва медичного виробу англійською мовою	Name of the medical device in Ukrainian / Назва медичного виробу українською мовою	Class / Клас
<b>Eye drops / краплі очні</b>			
1.	Navitae Plus 15 ml	Навіте Плюс 15 мл	IIб
2.	Navitae Plus 3 ml	Навіте Плюс 3 мл	IIб
3.	Visionlux Plus 10 ml	Віжнлюкс Плюс 10 мл	IIб
4.	Visionlux Plus 3 ml	Віжнлюкс Плюс 3 мл	IIб
5.	Navi Lipo 10 ml	Наві Ліпо 10 мл	IIб
6.	Navi Lipo 3 ml	Наві Ліпо 3 мл	IIб
7.	Navi Infla 15 ml	Наві Інфла 15 мл	IIб
8.	Navi Infla 3 ml	Наві Інфла 3 мл	IIб
9.	Luxyal Plus 10 ml	Луксіал Плюс 10 мл	IIб
10.	Luxyal Plus 3 ml	Луксіал Плюс 3 мл	IIб
11.	Flora Vision Red Eyes 15 ml	Флора Віжн Червоні Очі 15 мл	IIб
12.	Flora Vision Red Eyes 3 ml	Флора Віжн Червоні Очі 3 мл	IIб
13.	Flora Vision Irritated Eyes 15 ml	Флора Віжн Подразнені Очі 15 мл	IIб
14.	Flora Vision Irritated Eyes 3 ml	Флора Віжн Подразнені Очі 3 мл	IIб
15.	Flora Vision Dry Eyes 15 ml	Флора Віжн Сухі Очі 15мл	IIб
16.	Flora Vision Dry Eyes 3 ml	Флора Віжн Сухі Очі 3мл	IIб
17.	Navi NaCl 5% PF 10 ml	Наві NaCl 5% PF 10 мл	IIа
<b>Spray / Спрей</b>			
18.	Navi Lipo 10 ml	Наві Ліпо 10 мл	IIб
<b>Eyelid foam / Пінка для повік</b>			
19.	Naviblef® TTO Daily Care 50 ml	Навіблеф ТТО Щоденний Догляд 50 мл	IIа
20.	Naviblef® TTO Daily Care 5 ml	Навіблеф ТТО Щоденний Догляд 5 мл	IIа
21.	Naviblef® TTO Intensive Care 50 ml	Навіблеф ТТО Інтенсивний Догляд 50 мл	IIа
22.	Naviblef® TTO Intensive Care 5 ml	Навіблеф ТТО Інтенсивний Догляд 5 мл	IIа

Директор \_\_\_\_\_



Віталій ГРЕЧКО

Sort code 41941076  
 UA293001190000026001033443001 (USD)  
 UA293001190000026001033443001 (EURO)  
 JSC BANK ALLIANCE

IBAN UA293001190000026001033443001  
 АТ "БАНК АЛ'ЯНС", м. Київ  
 Код ЄДРПОУ 41941076  
 Св. № ППН 419410726505

---

**Додаток 2 до Декларації про відповідність редакція 10**  
**Перелік національних, європейських та міжнародних нормативно-правових актів та стандартів**

- ДСТУ EN ISO 13485:2018 (EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT) Медичні вироби. Система управління якістю. Вимоги до регулювання
- ДСТУ EN ISO 14971:2015 (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT) Вироби медичні. Настанови щодо управління ризиком
- ДСТУ EN ISO 15223-1:2018 (ДСТУ EN ISO 15223-1:2018 (EN ISO 15223-1:2016, IDT; ISO 15223-1:2016, Corrected version 2017-03, IDT) Засоби медичної техніки. Умовні позначки на етикетках засобів медичної техніки, маркування та обов'язкові відомості. Частина 1. Загальні вимоги
- ДСТУ EN 556-2:2018 (EN 556-2:2015, IDT) Стерилізація медичних виробів. Вимоги до медичних виробів з позначкою «СТЕРИЛЬНІ». Частина 2. Вимоги до медичних виробів, що підлягають асептичному обробленню
- ДСТУ EN 1041:2019 (EN 1041:2008, IDT) Вироби медичні. Інформація, яку надає виробник
- ДСТУ ISO 19011:2019 (ISO 19011:2018, IDT) Настанови щодо проведення аудитів систем управління
- ДСТУ EN ISO 10993-5:2015 (EN ISO 10993-5:2009, IDT; ISO 10993-5:2009, IDT) Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 5. Випробовування на цитотоксичність in vitro
- ДСТУ EN ISO 11137-1:2018 (EN ISO 11137-1:2015, IDT; ISO 11137-1:2006; Amd 1:2013, IDT) Стерилізація виробів медичної призначеності. Радіаційна стерилізація. Частина 1. Випробування на генотоксичність, канцерогенність і репродуктивну токсичність
- ДСТУ EN ISO 11137-2:2015 (EN ISO 11137-2:2013, IDT; ISO 11137-2:2013, IDT) Стерилізація виробів медичного призначення. Радіаційна стерилізація. Частина 2. Встановлення стерилізувальної дози
- ДСТУ EN ISO 13408-1:2015 (EN ISO 13408-1:2015, IDT ISO 13408-1:2008, including Amd 1:2013, IDT) Асептичне оброблення засобів медичної техніки. Частина 1. Загальні вимоги
- ДСТУ EN ISO 13408-2:2019 (EN ISO 13408-2:2018, IDT; ISO 13408-2:2018, IDT) Асептичне оброблення виробів медичних. Частина 2. Фільтрування
- ДСТУ EN 62366-1:2019 (EN 62366-1:2015, IDT; IEC 62366-1:2015, IDT) Прилади медичні. Частина 1. Застосування інженерних технологій до медичних виробів
- ДСТУ EN ISO 11737-1:2018 (EN ISO 11737-1:2018, IDT; ISO 11737-1:2018, IDT) Стерилізація медичних виробів. Мікробіологічні методи. Частина 1. Визначення популяції мікроорганізмів на виробках
- ДСТУ EN ISO 11737-2:2015 (EN ISO 11737-2:2009, IDT; ISO 11737-2:2009, IDT) Стерилізація засобів медичної техніки. Мікробіологічні методи. Частина 2. Випробування на стерильність, що проводять під час визначення, валідації та підтримання процесу стерилізації

