

ХЕЛП С.А. Сертифікат відповідності GMP для Хелп: 97350/13-8-2024; Сертифікат EN ISO13485:2016 Місцезнаходження: вул. Валаорітоу, 10, 14452 Метаморфозіс Аттіка, Греція Тел.: +30210-2815353, 2843479 Місце виробництва: Педіні Іоанінон, 45500 Іоаніна, Греція Тел.: +3026510-92054, 92143		
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ		
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ		
Дата: 29/04/2025	Випущено Д. Гіаннімарас	Перевірено: Е. Тсаболатідоу / І. Біза
Код: 2.20.0756.8	Затверджено: В. Накоу	На заміну: 2.20.0756.7
Продукт: Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА® гель» Партія №: 756016		
		Дата виробн.: 2026/02 Використати до: 2029/02
Сертифікат відповідності: UA.101.MD.6.0897-21.00 Термін дії до: 18/11/2026 Розмір партії: 10 000 кор. Розмір упаковки: Бг* І туба 25г * 7 аплікаторів		
Властивості	Специфікації	Результати
Опис	Прозорий, безбарвний, однорідний гель	Відповідає
Ідентифікація	Позитивний за ВЕРХ Альтернативний: позитивний за ІR	Позитивний
Кількісне визначення	Гіалуронова кислота: 90,0-110,0%	101,6
Мінімальне наповнення	25,0 г (7 аплікаторів)	25,3
Мікробіологічні дослідження	Загальна кількість мікроорганізмів: макс. 10 ² КУО/г	< 10
	Загальна кількість дріжджів та плісневих грибів: макс 10 ¹ КУО/г	< 10
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> : відсутність/г	Відсутні
	<i>Staphylococcus aureus</i> : відсутність/г	Відсутні
	<i>Candida albicans</i> : відсутність/г	Відсутні

Умови зберігання / транспортування: в захищеному від світла та джерел тепла місці при температурі не вище 25°C

«Цим підтверджую, що наведена вище інформація є автентичною та точною. Ця партія продукту була вироблена/виготовлена, включаючи пакування та контроль якості на вищезазначених дільницях у повній відповідності з EN ISO 13485:2016»

Дата аналізу/випуску: 10.02.2026 / 20.02.2026

Уповноважена особа з випуску партії:

Іоюлія Біза (Уповноважена особа):

Підпис Дата: 20.02.2026



Handwritten signature: Іоюлія Біза 20.02.2026

HELP S.A.

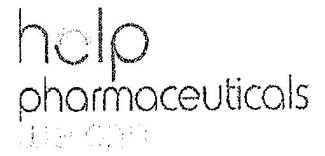
Certificate of GMP compliance of Help : 97350/13-8-2024 ; Certificate EN ISO 13485:2016

Offices: 10, Valaoritou str, 144 52 Metamorposi Attiki, GREECE

Tel.: + 30210-2815353, 2843479

Site address: Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, GREECE

Tel.: +3026510-92054, 92143



QUALITY CONTROL DEPARTMENT

CERTIFICATE OF ANALYSIS

DATE : 29/04/2025	ISSUED BY D. GIANNIMARAS	CHECKED BY E. TSABOLATIDOU / I. BIZA
CODE : 2.20.0756.8	APPROVED BY V. NAKOU	REPLACES 2.20.0756.7

Product : Vaginal gel with hyaluronic acid «REVITAXA® GEL» Mnf. Date : 2026/02
 Batch No : 756016 Exp. Date : 2029/02
 Certificate of Conformity : UA.101.MD.6.0897-21.00 Valid until: 18/11/2026
 Batch size (boxes): 10.000
 Package Size: Bt*1tube 25g *7 applicators

PROPERTIES	SPECIFICATIONS	RESULTS
DESCRIPTION	Clear, colorless, homogeneous gel	Complies
IDENTIFICATION	Positive by HPLC Alternative : Positive by IR	Positive
ASSAY	Hyaluronic acid : 90.0 - 110.0%	101.6
MINIMUM FILL	25.0g (7 applicators)	25.3
MICROBIOLOGICAL TESTS	Total aerobic microbial count : max 10 ² cfu/g	<10
	Total yeasts/ moulds count : max 10 ¹ cfu/g	<10
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> : absence/g	Absence
	<i>Staphylococcus aureus</i> : absence/g	Absence
	<i>Candida albicans</i> : absence/g	Absence

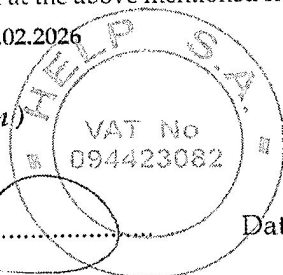
STORAGE/TRANSPORTATION CONDITIONS : In a dry, dark pace at a temperature not more than 25°C

"I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been fabricated/ manufactured, including packaging and quality control at the above mentioned sites in full compliance with EN ISO 13485:2016"

Date of analysis/ release: 10.02.2026 / 20.02.2026

Batch release authorized person :

IOULIA BIZA (Qualified Person)



Signature:.....

