



Клиническая
биохимия

ООО «Агат-Мед»

105173, г. Москва, ул. Главная, 6-12

тел. (495) 777-41-92

agat@agat.ru www.agat.ru

ПАСПОРТ

Набор реагентов для определения гемоглобина в крови
гемиглобинцианидным методом

«Гемоглобин-АГАТ»

(600 опр. х 5 мл)

Серия 17/990920 Дата выпуска 09.2020 Годен до 10.2022
Количество наборов в серии 50000

Наименование показателя	Характеристика и норма по ТУ 9398-280-11498242-00	Результаты анализа
1. Внешний вид		
1.1. Трансформирующий реагент	Порошок желто-оранжевого цвета или смесь белых и оранжевых кристаллов	Смесь белых и оранжевых кристаллов
1.2. Ацетонциангидрин	Бесцветная прозрачная жидкость	Бесцветная прозрачная жидкость
1.3. Калибровочный раствор гемоглобина	Прозрачная жидкость от темно-красного до темно-коричневого цвета	Прозрачная жидкость темно-красного цвета
2. Технические характеристики		
2.1. Тест на соответствие калибратора контрольному лабораторному раствору гемоглобина 120 г/л, отклонение в %, не более	2	Соответствует
2.2. Чувствительность, г/л, не более	10	Соответствует
3. Показатели правильности определения		
3.1. Тест на "линейность" в диапазоне концентраций от 20 до 200 г/л, отклонение в %, не более	2	Соответствует
3.2. Тест на "открытие", отклонение в %, не более	2	Соответствует
3.3. Коэффициент вариации результатов определения, %, не более	2	Соответствует
3.4. Допустимый разброс результатов при параллельных определениях одной пробы разными наборами одной серии, %, не более	2	Соответствует
3.5. Время выхода оптической плотности на устойчивые показатели после добавления анализируемой пробы, мин, не более	20	Соответствует

Заключение ОКК ООО «Агат-Мед»:

Серия 17/990920 соответствует требованиям ТУ 9398-280-11498242-00

Начальник ОКК ООО «АГАТ-МЕД» Гладун В.В.

« 22 » сентября 2020г.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 28 октября 2013 года № ФСР 2009/04472

На медицинское изделие

Набор реактивов для тимоловой пробы "Тимоловая проба-Агат"

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "Агат-Мед"

(ООО "Агат-Мед"), Россия,

105173, г. Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Агат-Мед"

(ООО "Агат-Мед"), Россия,

105173, г. Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Место производства медицинского изделия

105173, г. Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Номер регистрационного досье № РД-2080/39533 от 23.10.2013

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 28 октября 2013 года № 6179-Пр/13
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0005064



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«ЕАС AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»
РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028
ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17
Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



№ 005032

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

(наименование лица)

105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12

(юридический адрес лица)

143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

(фактический адрес лица)

ИНН: 7719187311

ОГРН: 1037739078970

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ СООТВЕТСТВИЕ

системы менеджмента качества изделий медицинских Общества с ограниченной ответственностью «Агат-Мед» требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» применительно к разработке, производству и продаже медицинских изделий для in vitro диагностики: реагентов и наборов реагентов для клинической биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа
по сертификации:

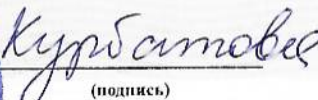

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:

М.П.




(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "ЕАС AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



РАЗРЕШЕНИЕ на применение знака соответствия системы добровольной сертификации ГОСТ Р «EAC AUDIT»

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842

ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ РЕШЕНИЯ О ВЫДАЧЕ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ
СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКИХ

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

(наименование лица)

105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12

(юридический адрес лица)

143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

(фактический адрес лица)

ИНН: 7719187311

ОГРН: 1037739078970

РАЗРЕШАЕТ

Применять знак соответствия системы добровольной сертификации «EAC AUDIT» на период действия сертификата соответствия № 04EAC1.CM.03842 в любой форме, исключаяющей возможность толкования его как знака соответствия качества продукции. Допускается использовать знак соответствия в рекламных буклетах, проспектах, брошюрах, плакатах, бланках организационно-распорядительной документации организации – держателя сертификата.

Руководитель органа
по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:

М.П.



(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «EAC AUDIT» И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р

«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@cacaudit.ru



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842-02

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Гладун Виталий Викторович

соответствует требованиям системы добровольной сертификации «EAC AUDIT», предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа
по сертификации:

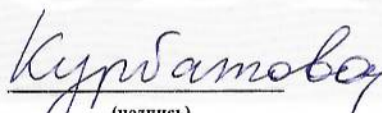

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:

М.П.




(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «EAC AUDIT» И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебрянская набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842-03

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Нефуков Юрий Николаевич

соответствует требованиям системы добровольной сертификации «EAC AUDIT», предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа
по сертификации:

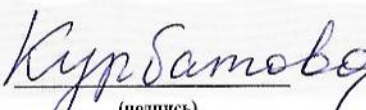

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:

М.П.




(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «EAC AUDIT» И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



Клиническая
биохимия

Agat

ООО «Агат-Мед»

105173, г. Москва, ул. Главная, 6-12

тел. (495) 777-41-92

agat@agat.ru www.agat.ru

ПАСПОРТ

Набор реагентов для определения
концентрации белка в моче, 660 опр. х 3 мл
«Белок в моче - АГАТ».

Серия..... 66/770421

Дата выпуска... 04.2021 Годен до... 05.2023

Количество наборов в серии... 500

Наименование показателя	Требования НТД предприятия	Результаты анализа
1. Внешний вид		
1.1 Калибровочный раствор альбумина	Жидкость бесцветная прозрачная без посторонних включений	Жидкость бесцветная прозрачная
1.2 Сульфосалициловая кислота	ГОСТ 4478-78	Соответствует
2. Технические характеристики		
2.1 Значение pH калибровочного раствора альбумина, ед., в интервале	6,5-8,0	Соответствует
3. Показатели правильности определения		
3.1 Соответствие стандартному образцу, отклонение, %, не более	2,0	Соответствует

Заключение ОКК ООО «Агат-Мед»:

Набор серии 66/770421 требованиям НТД предприятия соответствует.