LLC «FORCE-PHARMA DISTRIBUTION»  
Address: 132, Holosiivsky prospect, Kyiv,  
Ukraine 03127  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)



ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»  
03127, Україна,  
м. Київ, проспект Голосіївський, 132  
+38 (044) 333 40 37  
E-mail: [office@ffd.com.ua](mailto:office@ffd.com.ua)  
[www.ffd.com.ua](http://www.ffd.com.ua)

- ISO 11981:2018 Ophthalmic optics - Contact lenses and contact lens care products - Determination of physical compatibility of contact lens care products with contact lenses
- EN ISO 10993-1:2018 Biological evaluation of medical devices - Part 1: Evaluation and testing within a risk management process
- EN ISO 10993-10:2013 Biological evaluation of medical devices. Tests for irritation and skin sensitization
- ISO 2859-1:2007 Statistical methods. Sampling procedures for inspection by attributes. Part 1: Sampling schemes indexed by acceptance quality limit for lot-by-lot inspection
- ISO 14644-1:2015 Cleanrooms and associated controlled environments. Part 1. Classification of air cleanliness by particle concentration
- Annex I to European Commission GMP of 14-02-2008 "Manufacture of sterile medical products"
- MEDDEV 2.7/1 rev.4 Clinical evaluation: Guide for manufacturers and notified bodies
- MEDDEV 2.12/1 rev.8 Guideline on a Medical Devices Vigilance System
- European Council Directive 93/42 EEC of 14 June 1993 concerning medical devices
- European Council Directive 2007/47/EC
- Italian Pharmacopoeia XII Ed.
- European Pharmacopoeia

Директор \_\_\_\_\_



Віталій ГРЕЧКО

#### Історія документу

Редакція	Опис зміни	Дата
10	Заміна версії 9 у зв'язку актуалізацією Сертифікату відповідності № UA.MD.237-19 (реєстрація редакції 04 23.05.2025)	23.05.2025

Sort code 41941076  
UA293001190000026001033443001 (USD)  
UA293001190000026001033443001 (EURO)  
JSC BANK ALLIANCE

IBAN UA293001190000026001033443001  
АТ "БАНК АЛІАНС", м. Київ  
Код ЄДРПОУ 41941076  
Св. № ППН 419410726505

# СЕРТИФІКАТ

про відповідність вимогам  
Технічного регламенту щодо медичних виробів

Зареєстрований у Реєстрі  
«23» травня 2025 р.  
№ UA.MD.237-19, редакція 04  
Дійсний до «02» травня 2029 р.

Цим сертифікатом посвідчується, що застосування комплексної системи управління  
якістю на етапах розроблення, виробництва і остаточної перевірки медичних  
виробів:

**Офтальмологічні розчини**  
клас IIa, IIb

що виробляється: **Novax Pharma S.A.M.**

за адресою: **Le Coronado, 20 avenue de Fontvieille, 98000 Monaco**

на виробництвах:

- **OMISAN FARMACEUTICI, Via Galileo Galilei, snc I-00012 Guidonia Montecelio – RM (Italy)**

- **ITALDEVICE s.r.l., Via Laurentina km 26,700 – 00071 Pomezia (RM), Italy**

уповноважений представник в Україні: **ТОВ «ФОРС-ФАРМА ДИСТРИБЮШН»**

за адресою: **Україна, 03127, м. Київ, Голосіївський проспект, будинок 132**

## **відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів,**

затвердженого постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 02.10.2013. Процедура оцінки відповідності проведена згідно з додатком 3 «Порядок проведення процедури забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю» крім пунктів 8-11 «Перевірка проекту медичного виробу».