Date: 20.02.2026



ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № UATR75301

DECLARATION OF CONFORMITY No UATR75301

продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753
products to the requirements of Technical regulation on medical devices approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on 02 October, 2013 under No. 753

Виробник
Manufacturer

ХЕЛП С.А.
вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція
HELP S.A.
10, Valaoritou str., 14452 Metamorfoosi Attiki, Greece

Місце виробництва
Manufacturing site

ХЕЛП С.А.
Педіні Іоаннінон, 45500 Іоанніна, Греція
HELP S.A.
Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece

Назва медичного виробу
Name of Medical device

Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®»
Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»
Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/
Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»

Класифікація зазначених медичних виробів:
Medical devices classification:

клас Іа згідно з пунктом 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
class Ia, according to point 13 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices approved by the Decree of the CMU on 02.10.2013 No. 753

Уповноважений представник в Україні:
Authorized Representative in Ukraine:

Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА»
вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна
Limited Liability Company "UNIVERSAL AGENCY "PRO-PHARMA"
Peremogy street, 9, office 20, Kyiv 03170, Ukraine

Процедура відповідності:
Conformity Assessment Procedure:

оцінки Згідно п. 16 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для маркування знаком відповідності виробником було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності відповідно до:
Порядку здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 у поєднанні з процедурою Порядку забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753.

Оцінка та схвалення забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 була проведена органом з оцінки відповідності **Державним українським об'єднанням «ПОЛІТЕХМЕД»**, акредитованим Національним агентством з акредитації України (атестат № 10174), призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.101. **Сертифікат відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів № UA.101.MD.6.0897-21.00 від 19.11.2021 року, діє до 18.11.2026 року щодо забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.**

According to paragraph 16 of the Technical Regulations for Medical Devices, for marking the conformity mark of the manufacturer was provided the procedure of conformity assessment in accordance with the Procedure for internal control of medical devices, which is set out in Annex 8 to the Technical Regulations for Medical Devices approved by Resolution II of 02.10. 2013 № 753.

The conformity assessment procedure was carried out by the conformity assessment body of the Ukrainian State Association "POLITEKHMED", accredited by the National Accreditation Agency of Ukraine (certificate № 10174), appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.101. Certificate of conformity to the Technical regulations of medical devices № UA.101.MD.6.0897-21.00 dated 19.11.2021, valid until 18.11.2026 on ensuring the functioning of the quality management system during the production of medical devices in accordance with Annex 6 to the Technical Regulations on medical devices.

Термін дії Декларації про відповідність
The validity of the Declaration of conformity

До 18.11.2026
Till 18.11.2026

ХЕЛП С.А. декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу згідно Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753. ХЕЛП С.А. гарантує, що медичні вироби виготовлені відповідно до технічної документації, зазначеної в пункті 3 додатка 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, та відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів.

HELP S.A. declares the fulfillment of basic requirements for medical device according to the Technical Regulations on medical devices approved by the Cabinet of Ministers of Ukraine Decree of 02 October 2013 No. 753. HELP S.A. guarantees that the medical devices are manufactured in accordance with the technical documentation specified in paragraph 3 of Appendix 8 to the Technical Regulations on Medical Devices and meet the requirements of the Technical Regulations on Medical Devices.

Декларація складена під відповідальність виробника.
The declaration is made under the responsibility of the manufacturer.

Місце видачі Аттика, Греція

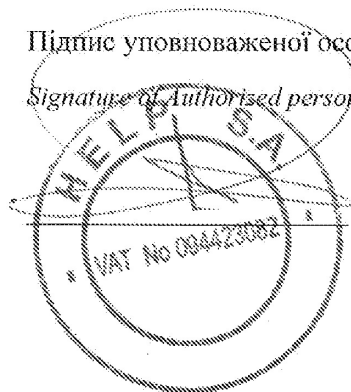
Place of issue Attiki, Greece

Дата видачі/підпису 12.12.2022

Date of issue/signing

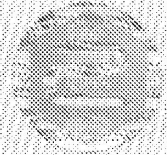
Підпис уповноваженої особи

Signature of Authorized person

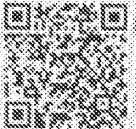


Назва посади, ПІБ: Президент та Генеральний директор Євангелос Зеккас

Position, Full name: President & CEO, Evangelos Zekkas



№ 002165

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ
Certificate of Conformity

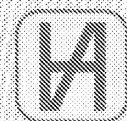
№ UA.101.MD.6.0897-21.00

Дата реєстрації 19.11.2021 р.

Термін дії до 18.11.2026 р.

Продукція
*Products***Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®»/ Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»,
Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/ Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»****Клас виробу(ів)**
*Product(s) class***ІІа****Відповідає вимогам**
*Comply with the requirements***Технічного регламенту щодо медичних виробів,
затвердженого Постановою КМУ від 2 жовтня 2013 р. № 753****Виробник**
*Manufacturer***HELP S.A.**
10, Valaoritou str., 14452 Metamorfofi Atriki, Greece**Місце виробництва**
*Manufacturing sites***HELP S.A.**
Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece**Уповноважений
представник в Україні**
*Authorized representative
in Ukraine***Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО
«ПРО-ФАРМА»**
вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна
ЄДРПОУ: 34414427**Сертифікат виданий**
*Certificate is issued by***Органом з оцінки відповідності Державного українського об'єднання
«ПОЛІТЕХМЕД» (ООВ «ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»)****На підставі**
*On the grounds of***Оцінки та схвалення забезпечення функціонування системи управління якістю під час
виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо
медичних виробів. Рішення щодо надання сертифікації від 19.11.2021 р.****Нагляд за схваленою системою управління якістю здійснюється з
періодичністю, яка регламентується програмою нагляду.****Р. Карганів****Генеральний директор
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»****Керівник Органу з оцінки відповідності
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»**Орган з оцінки відповідності ДУО «ПОЛІТЕХМЕД», вул. Л.Макаренка, 10/м. Київ, 01010, Україна, ЄДРПОУ 14732255. Тел.: +38(044) 483-68-07.
Ідентифікаційний номер UA.TR.101