Начальник ОКК ООО «АГАТ-МЕД» Гладун В.В.

«19» апреля 2021г.



МП

Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016

This is to certify that:

Helena Laboratories (UK) Ltd
trading as Helena Biosciences Europe
Queensway South
Team Valley Trading Estate
Gateshead
Tyne and Wear
NE11 0SD
United Kingdom

Holds Certificate Number:

MD 69326

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 for the following scope:

The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.



For and on behalf of BSI:

Gary E Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2002-10-25

Latest Revision Date: 2021-04-13

Effective Date: 2021-04-14

Expiry Date: 2024-04-13

Page: 1 of 2



003

...making excellence a habit.™

Certificate No: **MD 69326**

Location	Registered Activities
Helena Laboratories (UK) Ltd trading as Helena Biosciences Europe Sunderland Enterprise Park Colima Avenue Sunderland SR5 3XB United Kingdom	The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.
Helena Laboratories (UK) Ltd trading as Helena Biosciences Europe Queensway South Team Valley Trading Estate Gateshead Tyne and Wear NE11 0SD United Kingdom	The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.

Original Registration Date: 2002-10-25
Latest Revision Date: 2021-04-13

Effective Date: 2021-04-14
Expiry Date: 2024-04-13

Declaration of Conformity

helena
Biosciences Europe

HL-7-DC-0814 Rev. 1

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro* Diagnostic Medical Devices & CE marking.

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

Product Code	Description	GMDN Classification Code
5560	APTT Si L Minus	55981

I, the undersigned, declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: C.J. Sandercock

Title: QA and Regulatory Affairs Officer

Signed:



Date: 24 Nov 2020



Helena Biosciences Europe,
Gateshead, Tyne and Wear,
NE11 0SD, United Kingdom
Tel +44 (0)191 482 8440

info@helena-biosciences.com

www.helena-biosciences.com



Prince Technologies B.V.
Waanderweg 62,
7812 HZ Emmen,
The Netherlands

Declaration of Conformity

helena
Biosciences Europe

HL-7- 0511 DC DOI 2013/08 (3)

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro Diagnostic Medical Devices & CE marking.*

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

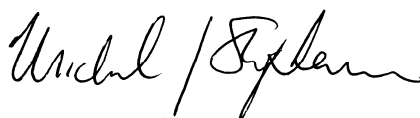
Product Code	Description	GMDN Classification Code
5376	Clauss Fibrinogen 100	55997
5376H	Clauss Fibrinogen 100	55997

I, the undersigned declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: M.J. Stephenson

Title: Managing Director

Signed:



Date: 05 Aug 2013

Tel +44 (0)191 482 8440
Fax +44 (0)191 482 8442
info@helena-biosciences.com
www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe
Queensway South, Team Valley Trading Estate,
Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD,
United Kingdom

Declaration of Conformity

helena
Biosciences Europe

HL-7- 0135 DC DOI 2013/10 (6)

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro Diagnostic Medical Devices & CE marking.*

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

Product Code	Description	GMDN Classification Code
5183	Routine Control SA	30590

I, the undersigned declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: M.J. Stephenson

Title: Managing Director

Signed:



Date: 31st October 2013

Tel +44 (0)191 482 8440
Fax +44 (0)191 482 8442
info@helena-biosciences.com
www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe
Queensway South, Team Valley Trading Estate,
Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD,
United Kingdom

Declaration of Conformity

helena
Biosciences Europe

HL-7- 0137 DC DOI 2013/10 (6)

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro Diagnostic Medical Devices & CE marking.*

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

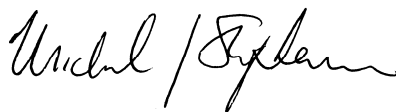
Product Code	Description	GMDN Classification Code
5186	Routine Control N	30590

I, the undersigned declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: M.J. Stephenson

Title: Managing Director

Signed:



Date: 31st October 2013

Tel +44 (0)191 482 8440
Fax +44 (0)191 482 8442
info@helena-biosciences.com
www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe
Queensway South, Team Valley Trading Estate,
Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD,
United Kingdom

Declaration of Conformity

helena
Biosciences Europe

HL-7- 0138 DC DOI 2013/10 (6)

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro Diagnostic Medical Devices & CE marking.*

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

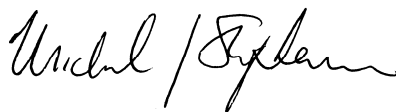
Product Code	Description	GMDN Classification Code
5187	Routine Control A	30590

I, the undersigned declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: M.J. Stephenson

Title: Managing Director

Signed:



Date: 31st October 2013

Tel +44 (0)191 482 8440
Fax +44 (0)191 482 8442
info@helena-biosciences.com
www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe
Queensway South, Team Valley Trading Estate,
Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD,
United Kingdom



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**
Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15

Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»
Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Рег. № VCS-IST.SS.RU.0214.04.20

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО
СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА
СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ
(область сертификации указана в приложении №1. Приложение является неотъемлемой
частью сертификата)
ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015)

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

ООО «Медиклон»
Адрес: 127276 Москва, Ботаническая ул, дом 35
ИНН 7719191607 ОГРН 1027700153766

Дата выдачи: 28.04.2020

Срок действия до: 28.04.2023

Руководитель органа:


Малиновский Э.Г.

Эксперт:


Анафиев А.Р.



НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В
СООТВЕТСТВИИ С ВЫШЕУКАЗАННЫМ СТАНДАРТОМ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО
СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «МТС» И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ
ПРОХОЖДЕНИИ ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**

Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15

Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»

Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

Приложение № 1

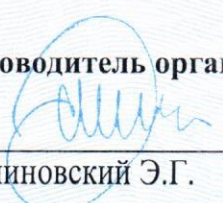
к сертификату соответствия № VCS-IST.SS.RU.0214.04.20

Область сертификации системы менеджмента качества:

21.20.2 Производство материалов, применяемых в медицинских целях



Руководитель органа:


Малиновский Э.Г.

Эксперт:


Анафиев А.Р.