Контроль відповідності медичних виробів вимогам зазначеного технічного регламенту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

Орган з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» призначений Мінекономіки України, за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, офіс 2, м. Київ, 02059, Україна, тел.: +38-067-385-58-86, <https://ukrmedcert.org.ua>

на підставі Рішення ООВ ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» №001/MD-24.03.04/02 від 23.05.2025

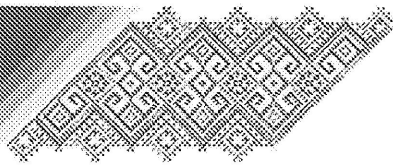
**Заступник керівника ООВ**



**Марина ЧОРНОБАЙ**

Чинність сертифіката відповідності можна перевірити в Реєстрі на сайті  
<https://ukrmedcert.org.ua> та за тел. +38-067-385-58-86





Сертифікат № UA.MD.237-19 від «23» травня 2025 р.

**Перелік виробів**

№ з/п	Назва медичного виробу англійською мовою	Назва медичного виробу українською мовою	Клас
<b>Eye drops / краплі очні</b>			
1.	Navitae Plus 15 ml	Навіте Плюс 15 мл	IIб
2.	Navitae Plus 3 ml	Навіте Плюс 3 мл	IIб
3.	Visionlux Plus 10 ml	Віжнлюкс Плюс 10 мл	IIб
4.	Visionlux Plus 3 ml	Віжнлюкс Плюс 3 мл	IIб
5.	Navi Lipo 10 ml	Наві Ліпо 10 мл	IIб
6.	Navi Lipo 3 ml	Наві Ліпо 3 мл	IIб
7.	Navi Infla 15 ml	Наві Інфла 15 мл	IIб
8.	Navi Infla 3 ml	Наві Інфла 3 мл	IIб
9.	Luxyal Plus 10 ml	Луксіал Плюс 10 мл	IIб
10.	Luxyal Plus 3 ml	Луксіал Плюс 3 мл	IIб
11.	Flora Vision Red Eyes 15 ml	Флора Віжн Червоні Очі 15 мл	IIб
12.	Flora Vision Red Eyes 3 ml	Флора Віжн Червоні Очі 3 мл	IIб
13.	Flora Vision Irritated Eyes 15 ml	Флора Віжн Подразнені Очі 15 мл	IIб
14.	Flora Vision Irritated Eyes 3 ml	Флора Віжн Подразнені Очі 3 мл	IIб
15.	Flora Vision Dry Eyes 15 ml	Флора Віжн Сухі Очі 15 мл	IIб
16.	Flora Vision Dry Eyes 3 ml	Флора Віжн Сухі Очі 3 мл	IIб
17.	Navi NaCl 5% PF 10 ml	Наві NaCl 5% PF 10 мл	IIa
<b>Spray / Спрей</b>			
18.	Navi Lipo 10 ml	Наві Ліпо 10 мл	IIб
<b>Eyelid foam / Пінка для повік</b>			
19.	Naviblef® TTO Daily Care 50 ml	Навіблеф ТТО Щоденний Догляд	IIa
20.	Naviblef® TTO Daily Care 5 ml	Навіблеф ТТО Щоденний Догляд 5	IIa
21.	Naviblef®TTO Intensive Care 50 ml	Навіблеф ТТО Інтенсивний Догляд	IIa
22.	Naviblef®TTO Intensive Care 5 ml	Навіблеф ТТО Інтенсивний Догляд	IIa

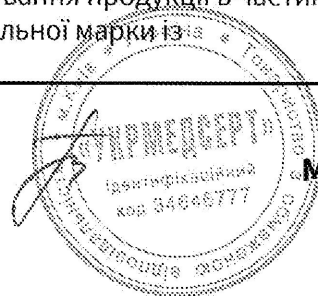
**Кінець переліку**

**Історія сертифікату**

Редакція	Причина зміни	Дата
01	Перше видання	07.05.2019
02	Зміна у зв'язку з уточненням назви виробу	30.10.2023
03	Повторна видача на новий термін	03.05.2024
04	Актуалізація інформації щодо найменування продукції в частині відображення зареєстрованої торговельної марки із додаванням символу® (позиції 19-22)	23.05.2025

**Заступник керівника ООВ**

Сторінка 2 з 2



**Марина ЧОРНОБАЙ**