Атестат про акредитацію Національного агентства з акредитації України № 10174

Чисельні сертифікату відповідності можна перевірити в Реєстрі: <http://www.politekhmed.ua>№ 10174
UKRAINE EN ISO/IEC 17065

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № UATR75301
DECLARATION OF CONFORMITY № UATR75301

продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753
products to the requirements of Technical regulation on medical devices approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on 02 October, 2013 under No. 753

Виробник <i>Manufacturer</i>	ХЕЛП С.А. вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція <i>HELP S.A.</i> <i>10, Valaoritou str., 14452 Metamorfosi Attiki, Greece</i>
Місце виробництва <i>Manufacturing site</i>	ХЕЛП С.А. Педіні Іоаннінон, 45500 Іоанніна, Греція <i>HELP S.A.</i> <i>Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece</i>
Назва медичного виробу <i>Name of Medical device</i>	Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®» <i>Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»</i> Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/ <i>Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»</i>
Класифікація зазначених медичних виробів: <i>Medical devices classification:</i>	клас ІІа згідно з пунктом 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 <i>class IIa, according to point 13 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices approved by the Decree of the CMU on 02.10.2013 No. 753</i>
Уповноважений представник в Україні: <i>Authorized Representative in Ukraine:</i>	Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА» вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна <i>Limited Liability Company "UNIVERSAL AGENCY "PRO-PHARMA"</i> <i>Peremogy street, 9, office 20, Kyiv 03170, Ukraine</i>
Процедура оцінки відповідності: <i>Conformity Assessment Procedure:</i>	Згідно п.16 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для маркування знаком відповідності виробником було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності відповідно до Порядку здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753. Процедуру оцінки відповідності проведено органом з оцінки відповідності Державним українським об'єднанням «ПОЛІТЕХМЕД», акредитованим Національним агентством з акредитації України

(атестат № 10174), призначеним Мідекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.101.

Сертифікат відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів № UA.101.MD.6.0897-21.00 від 19.11.2021 року, діє до 18.11.2026 року.

According to paragraph 16 of the Technical Regulations for Medical Devices, for marking the conformity mark of the manufacturer was provided the procedure of conformity assessment in accordance with the Procedure for internal control of medical devices, which is set out in Annex 8 to the Technical Regulations for Medical Devices approved by Resolution II of 02.10.2013 № 753.

The conformity assessment procedure was carried out by the conformity assessment body of the Ukrainian State Association "POLITEKHIMED", accredited by the National Accreditation Agency of Ukraine (certificate № 10174), appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.101.

Certificate of conformity to the Technical regulations of medical devices № UA.101.MD.6.0897-21.00 dated 19.11.2021, valid until 18.11.2026.

Термін дії Декларації про відповідність
The validity of the Declaration of conformity

До 18.11.2026
Till 18.11.2026

ХЕЛП С.А. декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу згідно Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753.

HELP S.A. declares the fulfillment of basic requirements for medical device according to the Technical Regulations on medical devices approved by the Cabinet of Ministers of Ukraine Decree of 02 October 2013 No. 753.

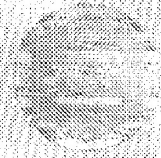
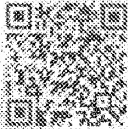
Декларація складена під відповідальність виробника,
The declaration is made under the responsibility of the manufacturer.

Місце видачі Аттика, Греція
Place of issue Attiki, Greece

Дата видачі/підпису 22.11.2021
Date of issue/signing

Підпис уповноваженої особи
Signature of Authorized person

Назва посади, ПІБ _____
Position, Full name
President & CEO Evangelos Zekkas

**СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ**
Certificate of Conformity

№ UA.101.MD.6.0897-21.00

Дата реєстрації 19.11.2021 р.

Термін дії до 18.11.2026 р.

Продукція
*Products***Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®»/ Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®» ,
Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/ Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»****Клас виробу(ів)**
*Product(s) class***ІІа****Відповідає вимогам**
*Comply with the requirements***Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою КМУ від 2 жовтня 2015 р. № 753****Виробник**
*Manufacturer***HELIP S.A.**
10, Vallaoritou str., 14452 Metamorfosi Attiki, Greece**Місце виробництва**
*Manufacturing sites***HELIP S.A.**
Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece**Уповноважений представник в Україні**
*Authorized representative in Ukraine***Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА»**
вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна
ЄДРПОУ: 34413427**Сертифікат виданий**
*Certificate is issued by***Органом з оцінки відповідності Державного українського об'єднання «ПОЛІТЕХМЕД» (ООВ «ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»)****На підставі**
*On the grounds of***Оцінки та схвалення забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів згідно з Додатком Б до Технічного регламенту щодо медичних виробів. Рішення щодо надання сертифікації від 19.11.2021 р.****Нагляд за схвалененою системою управління якістю здійснюється з періодичністю, яка регламентується програмою нагляду.****Р. Карганцев****Генеральний директор**
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»**Керівник Органу з оцінки відповідності**
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»№ 10174
ISSN 2542-0897 1901

Ревітакса[®] ГЕЛЬ

Мелкий гель
для усунення сухості піхви

ВУВІВА

ГАЛУРОНОВА КИСЛОТА

Інструкція із застосування медичного виробу

Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА[®] гель»

Склад: гіалуронова кислота у формі натрію гіалуронату, пропіленгліколь, карбосмер, триетаноламін, вода очищена.