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**

Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15

Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»

Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПЕРСОНАЛА

Рег.№ VCS-IST.EXP.RU.1136.04.20

Настоящий сертификат удостоверяет, что

Викторов Николай Александрович

Соответствует требованиям СДС «МТС» предъявляемым к

ВНУТРЕННИМ АУДИТОРАМ

по направлению

ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015)

Настоящий сертификат предоставляет право на проведение внутренних проверок систем
менеджмента качества

Дата выдачи: 28.04.2020

Срок действия до: 28.04.2023

Руководитель органа:


Малиновский Э.Г.



Эксперт:


Анафиев А.Р.

*Сертификат выдан на основании решения комиссии в системе добровольной сертификации
«Международные Технологии Стандартизации» от 27.04.2020
Зарегистрирован в Реестре аудиторов внутренних проверок системы добровольной
сертификации «Международные Технологии Стандартизации» Протокол № 04 от 28.04.2020*



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**

Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15

Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»

Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПЕРСОНАЛА

Рег. № VCS-IST.EXP.RU.1237.02.20

Настоящий сертификат удостоверяет, что

Ерышев Роман Михайлович

Соответствует требованиям СДС «МТС» предъявляемым к

ВНУТРЕННИМ АУДИТОРАМ

по направлению

ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015)

Настоящий сертификат предоставляет право на проведение внутренних проверок систем
менеджмента качества

Дата выдачи: 28.04.2020

Срок действия до: 28.04.2023

Руководитель органа:


Малиновский Э.Г.



Эксперт:


Анафиев А.Р.

Сертификат выдан на основании решения комиссии в системе добровольной сертификации
«Международные Технологии Стандартизации» от 27.04.2020
Зарегистрирован в Реестре аудиторов внутренних проверок системы добровольной
сертификации «Международные Технологии Стандартизации» Протокол № 04 от 28.04.2020



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**
Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15
Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»
Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ПЕРСОНАЛА

Рег. № VCS-IST.EXP.RU.1238.02.20

Настоящий сертификат удостоверяет, что

Ющенко Кристина Валерьевна

Соответствует требованиям СДС «МТС» предъявляемым к

ВНУТРЕННИМ АУДИТОРАМ

по направлению

ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015)

Настоящий сертификат предоставляет право на проведение внутренних проверок систем менеджмента качества

Дата выдачи: 28.04.2020

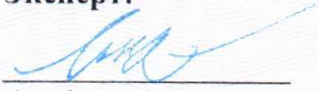
Срок действия до: 28.04.2023

Руководитель органа:


Малиновский Э.Г.



Эксперт:


Анафиев А.Р.

*Сертификат выдан на основании решения комиссии в системе добровольной сертификации
«Международные Технологии Стандартизации» от 27.04.2020
Зарегистрирован в Реестре аудиторов внутренних проверок системы добровольной
сертификации «Международные Технологии Стандартизации» Протокол № 04 от 28.04.2020*



**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**
Зарегистрирована в едином реестре систем добровольной сертификации
Регистрационный № РОСС RU.31763.04ЖОЭ2

Рег. № VCS-IST.OS3.RU.0001.02.15
Орган по сертификации СДС «МТС» ООО «Парадигма»
Адрес: 191014, г. Санкт-Петербург, Басков пер., д. 13-15, лит. А, пом. 42 Н
тел.: 8 (812) 425-34-39; e-mail: iso.sds@mail.ru

РАЗРЕШЕНИЕ

№ VCS-IST.RZ.RU.0214.04.20

**НА ПРИМЕНЕНИЕ ЗНАКА СООТВЕТСТВИЯ
СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«МЕЖДУНАРОДНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ СТАНДАРТИЗАЦИИ»**

РАЗРЕШЕНИЕ ВЫДАНО

ООО «Медиклон»
Адрес: 127276 Москва, Ботаническая ул, дом 35
ИНН 7719191607 ОГРН 1027700153766

**НА ОСНОВАНИИ СЕРТИФИКАТА
№ VCS-IST.SS.RU.0214.04.20**



Дата выдачи: 28.04.2020

Срок действия до: 28.04.2023

Условия применения Знака соответствия:
Фирменные бланки предприятия, договоры, рекламные и печатные издания

Руководитель органа

Малиновский Э.Г.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06043

от 05 ноября 2009 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
и подтверждает, что медицинское изделие

Набор реагентов для определения групп крови человека систем АВО,
Резус и Kell (Цоликлоны анти-А, анти-В, анти-АВ, анти-А1, анти-АсЛ,
анти-D супер, анти-D (IgG), анти-С супер, анти-с супер, анти-Е супер,
анти-е супер, анти-Kell супер) по ТУ 9398-101-51203590-2009
производства

Обществу с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
место производства:

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия —

соответствующее регистрационному досье № 67875 от 22.09.2009

приказом Росздравнадзора от 05 ноября 2009 года № 8861-Пр/09

и приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0001849



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06043

Лист 1

- цоликлон анти-А - моноклональные антитела (IgM) к антигену А;
- цоликлон анти-В - моноклональные антитела (IgM) к антигену В;
- цоликлон анти-АВ - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В;
- цоликлон анти-А1 - фитогемагглютинин к антигену А1;
- цоликлон анти-АсЛ - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А1 и А2;
- цоликлон анти-D супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену D;
- цоликлон анти-D (IgG) - моноклональные антитела (IgG) к антигену D;
- цоликлон анти-С супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену С;
- цоликлон анти-с супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену с;
- цоликлон анти-Е супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену Е;
- цоликлон анти-е супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену е;
- цоликлон анти-Kell супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену К;

≡

Приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с досье допущено к обращению на
территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

05 ноября 2009 года

0001890





ООО "Медиклон"

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

П А С П О Р Т - С Е Р Т И Ф И К А Т П Р О И З В О Д И Т Е Л Я
на «Набор реагентов для определения групп крови человека
систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009
(ЦОЛИКЛОН Анти-D Супер)

