

Для уповноважених представників!

Щодо документів, які підтверджують повноваження від виробника вчиняти юридичні дії від його імені стосовно обов'язків виробника, встановлених Технічними регламентами.

Згідно з п.13 ТЕХНІЧНИЙ РЕГЛАМЕНТ щодо медичних виробів затверджено постановою Кабінету Міністрів України від 2 жовтня 2013 р. № 753

13) **уповноважений представник** - будь-яка юридична особа або фізична особа - підприємець, що є резидентом України або зареєстрована відповідно до законодавства України, представництво іноземного суб'єкта господарювання, що має *належним чином* підтвержені повноваження від виробника вчиняти юридичні дії від його імені стосовно обов'язків виробника, встановлених цим Технічним регламентом.

Згідно до ст. 34 Закону України «Про міжнародне приватне право»

Стаття 34. Право, що застосовується до довіреності

1. Порядок видачі, строк дії, припинення та правові наслідки припинення довіреності визначаються правом держави, у якій видана довіреність.

Тобто, виходячи з вищевикладеного, документи, які підтверджують повноваження від виробника вчиняти юридичні дії від його імені стосовно обов'язків виробника, встановлених Технічним регламентом має бути легалізований у Країні в якій він виданий.

Мати Апостиль або Легалізацію.