Функціональні властивості. Гіалуронова кислота є природним фізіологічним структурним елементом організму людини. Гіалуронова кислота зв'язує воду і утворює в'язко-еластичну мембрану-матрикс на поверхні слизової оболонки піхви. Таким чином, вона формує захисний матрикс на слизовій оболонці і допомагає відновити природне зволоження та може значно впливати на еластичність тканини і підтримувати природний процес загоєння.

Рекомендації щодо застосування. Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА[®] гель» призначений для усунення сухості піхви:

- жінкам у постменопаузальному періоді із встановленою атрофією вагіни і відчуттям подразнення, свербіжу та дискомфорту під час статевого контакту (диспареунія);

- жінкам у пременопаузальному періоді після недавнього хірургічного втручання у зоні геніталій, що створює передумови до диспареунії;

- жінкам із атрофією або дистрофією слизової оболонки піхви внаслідок дії іонізуючого опромінення, кріоабляції, хімотерапії, кортикостероїдів, оральних контрацептивів або будь-яких інших медичних втручань.

Сприяє загоєнню ран після дітонародження, прискоренню одужання після хірургічних гінекологічних процедур на піхві, для зниження запалення і усунення дискомфорту при сухості слизової оболонки піхви, пов'язаної зі старінням або дефіцитом естрогенів при менопаузі і для полегшення статевого акту.

Спосіб застосування та дози. «РЕВІТАКСА[®] гель» призначений дорослим для місцевого вагінального нанесення за потребою.

Рекомендується наносити гель ввечері перед сном або відповідно до порад лікаря.

Жінкам у постменопаузальному періоді із атрофією вагіни і сухістю через низькі рівні ендогенних естрогенів рекомендоване систематичне застосування гелю.

Жінкам у пременопаузальному періоді із недавніми хірургічними втручаннями в зоні статевих органів тривалість застосування залежить від ходу загоєння.

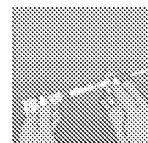
У осіб, які отримують опромінення, гель слід застосовувати паралельно із радіотерапією.

«РЕВІТАКСА[®] гель» слід застосовувати тільки місцево всередині піхви та/або зовнішньо у зоні статевих органів.

Мийте руки перед і після користування цим засобом.

Метод застосування при вагінальному нанесенні:

1. Спершу перед застосуванням зніміть ковпачок.
2. Під'єднайте аплікатор до туби, обертаючи його (див. мал.).
3. Обережно наповніть аплікатор необхідною кількістю гелю, встановивши дозу 2,5 ml (мл). Від'єднайте аплікатор від туби. Після кожного використання закривайте тубу ковпачком.



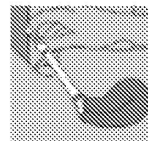
4. Не залишайте гель в аплікаторі більше 30 хвилин перед застосуванням. Це означає, що через 30 хвилин невикористаний гель разом із аплікатором слід викинути.

5. Ляжте на спину, обережно введіть аплікатор глибоко у вагіну і до кінця натисніть на плунжер (див. мал.).

6. Вийміть обидві частини аплікатора.

7. За необхідності, ви можете видалити надлишок гелю із вульви за допомогою серветки.

8. Викиньте аплікатор після використання.



Метод застосування при зовнішньому нанесенні:

Нанесіть на зону статевих органів зовні невелику кількість засобу (що дорівнює вмісту аплікатора).

Особливості застосування/застереження:

«РЕВІТАКСА® гель» призначений виключно для місцевого застосування всередині піхви або зовнішньо у зоні статевих органів.

«РЕВІТАКСА® гель» зазвичай добре переноситься і, якщо ваш лікар не порадив інакше, його можна застосовувати тривалий час.

Можна застосовувати під час менструацій.

Не використовуйте аплікатор повторно.

Вагітні жінки та жінки, які годують груддю, можуть використовувати гель за призначенням лікаря. Не використовуйте одночасно з дезінфікуючими засобами, що містять солі четвертинного амонію, наприклад бензалконію хлорид, оскільки в їх присутності гіалуронова кислота може випадати в осад.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компоненту.

Форма випуску. Вагінальний гель по 25 г (г) у тубі із 7 одноразовими аплікаторами у картонній коробці.

Термін придатності: 36 місяців від дати виготовлення. Термін придатності зазначено на упаковці. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці у сухому, темному, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C. Використати протягом місяця після відкриття.