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г

Наименование: Цоликлон Анти-D Супер во флаконах по 10 мл с зелеными крышками

Серия: 212108

Единица: 100 мл

Изготовлен: 30.08.2021

Количество единиц 40

Годен до: 30.08.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: Дс212108 от 30.08.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид	Прозрачная жидкость светло-бежевого цвета.	Соответствует
2. Серологические свойства		
2.1 Специфичность	Цоликлон Анти-D Супер не должен агглютинировать D(-) эритроциты.	Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Четкая реакция агглютинации должна наступать в течение 30 сек. после смешивания реагента с D(+) эритроцитами	Соответствует 30сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона Анти-D Супер в реакции агглютинации на плоскости с D(+) эритроцитами 1:32 Титр Цоликлона Анти-D Супер в реакции прямой агглютинации с D(+) эритроцитами в микроплате не ниже 1:256	Соответствует 1:32 Соответствует 1:256

Цоликлон соответствует требованиям ТУ - 9398-101-51203590-2009

Заведующая
ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Юценко





ООО "Медиклон"

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т\ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ на «Набор реагентов для определения групп крови человека систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009

Цоликлон анти – А – моноклональные антитела (IgM) к антигену А

Цоликлон анти – В – моноклональные антитела (IgM) к антигену В

Цоликлон анти – АВ – моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-В во флаконах по 10 мл с синими крышками

Серия: 018809

Единица: 100 мл

Изготовлен: 06.09.2021

Количество единиц 40

Годен до: 06.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: B018809 от 06.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-АВ	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I) Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) – 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) – 1:64 Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) – 1:32 - 1:64 и В(III) – 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ – 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко



ООО "Медиклон"

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ на «Набор реагентов для определения групп крови человека систем ABO, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009

Цоликлон анти – А – моноклональные антитела (IgM) к антигену А

Цоликлон анти – В – моноклональные антитела (IgM) к антигену В

Цоликлон анти – АВ – моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-AB

Серия: 013309

Единица: 100 мл

Изготовлен: 27.09.2021

Количество единиц 10

Годен до: 27.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: AB013309 от 27.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-AB	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I) Цоликлон анти-AB не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) – 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) – 1:64 Титр Цоликлона анти-AB в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) – 1:32 - 1:64 и В(III) – 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ – 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко



МЕДИКЛОН

ООО "Медиклон"

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
на «Набор реагентов для определения групп крови человека
систем ABO, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009

Цоликлон анти - А - моноклональные антитела (IgM) к антигену А

Цоликлон анти - В - моноклональные антитела (IgM) к антигену В

Цоликлон анти - АВ - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-А во флаконах по 10 мл с красными крышками

Серия: 018709

Единица: 100 мл

Изготовлен: 06.09.2021

Количество единиц 40

Годен до: 06.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: A018709 от 06.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-АВ	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I) Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) - 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) - 1:64 Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) - 1:32 - 1:64 и В(III) - 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ - 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко

Certificate

mdc medical device certification GmbH
certifies that

VECTOR



**AO Vector-Best
Research and Production Area
Building 36, Office 211, Koltsovo
630559 Novosibirsk region
Russian Federation**

**with the locations listed in the attachment
for the scope**

**Design and development, production and distribution of
medical devices for in vitro diagnostics (PCR, ELISA, Biochemistry)**
has introduced and applies a

Quality Management System

The mdc audit has proven that this quality management system
meets all requirements of the following standard

EN ISO 13485

Medical devices – Quality management systems –
Requirements for regulatory purposes

EN ISO 13485:2016 + AC:2016 - ISO 13485:2016

Valid from	2020-07-04
Valid until	2023-07-03
Registration no.	D1213100019
Report no.	P20-00568-173687
Stuttgart	2020-06-02


Head of Certification Body



Attachment of the certificate

No. D1213100019

date 2020-06-02

Page 1 of 1

Location	Scope
AO Vector-Best Arbuzova str. 1/1, 630117 Novosibirsk Russian Federation	design and development, production and distribution of medical devices for in vitro diagnostics
AO Vector-Best Research and Production area, building 36, Koltsovo, 630559 Novosibirsk region Russian Federation	design and development, production of medical devices for in vitro diagnostics
AO Vector-Best Pasechnaya str, 3, 630117 Novosibirsk Russian Federation	design and development, production of medical devices for in vitro diagnostics



mdc medical device certification GmbH
Kriegerstraße 6
D-70191 Stuttgart, Germany
Phone: +49-(0)711-253597-0
Fax: +49-(0)711-253597-10
Internet: <http://www.mdc-ce.de>


Head of Certification Body

EC DECLARATION OF CONFORMITY

ZAO "Vector-Best" hereby ensures under own responsibility and declares that the products listed on pages 2,4 are in conformity with applicable provisions and fulfill the essential requirements of Annex I Directive 98/79/EC of 27 October 1998 regarding in vitro diagnostic medical devices.

Classification of products: Other devices (all devices except Annex II and self-testing devices)

Conformity assessment procedure: Annex III (not including section G).

Manufacturer: ZAO "Vector-Best"
Address: AHC, Koltsovo,
Novosibirsk Region, 630559, Russia,
Tel: +7 (383) 363 20 60,
Fax: +7 (383) 363 35 55

European authorized representative: Bioron GmbH,
Rheinhorststr. 18, D-67071
Ludwigshafen, Germany,
tel.: +49 (0) 621 5720 915,
fax: +49 (0) 621 5720 916

Date: 2013/04/12



Murat Khussainov
General Director ZAO «Vector-Best»

No.	Product name	Identification data	REF
1.	Vectohep A-IgM	ELISA kit for determination of IgM to hepatitis A virus	D-0352
2.	Vectohep A-IgG	ELISA kit for quantitative and qualitative determination of IgG to hepatitis A virus	D-0362
3.	Vectohep TTV-IgG	ELISA kit for determination of IgG to TT virus	D-0802
4.	Vectohep E-IgG	ELISA kit for determination of IgG to hepatitis E virus	D-1056
5.	Vectohep E-IgM	ELISA kit for determination of IgM to hepatitis E virus	D-1058
6.	Vectohep G-IgG	ELISA kit for determination of IgG to hepatitis G virus	D-1252
7.	LymeBest-IgG	ELISA kit for determination of IgG to infectious borreliosis agents	D-1452
8.	LymeBest-IgM	ELISA kit for determination of IgM to infectious borreliosis agents	D-1454
9.	RecombBest antipallidum-IgG	ELISA kit for determination of IgG to Treponema pallidum	D-1852
10.	RecombBest antipallidum-total antibodies	ELISA kit for determination of total antibodies to Treponema pallidum	D-1856
11.	RecombBest antipallidum-IgM	ELISA kit for determination of IgM to Treponema pallidum	D-1858
12.	RecombBest antipallidum-total antibodies	ELISA kit for determination of total antibodies to Treponema pallidum	D-1857
13.	VectohSV-1,2 - IgG	ELISA kit for determination of IgG to herpes simplex virus types 1 and 2	D-2152
14.	VectohSV - IgM	ELISA kit for determination of IgM to herpes simplex virus types 1 and 2	D-2154
15.	VectohHV-8 - IgG	ELISA kit for determination of IgG to human herpes virus type 8	D-2160
16.	VectohHV-8 - IgG	ELISA kit for determination of IgG to human herpes virus type 8	D-2166
17.	Ureaplasma urealyticum - IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to Ureaplasma urealyticum antigens	D-2254
18.	Ureaplasma urealyticum - IgA-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgA to Ureaplasma urealyticum antigens	D-2258
19.	VectoParotitis-IgG	ELISA kit for determination of IgG to parotitis virus	D-2602
20.	VectoParotitis-IgM	ELISA kit for determination of IgM to parotitis virus	D-2604
21.	Toxocara-IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to toxocara antigens	D-2752
22.	Opisthorchiasis - IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to opisthorchiasis antigens	D-2952
23.	Echinococcus-IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to Echinococcus	D-3356

	antigens	
24. Ascend-IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to Ascaris lumbricoides	D-3452
25. Lambda-antibodies-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG, IgM and IgA to Lambda antibodies	D-3552
26. Lambda-IgM-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgM to Lambda antibodies	D-3554
27. Lambda-antigen-EIA-BEST	ELISA kit for determination of Lambda antigen	D-3556
28. Helicobacter pylori-CagA-antigen-EIA-BEST	ELISA kit for determination of total antibodies to CagA Helicobacter pylori	D-3752
29. TSH-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of thyroid-stimulating hormone	X-3952
30. T3 total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total triiodothyronine	X-3954
31. T4 total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total thyroxine	X-3956
32. Anti-TPO-EIA-BEST	ELISA kit for determination of antibody concentration to thyroperoxidase	X-3968
33. PAP-A-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of pregnancy-associated plasma protein A	D-4160
34. Mycoplasma hominis-IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to Mycoplasma hominis	D-4352
35. Mycoplasma hominis-IgA-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgA to Mycoplasma hominis	D-4356
36. Mycoplasma pneumoniae-IgG-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgG to Mycoplasma pneumoniae	D-4362
37. Mycoplasma pneumoniae-IgM-EIA-BEST	ELISA kit for determination of IgM to Mycoplasma pneumoniae	D-4366
38. Vedocriean - CHF - IgG	ELISA kit for determination of IgG to Crimean-Congo hemorrhagic fever virus	D-5052
39. Vedocriean - CHF - IgM	ELISA kit for determination of IgM to Crimean-Congo hemorrhagic fever virus	D-5054
40. CEA-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of carcinoembryonic antigen	T-8454
41. AFP-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of Alpha-Fetal Protein	T-8456
42. CA-125-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of oncomarker CA-125	T-8466
43. CA 19-9-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of CA 19-9	T-8470
44. CA 15-3-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of oncomarker CA 15-3	T-8472
45. NSE-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of neuron specific enolase	T-8476

46. Ferritin-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of ferritin	T-8552
47. IgE total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total IgE	A-8660
48. IgG total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total IgG	A-8662
49. IgM total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total IgM	A-8664
50. IgA total-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of total IgA	A-8666
51. Gamma-interferon-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of gamma-interferon	A-8752
52. Interleukine-4-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of interleukine-4	A-8754
53. Alpha-TNF-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of alpha-tumor necrosis factor	A-8756
54. Alpha-Interferon-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of alpha-interferon	A-8758
55. Interleukine-6-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of interleukine-6	A-8768
56. Interleukine-2-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of interleukine-2	A-8772
57. Procalcitonin-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of procalcitonin	A-9004
58. NTproBNP-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of N-terminal pro-hormone of brain natriuretic peptide	A-9102
59. Troponin I-EIA-BEST	ELISA kit for determination of concentration of troponin I	A-9106

CERTIFICATE OF REGISTRATION



Lorne Laboratories Ltd

Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate
Danehill
Lower Earley
Berkshire RG6 4UT UNITED KINGDOM

REPs Facility ID: F001410

UL Medical Regulatory Services of UL LLC®(UL) issues this certificate to the Firm named above, after auditing the Firm's quality management system and finding it in conformance per the defined scope with respect to:

ISO 13485:2016

with additional regulatory requirements listed on final page of this certificate.

The design and manufacture of in vitro diagnostic reagents for the detection of the blood groups.



Authorized by

Michael J. Windler, P.E.
Manager of Global Regulatory Service
Distinguished Member of the Technical Staff
UL Life and Health Sciences
UL LLC



Check Certificate
Status: [here](#)

File Number	A12241	Cycle Start Date	May 23, 2020
Certificate Number	1459.200523	Effective Date	May 23, 2020
Initial Issue Date	June 26, 2018	Expiry Date	May 22, 2023

This quality system registration is included in UL's Directory of Registered Firms and applies to the provision of goods and/or services as specified in the scope of registration from the address(es) shown above. By issuance of this certificate the firm represents that it will maintain its registration in accordance with the applicable requirements. This certificate is not transferable and remains the property of UL Medical and Regulatory Services of UL LLC. Certificates may be verified by visiting the Online Certifications Directory on UL.com.



**UL Medical and Regulatory
Services UL, LLC is an MDSAP
Recognized Auditing
Organization**

UL LLC
333 Pfingsten Road
Northbrook, IL 60062-2096 USA



Lorne Laboratories Ltd

Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate
Danehill
Lower Earley
Berkshire RG6 4UT UNITED KINGDOM

REPs Facility ID: **F001410**

Additional Regulatory Requirements

Brazil:

- RDC ANVISA n. 16/2013
- RDC ANVISA n. 23/2012
- RDC ANVISA n. 67/2009

Canada:

- Medical Devices Regulations – Part 1- SOR 98/282

File Number	A12241	Cycle Start Date	May 23, 2020
Certificate Number	1459.200523	Effective Date	May 23, 2020
Initial Issue Date	June 26, 2018	Expiry Date	May 22, 2023

This quality system registration is included in UL's Directory of Registered Firms and applies to the provision of goods and/or services as specified in the scope of registration from the address(es) shown above. By issuance of this certificate the firm represents that it will maintain its registration in accordance with the applicable requirements. This certificate is not transferable and remains the property of UL Medical and Regulatory Services of UL LLC. Certificates may be verified by visiting the Online Certifications Directory on UL.com.