HELП S.A., вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція /
HELP S.A., 10, Valaoritou str., 144 52 Metamorfosi Attiki, Greece

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна, тел.: +38(044)422-50-70



UA TR 101

Пояснення щодо символів:



Виробник



Температурне обмеження



Використати до



Аплікатори повторно використовувати заборонено



Дата виготовлення



Номер партії



Попередження! Ознайомитися із супровідними документами



Зверніться до інструкції із застосування




Знак відповідності технічним регламентам

UA TR 101

Дата перегляду: листопад 2021р.
ред. 01

PRO PHARMA

ХЕЛП С.А. Сертифікат відповідності GMP для Хелп: 97350/13-8-2024; Сертифікат EN ISO13485:2016 Місцезнаходження: вул. Валаорітоу, 10, 14452 Метаморфозіс Аттіка, Греція Тел.: +30210-2815353, 2843479 Місце виробництва: Педіні Іоанінон, 45500 Іоаніна, Греція Тел.: +3026510-92054, 92143	
---	---

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Дата: 20/11/2024	Випущено Д. Гіаннімарас	Перевірено: Е. Тсаболатідоу / І. Біза
Код: 2.20.0593.13	Затверджено: В. Накоу	На заміну: 2.20.0593.12

Продукт: **Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА®»**
 Партія №: **593115** Дата виробн.: **2025/11**
 Використати до: **2028/11**
 Сертифікат відповідності: **UA.101.MD.6.0897-21.00** Термін дії до: **18/11/2026**
 Розмір партії: 10000 кор.
 Розмір упаковки: Бт*10 вагінальних супозиторіїв

Властивості	Специфікації	Результати
Опис	Вагінальні супозиторії від білого до майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Позитивний ІР Альтернативний: ВЕРХ	Позитивний
Кількісне визначення	Гіалуронова кислота: 90,0-110,0%	101,5
Однорідність дозованих одиниць	Відповідно до Евр. Фарм. (2.9.40)	Відповідає
Середня вага	2,0 г ± 5% (1,90 – 2,10 г)	2,0
Розпад	Макс. 30,0 хв.	11,0
Мікробіологічні дослідження	Загальна кількість мікроорганізмів: макс. 10 ² КУО/г	< 10
	Загальна кількість дріжджів та плісневих грибів: макс 10 ¹ КУО/г	< 10
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> : відсутність/г	Відсутні
	<i>Staphylococcus aureus</i> : відсутність/г	Відсутні
	<i>Candida albicans</i> : відсутність/г	Відсутні

Умови зберігання / транспортування: в захищеному від світла та джерел тепла місці при температурі не вище 25°C

«Цим підтверджую, що наведена вище інформація є автентичною та точною. Ця партія продукту була вироблена/виготовлена, включаючи пакування та контроль якості на вищезазначених дільницях у повній відповідності з EN ISO 13485:2016»

Дата аналізу/випуску: 25.11.2025 / 25.11.2025


Уповноважена особа з випуску партії:

Іоюлія Біза (Уповноважена особа):

Підпис Дата: 25.11.2025



Handwritten signature: Іоюлія Біза

HELP S.A. Certificate of GMP compliance of Help : 97350/13-8-2024 ; Certificate EN ISO 13485:2016 Offices: 10, Valaoritou str, 144 52 Metamorphosi Attiki, GREECE Tel.: +30210-2815353, 2843479 Site address: Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, GREECE Tel.: +3026510-92054, 92143	
--	---

QUALITY CONTROL DEPARTMENT

CERTIFICATE OF ANALYSIS

DATE : 20/11/2024	ISSUED BY D. GIANNIMARAS	CHECKED BY E. TSABOLATIDOU / I. BIZA
CODE : 2.20.0593.13	APPROVED BY V. NAKOU	REPLACES 2.20.0593.12

Product : Vaginal suppositories with hyaluronic acid «REVITAXA®»	Mnf. Date : 2025/11
Batch No : 593115	Exp. Date : 2028/11
Certificate of Conformity : UA.101.MD.6.0897-21.00	Valid until: 18/11/2026
Batch Size: 10.000 boxes	
Package Size: Bt*10 vaginal suppositories	


PROPERTIES	SPECIFICATIONS	RESULTS
DESCRIPTION	White to off-white vaginal suppositories	Complies
IDENTIFICATION	Positive by IR Alternative : Positive by HPLC	Positive
ASSAY	Hyaluronic acid : 90.0 - 110.0 %	101.5
UNIFORMITY OF DOSAGE UNITS	According to Eur. Ph. (2.9.40)	Complies
AVERAGE WEIGHT	2.0 g ± 5% (1.90 - 2.10 g)	2.0
DISINTEGRATION	max 30.0 min	11.0
MICROBIOLOGICAL TESTS	Total aerobic microbial count : max 10 ² cfu/g	<10
	Total yeasts/moulds count : max 10 ¹ cfu/g	<10
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> : absence / g	Absence
	<i>Staphylococcus aureus</i> : absence / g	Absence
	<i>Candida albicans</i> : absence / g	Absence

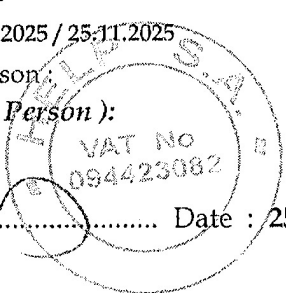
STORAGE/ TRANSPORTATION CONDITIONS : Keep away from light and heat and at a temperature not more than 25°C


"I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been fabricated/ manufactured, including packaging and quality control at the above mentioned sites in full compliance with EN ISO 13485:2016"