**UL Medical and Regulatory
Services UL, LLC is an MDSAP
Recognized Auditing
Organization**

UL LLC
333 Pfingsten Road
Northbrook, IL 60062-2096 USA

LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS
THE AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

otorga el certificado número
grants the certificate no.

2013 11 0039 EN

según la norma
in accordance with the standard

UNE-EN ISO 13485: 2018

(EN ISO 13485: 2016 & ISO 13485: 2016)

Productos Sanitarios: Sistemas de Gestión de Calidad – Requisitos para fines reglamentarios

Medical devices – Quality management systems - Requirements for regulatory purposes

a la empresa
to the company

Dia.Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l.

Sede social y de fabricación/ Headquarters and manufacturing facility

Via G. Carducci, 27-20099-Sesto San Giovanni-Milano-Italy

Para las siguientes actividades / For the following activities:

Diseño, desarrollo y producción de reactivos y productos reactivos, calibradores y materiales de control para inmunoquímica, microbiología, inmunología infecciosa y técnicas de biología molecular.

Diseño, desarrollo, producción y servicio técnico de instrumentos y software para diagnóstico *in vitro*.

Design, development and manufacturing of reagents, reagent products, calibrators and control materials for immunochemistry, microbiology, infectious immunology and molecular biology techniques.

Design and development, management of production and technical servicing of instruments and software for "in vitro" diagnostic.

Modificaciones de alcance/ Scope modifications: Ver Anexo I / see Annex I

Fecha de validez/ Date of validity: Desde/ From: 25-02-2021 Hasta/To: 18-11-2023

Certificación inicial/ Initial certification date: 27-11-2013

Renovaciones / Renewal of certification dates: 8-03-2019; 25-02-2021

Madrid, 23 de febrero de 2021

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Fdo. M^a Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 23/02/2021

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 4TEYRF78EE



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 1 de 2

CERTIFICACIÓN 13485

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 902.101.322 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ANEXO I / ANNEX I

CERTIFICADO UNE-EN ISO 13485: 2018/ UNE-EN ISO 13485: 2018 CERTIFICATE

Modificaciones del alcance / Scope modifications:

Fecha/Date	Descripción de la modificación/ Modification description
18-12-2018	Cambio en la descripción del tipo de técnica en el ámbito tecnológico (inmunología infecciosa y técnicas de biología molecular). Cambio del nivel de detalle en la descripción del ámbito tecnológico <i>Change in the description of the method of analysis in the technological scope (infectious immunology and molecular biology techniques).</i> <i>Change in the level of detail of the technological scope description.</i>
8-03-2019	Ampliación del ámbito tecnológico para incluir: Inmunoquímica y microbiología Instrumentos y software para diagnóstico "in vitro". Modificación del alcance para incluir la actividad de asistencia técnica para Instrumentos y software para diagnóstico "in vitro". <i>Extension of technological scope:</i> <i>Immunochemistry and Microbiology</i> <i>Instruments and software for "in vitro" diagnostic</i> <i>Modification of the scope to include the activity of technical servicing of instruments and software for "in vitro" diagnostic</i>

Madrid, 23 de febrero de 2021

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

Fdo. M^a Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 23/02/2021

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 4TEYRF78EE



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 2 de 2

CERTIFICACIÓN 13485

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 902.101.322 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89



CERTIFICADO DE EXAMEN CE DE DISEÑO
de acuerdo con el Anexo IV, punto 4, de la Directiva 98/79/CE

EC DESIGN-EXAMINATION CERTIFICATE
in accordance with Annex IV, Section 4, Directive 98/79/EC
PRÓRROGA/EXTENSION — Fecha inicial/ Initial date: 04/12/2008
Fecha de última prórroga/ Last extension date: 27/11/2013

Certificado nº/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON nº/NB no
2008 12 0588 ED	Desde/From 19/11/2018 Hasta/To 18/11/2023	0318

A favor de /In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: DIA. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l.

Dirección/Address: Via G. Carducci, 27 -20099- Sesto San Giovanni – Milano (Italy).

Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative:

Nombre/Name: Idem **Dirección/Address:** Idem

Para el producto/For the product:

Categoría/Category: Productos Sanitarios para Diagnóstico “In Vitro” / In Vitro Diagnostic Medical Devices

Grupo genérico/Generic group: Diagnóstico de enfermedades infecciosas / Diagnostic of infectious diseases

Tipo/Type: Especificados en Anexos de este Certificado/Specified in Annexes to this Certificate.

Elaborado en/In the facilities:

Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l.

Via G. Carducci, 27 -20099- Sesto San Giovanni – Milano (Italy).

Este certificado debe ir acompañado por el certificado CE de Sistema de Garantía de Calidad Total Nº 2003 12 0388 CT/ This certificate must be accompanied by the EC Full Quality Assurance System Certificate Nº 2003 12 0388 CT.

Este certificado es consecuencia de la evaluación de la documentación técnica del diseño contenida en el expediente Nº 2003 05 0240, y garantiza que el diseño de los productos descritos cumple los requisitos de la Directiva/ This certificate is issued on the assessment of the design documentation contained in dossier Nº 2003 05 0240, and guarantees that the design of the described products fulfil the requirements of the Directive.