Date of analysis/ release: 25.11.2025 / 25.11.2025

Batch release authorized person:
IOULIA BIZA (Qualified Person):

Signature:  Date : 25.11.2025





ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № UATR75301

DECLARATION OF CONFORMITY No UATR75301

продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753
products to the requirements of Technical regulation on medical devices approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on 02 October, 2013 under No. 753

Виробник
Manufacturer

ХЕЛП С.А.
вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція
HELP S.A.
10, Valaoritou str., 14452 Metamorfoosi Attiki, Greece

Місце виробництва
Manufacturing site

ХЕЛП С.А.
Педіні Іоаннінон, 45500 Іоанніна, Греція
HELP S.A.
Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece

Назва медичного виробу
Name of Medical device

Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®»
Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»
Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/
Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»

Класифікація зазначених медичних виробів:
Medical devices classification:

клас Іа згідно з пунктом 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753
class Ia, according to point 13 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices approved by the Decree of the CMU on 02.10.2013 No. 753

Уповноважений представник в Україні:
Authorized Representative in Ukraine:

Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА»
вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна
Limited Liability Company "UNIVERSAL AGENCY "PRO-PHARMA"
Peremogy street, 9, office 20, Kyiv 03170, Ukraine

Процедура відповідності:
Conformity Assessment Procedure:

оцінки Згідно п. 16 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для маркування знаком відповідності виробником було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності відповідно до:
Порядку здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 у поєднанні з процедурою Порядку забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753.

Оцінка та схвалення забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 була проведена органом з оцінки відповідності **Державним українським об'єднанням «ПОЛІТЕХМЕД»**, акредитованим Національним агентством з акредитації України (атестат № 10174), призначеним Мінекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.101. **Сертифікат відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів № UA.101.MD.6.0897-21.00 від 19.11.2021 року, діє до 18.11.2026 року щодо забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо медичних виробів.**

According to paragraph 16 of the Technical Regulations for Medical Devices, for marking the conformity mark of the manufacturer was provided the procedure of conformity assessment in accordance with the Procedure for internal control of medical devices, which is set out in Annex 8 to the Technical Regulations for Medical Devices approved by Resolution II of 02.10. 2013 № 753.

The conformity assessment procedure was carried out by the conformity assessment body of the Ukrainian State Association "POLITEKHMED", accredited by the National Accreditation Agency of Ukraine (certificate № 10174), appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.101. Certificate of conformity to the Technical regulations of medical devices № UA.101.MD.6.0897-21.00 dated 19.11.2021, valid until 18.11.2026 on ensuring the functioning of the quality management system during the production of medical devices in accordance with Annex 6 to the Technical Regulations on medical devices.

Термін дії Декларації про відповідність
The validity of the Declaration of conformity

До 18.11.2026
Till 18.11.2026

ХЕЛП С.А. декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу згідно Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753. ХЕЛП С.А. гарантує, що медичні вироби виготовлені відповідно до технічної документації, зазначеної в пункті 3 додатка 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, та відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів.

HELP S.A. declares the fulfillment of basic requirements for medical device according to the Technical Regulations on medical devices approved by the Cabinet of Ministers of Ukraine Decree of 02 October 2013 No. 753. HELP S.A. guarantees that the medical devices are manufactured in accordance with the technical documentation specified in paragraph 3 of Appendix 8 to the Technical Regulations on Medical Devices and meet the requirements of the Technical Regulations on Medical Devices.

Декларація складена під відповідальність виробника.
The declaration is made under the responsibility of the manufacturer.

Місце видачі Аттика, Греція

Place of issue Attiki, Greece

Дата видачі/підпису 12.12.2022

Date of issue/signing

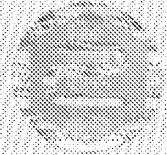
Підпис уповноваженої особи

Signature of Authorized person

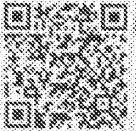


Назва посади, ПІБ: Президент та Генеральний директор Євангелос Зеккас

Position, Full name: President & CEO, Evangelos Zekkas



№ 002155

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ
Certificate of Conformity

№ UA.101.MD.6.0897-21.00

Дата реєстрації 19.11.2021 р.

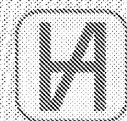
Термін дії до 18.11.2026 р.

Продукція
*Products***Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®»/ Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»,
Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/ Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»****Клас виробу(ів)**
*Product(s) class***Іа****Відповідає вимогам**
*Comply with the requirements***Технічного регламенту щодо медичних виробів,
затвердженого Постановою КМУ від 2 жовтня 2013 р. № 753****Виробник**
*Manufacturer***HELP S.A.**
10, Valaoritou str., 14452 Metamorfoosi Atriki, Greece**Місце виробництва**
*Manufacturing sites***HELP S.A.**
Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece**Уповноважений
представник в Україні**
*Authorized representative
in Ukraine***Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО
«ПРО-ФАРМА»**
вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна
ЄДРПОУ: 34414427**Сертифікат виданий**
*Certificate is issued by***Органом з оцінки відповідності Державного українського об'єднання
«ПОЛІТЕХМЕД» (ООВ «ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»)****На підставі**
*On the grounds of***Оцінки та схвалення забезпечення функціонування системи управління якістю під час
виробництва медичних виробів згідно з Додатком 6 до Технічного регламенту щодо
медичних виробів. Рішення щодо надання сертифікації від 19.11.2021 р.****Нагляд за схваленою системою управління якістю здійснюється з
періодичністю, яка регламентується програмою нагляду.****Р. Карганів****Генеральний директор
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»****Керівник Органу з оцінки відповідності
ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»**

Орган з оцінки відповідності ДУО «ПОЛІТЕХМЕД», вул. Л.Макаренка, 10/м. Київ, 01010, Україна, ЄДРПОУ 14732255. Тел.: +38(044) 483-68-07.