Madrid, 19 de noviembre de 2018

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

 **agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**

Fdo. Mª Jesús Lamas Díaz

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: P6LLDBAA94

Fecha de la firma: 19/11/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

on0318@aemps.es

Página 1 de 2

ORGANISMO NOTIFICADO 0318

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 902.101.322 / (+34) 91.822.59.97

Fax: (+34) 91.822.52.89



CERTIFICADO DE EXAMEN CE DE DISEÑO
de acuerdo con el Anexo IV, punto 4, de la Directiva 98/79/CE

EC DESIGN-EXAMINATION CERTIFICATE
in accordance with Annex IV, Section 4, Directive 98/79/EC
PRÓRROGA/EXTENSION — Fecha inicial/ Initial date: 04/12/2008
Fecha de última prórroga/ Last extension date: 27/11/2013

Certificado nº/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON nº/NB no
2008 12 0588 ED	Desde/From 19/11/2018 Hasta/To 18/11/2023	0318

A favor de/In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: Dia. Pro Diagnostic Bioprobes S.r.l.

Dirección/Address: Via G. Carducci, 27 -20099- Sesto San Giovanni – Milano (Italy).

Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative:

Nombre/Name: Idem **Dirección/Address:** Idem

Tipo de producto / Device type: Reactivos y productos reactivos, calibradores y materiales de control para el diagnóstico de enfermedades infecciosas / Reagents, and reagent products, calibrators and control materials for diagnostic of human infectious diseases.

Clasificación/Classification: Lista A, Anexo II / List A, Annex II

Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación en muestras humanas de marcadores de infección por Hepatitis B, mediante técnicas de Inmunoabsorción enzimática (ELISA)/ Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification in human specimens of markers of Hepatitis B infection, by Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) [NANDO: IVD 0203]

HBs Ag one Version ULTRA ELISA cualitativo / ELISA qualitative

- SAG1ULTRA.CE (192 tests)
- SAG1ULTRA.CE.96 (96 tests)
- SAG1ULTRA.CE.480 (480 tests)
- SAG1ULTRA.CE.960 (960 tests)
- SAG1ULTRA.CE.DB (192 tests - for Dia.Blood application)

Este certificado ampara todas las marcas de estos productos incluidas por el fabricante en su declaración de conformidad. / This certificate covers all trademarks of these products included by the manufacturer in his declaration of conformity.

Madrid, 19 de noviembre de 2018

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

 **agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**

Fdo. Mª Jesús Lamas Díaz

Firmado digitalmente por: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

Localizador: P6LLDBAA94

Fecha de la firma: 19/11/2018

Puede comprobar la autenticidad del documento en la aplicación Localizador de la Web de la AEMPS

CORREO ELECTRÓNICO

on0318@aemps.es

Página 2 de 2

ORGANISMO NOTIFICADO 0318

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8

28022 MADRID

Tel.: (+34) 902.101.322 / (+34) 91.822.59.97

Fax: (+34) 91.822.52.89

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Lorne Laboratories Ltd declares that the following in vitro diagnostic reagent:

Product name	Catalogue number
ASO Latex kit	031100A

has been classified as non List A, non List B (Directive 98/79/EC, Annex II) and complies with the essential requirements and provisions of Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council (also SI 2002 No.618 which transposes the requirements of Directive 98/79/EC).

and is in conformity with the national standards transposing harmonised standards:

- BS EN 980:2008
- BS EN ISO 13485:2012
- BS EN 13612:2002
- BS EN 13640:2002
- BS EN 13641:2002
- BS EN ISO 14971:2012
- BS EN ISO 18113, parts 1&2

The conformity assessment procedure performed was in accordance with Annex III of Directive 98/79/EC.

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of Lorne Laboratories Ltd and is valid from 13 April 2016.



Eddy Velthuis
Technical Director

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Lorne Laboratories Ltd declares that the following in vitro diagnostic reagent:

Product name	Catalogue number
RF Latex kit	830100A

has been classified as non List A, non List B (Directive 98/79/EC, Annex II) and complies with the essential requirements and provisions of Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council (also SI 2002 No.618 which transposes the requirements of Directive 98/79/EC).

and is in conformity with the national standards transposing harmonised standards:

- BS EN 980:2008
- BS EN ISO 13485:2012
- BS EN 13612:2002
- BS EN 13640:2002
- BS EN 13641:2002
- BS EN ISO 14971:2012
- BS EN ISO 18113, parts 1&2

The conformity assessment procedure performed was in accordance with Annex III of Directive 98/79/EC.

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of Lorne Laboratories Ltd and is valid from 13 April 2016.



Eddy Velthuis
Technical Director

EC DECLARATION OF CONFORMITY

Lorne Laboratories Ltd declares that the following in vitro diagnostic reagent:

Product name	Catalogue number
CRP Latex kit	850100A

has been classified as non List A, non List B (Directive 98/79/EC, Annex II) and complies with the essential requirements and provisions of Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council (also SI 2002 No.618 which transposes the requirements of Directive 98/79/EC).

and is in conformity with the national standards transposing harmonised standards:

- BS EN 980:2008
- BS EN ISO 13485:2012
- BS EN 13612:2002
- BS EN 13640:2002
- BS EN 13641:2002
- BS EN ISO 14971:2012
- BS EN ISO 18113, parts 1&2

The conformity assessment procedure performed was in accordance with Annex III of Directive 98/79/EC.

This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of Lorne Laboratories Ltd and is valid from 13 April 2016.



Eddy Velthuis
Technical Director

DECLARATION OF CONFORMITY

PRODUCT IDENTIFICATION

Product name	Catalogue number
TPHA Microtitre plate kit	043100A

MANUFACTURER

Name	Lorne Laboratories
Address	Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate Danehill Lower Earley Berks, RG6 4UT
Country	United Kingdom

MEANS OF CONFORMITY

I hereby declare that the products listed above comply with the essential requirements and provisions of Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council (also SI 2002 No.618 which transposes the requirements of Directive 98/79/EC).

This declaration is valid from 17 May 2015.



Eddy Velthuis
Technical Director

DECLARATION OF CONFORMITY

PRODUCT IDENTIFICATION

Product name	Catalogue number
RPR Carbon kit	044150A 044500A

MANUFACTURER

Name	Lorne Laboratories
Address	Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate Danehill Lower Earley Berks, RG6 4UT
Country	United Kingdom

MEANS OF CONFORMITY

I hereby declare that the products listed above comply with the essential requirements and provisions of Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council (also SI 2002 No.618 which transposes the requirements of Directive 98/79/EC).

This declaration is valid from 17 May 2015.