Ідентифікаційний номер UA.TR. 101

Атестат про акредитацію Національного агентства з акредитації України № 10174

Чисельні сертифікату відповідності можна перевірити в Реєстрі: <http://www.politekhmed.ua>№ 10174
UKRAINE EN ISO/IEC 17065

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ № UATR75301
DECLARATION OF CONFORMITY № UATR75301

продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753
products to the requirements of Technical regulation on medical devices approved by the Decree of the Cabinet of Ministers of Ukraine on 02 October, 2013 under No. 753

Виробник <i>Manufacturer</i>	ХЕЛП С.А. вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція <i>HELP S.A.</i> <i>10, Valaoritou str., 14452 Metamorfosi Attiki, Greece</i>
Місце виробництва <i>Manufacturing site</i>	ХЕЛП С.А. Педіні Іоаннінон, 45500 Іоанніна, Греція <i>HELP S.A.</i> <i>Pedini Ioanninon, 45500 Ioannina, Greece</i>
Назва медичного виробу <i>Name of Medical device</i>	Вагінальні супозиторії з гіалуроновою кислотою «Ревітакса®» <i>Vaginal suppositories with hyaluronic acid «Revitaxa®»</i> Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «Ревітакса® гель»/ <i>Vaginal gel with hyaluronic acid «Revitaxa® gel»</i>
Класифікація зазначених медичних виробів: <i>Medical devices classification:</i>	клас ІІа згідно з пунктом 13 Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, який затверджений постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753 <i>class IIa, according to point 13 of Annex 2 of Technical regulation concerning medical devices approved by the Decree of the CMU on 02.10.2013 No. 753</i>
Уповноважений представник в Україні: <i>Authorized Representative in Ukraine:</i>	Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА» вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна <i>Limited Liability Company "UNIVERSAL AGENCY "PRO-PHARMA"</i> <i>Peremogy street, 9, office 20, Kyiv 03170, Ukraine</i>
Процедура оцінки відповідності: <i>Conformity Assessment Procedure:</i>	Згідно п.16 Технічного регламенту щодо медичних виробів, для маркування знаком відповідності виробником було забезпечено проведення процедури оцінки відповідності відповідно до Порядку здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів, який викладено в Додатку 8 до Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою КМУ від 02.10.2013 р. № 753. Процедуру оцінки відповідності проведено органом з оцінки відповідності Державним українським об'єднанням «ПОЛІТЕХМЕД», акредитованим Національним агентством з акредитації України

(атестат № 10174), призначеним Мідекономрозвитку України, за ідентифікаційним номером UA.TR.101.

Сертифікат відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів № UA.101.MD.6.0897-21.00 від 19.11.2021 року, діє до 18.11.2026 року.

According to paragraph 16 of the Technical Regulations for Medical Devices, for marking the conformity mark of the manufacturer was provided the procedure of conformity assessment in accordance with the Procedure for internal control of medical devices, which is set out in Annex 8 to the Technical Regulations for Medical Devices approved by Resolution II of 02.10.2013 № 753.

The conformity assessment procedure was carried out by the conformity assessment body of the Ukrainian State Association "POLITEKHIMED", accredited by the National Accreditation Agency of Ukraine (certificate № 10174), appointed by the Ministry of Economic Development of Ukraine, under the identification number UA.TR.101.

Certificate of conformity to the Technical regulations of medical devices № UA.101.MD.6.0897-21.00 dated 19.11.2021, valid until 18.11.2026.

Термін дії Декларації про відповідність
The validity of the Declaration of conformity

До 18.11.2026
Till 18.11.2026

ХЕЛП С.А. декларує виконання основних вимог щодо медичного виробу згідно Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 753.

HELP S.A. declares the fulfillment of basic requirements for medical device according to the Technical Regulations on medical devices approved by the Cabinet of Ministers of Ukraine Decree of 02 October 2013 No. 753.

Декларація складена під відповідальність виробника,
The declaration is made under the responsibility of the manufacturer.

Місце видачі Аттика, Греція
Place of issue Attiki, Greece

Дата видачі/підпису 22.11.2021
Date of issue/signing

Підпис уповноваженої особи
Signature of Authorized person

Назва посади, ПІБ _____
Position, Full name

President & CEO Evangelos Zekkas

Ревітакса[®] ГЕЛЬ

Мелкий гель
для усунення сухості піхви

ВУВІАМ[®]

ГАЛУРОНОВА КИСЛОТА

Інструкція із застосування медичного виробу

Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА[®] гель»

Склад: гіалуронова кислота у формі натрію гіалуронату, пропіленгліколь, карбосмер, триетаноламін, вода очищена.

Функціональні властивості. Гіалуронова кислота є природним фізіологічним структурним елементом організму людини. Гіалуронова кислота зв'язує воду і утворює в'язко-еластичну мембрану-матрикс на поверхні слизової оболонки піхви. Таким чином, вона формує захисний матрикс на слизовій оболонці і допомагає відновити природне зволоження та може значно впливати на еластичність тканини і підтримувати природний процес загоєння.

Рекомендації щодо застосування. Вагінальний гель з гіалуроновою кислотою «РЕВІТАКСА[®] гель» призначений для усунення сухості піхви:

- жінкам у постменопаузальному періоді із встановленою атрофією вагіни і відчуттям подразнення, свербіжу та дискомфорту під час статевих контакту (диспареунія);

- жінкам у пременопаузальному періоді після недавнього хірургічного втручання у зоні геніталій, що створює передумови до диспареунії;

- жінкам із атрофією або дистрофією слизової оболонки піхви внаслідок дії іонізуючого опромінення, кріоабляції, хімотерапії, кортикостероїдів, оральних контрацептивів або будь-яких інших медичних втручань.

Сприяє загоєнню ран після дітонародження, прискоренню одужання після хірургічних гінекологічних процедур на піхві, для зниження запалення і усунення дискомфорту при сухості слизової оболонки піхви, пов'язаної зі старінням або дефіцитом естрогенів при менопаузі і для полегшення статевих актів.

Спосіб застосування та дози. «РЕВІТАКСА[®] гель» призначений дорослим для місцевого вагінального нанесення за потребою.

Рекомендується наносити гель ввечері перед сном або відповідно до порад лікаря.

Жінкам у постменопаузальному періоді із атрофією вагіни і сухістю через низькі рівні ендогенних естрогенів рекомендоване систематичне застосування гелю.

Жінкам у пременопаузальному періоді із недавніми хірургічними втручаннями в зоні статевих органів тривалість застосування залежить від ходу загоєння.

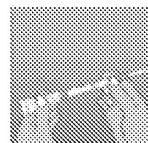
У осіб, які отримують опромінення, гель слід застосовувати паралельно із радіотерапією.

«РЕВІТАКСА[®] гель» слід застосовувати тільки місцево всередині піхви та/або зовнішньо у зоні статевих органів.

Мийте руки перед і після користування цим засобом.

Метод застосування при вагінальному нанесенні:

1. Спершу перед застосуванням зніміть ковпачок.
2. Під'єднайте аплікатор до туби, обертаючи його (див. мал.).
3. Обережно наповніть аплікатор необхідною кількістю гелю, встановивши дозу 2,5 ml (мл). Від'єднайте аплікатор від туби. Після кожного використання закривайте тубу ковпачком.



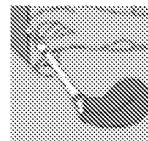
4. Не залишайте гель в аплікаторі більше 30 хвилин перед застосуванням. Це означає, що через 30 хвилин невикористаний гель разом із аплікатором слід викинути.

5. Ляжте на спину, обережно введіть аплікатор глибоко у вагіну і до кінця натисніть на плунжер (див. мал.).

6. Вийміть обидві частини аплікатора.

7. За необхідності, ви можете видалити надлишок гелю із вульви за допомогою серветки.

8. Викиньте аплікатор після використання.



Метод застосування при зовнішньому нанесенні:

Нанесіть на зону статевих органів зовні невелику кількість засобу (що дорівнює вмісту аплікатора).

Особливості застосування/застереження:

«РЕВІТАКСА® гель» призначений виключно для місцевого застосування всередині піхви або зовнішньо у зоні статевих органів.

«РЕВІТАКСА® гель» зазвичай добре переноситься і, якщо ваш лікар не порадив інакше, його можна застосовувати тривалий час.

Можна застосовувати під час менструацій.

Не використовуйте аплікатор повторно.

Вагітні жінки та жінки, які годують груддю, можуть використовувати гель за призначенням лікаря. Не використовуйте одночасно з дезінфікуючими засобами, що містять солі четвертинного амонію, наприклад бензалконію хлорид, оскільки в їх присутності гіалуронова кислота може випадати в осад.

Протипоказання. Підвищена чутливість до будь-якого компоненту.

Форма випуску. Вагінальний гель по 25 г (г) у тубі із 7 одноразовими аплікаторами у картонній коробці.

Термін придатності: 36 місяців від дати виготовлення. Термін придатності зазначено на упаковці. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці у сухому, темному, недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C. Використати протягом місяця після відкриття.



HELП S.A., вул. Валаорітоу, 10, 144 52 Метаморфозіс Аттіка, Греція /
HELP S.A., 10, Valaoritou str., 144 52 Metamorfosi Attiki, Greece

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «УНІВЕРСАЛЬНЕ АГЕНТСТВО «ПРО-ФАРМА», вул. Перемоги, буд. 9, офіс 20, Київ, 03170, Україна, тел.: +38(044)422-50-70



UA TR 101

Пояснення щодо символів:



Виробник



Температурне обмеження



Використати до



Аплікатори повторно використовувати заборонено



Дата виготовлення



Номер партії



Попередження! Ознайомитися із супровідними документами



Зверніться до інструкції із застосування



Знак відповідності технічним регламентам

UA TR 101

Дата перегляду: листопад 2021р.
ред. 01

PRO PHARMA