Eddy Velthuis
Technical Director

HOLTSCH Medizinprodukte GmbH

In den Faltern 13 . D – 65232 Taunusstein
Germany

Declaration of conformity

This is to confirm that

the swab dispenser **Quickpad®**
containing fleece swabs, saturated with 70% isopropyl alcohol (V/V)

is

manufactured, packaged and sterilized in accordance with the rules of GMP and the
paragraph 13 of the GERMAN MEDICAL LAW.

These swabs are equal to a
Medical Device Class I (UMNDS Code15-252)
and are checked and released

conform to

the German Medical Product Law according to

the
Medical Device Directive 93/42/EEC
of the European Counsel.

Taunusstein, November 17th , 2021

HOLTSCH Medizinprodukte GmbH


HOLTSCH
Medizinprodukte GmbH
In den Faltern 13 · 65232 Taunusstein
Malte Hertzberg
(Certified Biologist)

Паспорт

Краситель Азур-эозин по Романовскому (МиниМед-Р) ТУ 9398-003-29508133-2011

Серия	69	Дата изготовления	06.2021 г.	Использовать до	06.2022 г.
-------	----	-------------------	------------	-----------------	------------

1. Назначение

Предназначен для окрашивания форменных элементов крови.

2. Технические требования

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид		
1.1. Краситель	Темно-синяя сиропообразная жидкость без нерастворимых примесей	соответствует
1.2. Буфер фосфатный	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует
2. Плотность раствора красителя при комнатной температуре 20±2°C, г/см ³	1,000 – 1,100	1,01
3. Время наступления окраски мазка (при разведении красителя 1:19), мин, не более	50	30
4. Окраска форменных элементов крови	эритроциты – розовые с серым оттенком, бежево-коричневые	розовые с серым оттенком
	ядра лейкоцитов – фиолетовые	фиолетовые
	цитоплазма лимфоцитов – голубая, серо-голубая;	голубая
	цитоплазма нейтрофилов – бледно-розовая, серо-розовая;	бледно-розовая
	зернистость нейтрофилов – фиолетовая, красно-фиолетовая;	красно-фиолетовая
	зернистость эозинофилов – желто-оранжевая, розово-фиолетовая;	желто-оранжевая
	зернистость базофилов – фиолетовая;	фиолетовая
	тромбоциты – розово-фиолетовые, розово-сине-фиолетовые	розово-фиолетовые

3. Транспортирование и хранение

Транспортирование красителя-фиксатора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре от 0 до 25°C в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта. Краситель следует хранить при температуре от +5° до +25°C в темном месте, вдали от кислот и щелочей в течение всего срока годности.

4. Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие красителя Азур-эозина по Романовскому (МиниМед-Р) требованиям ТУ 9398-003-29508133-2011 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и применения в течение всего срока годности.

Начальник ПТО



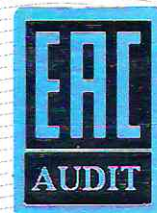
Бабич В.А.



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»
РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028
ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17
Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



№003749

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.00813

Общество с ограниченной ответственностью «МиниМед»

(наименование лица)

241520, Россия, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д.17А

(юридический адрес лица)

241520, Россия, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д.17А

(фактический адрес лица)

ИНН: 3234007127

ОГРН: 1023202138332

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ СООТВЕТСТВИЕ

системы менеджмента качества изделий медицинских Общества с ограниченной ответственностью «МиниМед» требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» применительно к Производство лабораторной посуды, медицинских изделий, приборов и принадлежностей, красителей, реагентов и наборов реагентов для in-vitro диагностики

Дата регистрации: 19-03-2019

Срок действия до: 18-03-2022

Руководитель органа
по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:



(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "EAC AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ

EC Certificate

Directive 98/79/EC Annex IV, excluding Sections 4 and 6
Full Quality Assurance System
In Vitro Diagnostic Medical Devices

Registration No.: HL 60119814 0001

Report No.: 21265422 001

Manufacturer: Macherey-Nagel GmbH & Co. KG
Neumann-Neander-Str. 6-8
52355 Düren
Deutschland

Products: Products for self-testing
(see attachment for products and sites included)
Replaces Certificate, Registration No.: HL 60076687 0001

Expiry Date: 2022-05-28

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex IV, excluding section 4 and 6 of the directive 98/79/EC have been met for the listed products. The above named manufacturer has established and applies a quality assurance system, which is subject to periodic surveillance, defined by Annex IV, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of List A devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex IV, section 4 and a verification of manufactured products according to section 6 is required.

Effective Date: 2017-05-29

Date: 2017-05-29

Notified Body


Dipl.-Ing. Sven Hoffmann



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices with the identification number 0197.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: HL 60119814 0001
Report No.: 21265422 001

Manufacturer: Macherey-Nagel GmbH & Co. KG
Neumann-Neander-Str. 6-8
52355 Düren
Deutschland

Products for self-testing:

- Single and multi-parameter disposable test strips for urine analysis
- indicator test strips and papers for measurement of pH in urine

Additional site for warehousing and logistics:

Bahnstr. 120
52355 Düren, Germany

Date: 2017-05-29

Notified Body


Dipl.-Ing. Sven Hoffmann



CERTIFIED COMPANY UNI ISO 9001:2008 & UNI CEI EN ISO 13485:2012

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE **CE DECLARATION OF CONFORMITY**

La sottoscritta Nuova Aptaca s.r.l.
The undersigned Nuova Aptaca s.r.l.

DICHIARA **DECLARES**

Che il dispositivo medico diagnostico in vitro di seguito descritto:
That in vitro diagnostic medical devices described as follows:

PROVETTE CON ANTICOAGULANTE, SEPARATORI DI SIERO **BLOOD COLLECTIONS TUBES AND SERUM SEPARATORS** **PRODOTTI NON STERILI – NOT STERILE PRODUCTS**

(i cui codici di dettaglio sono riportati nell'allegato 1)
(which detailed codes are reported in Annex 1)

- > **Sono conformi ai requisiti essenziali di cui all'allegato I della direttiva 98/79/CE del 27 ottobre 1998 recepita con il D.Lgs 332 del 08/09/2000.**
Are manufactured in compliance with essential requirements of Annex 1 of the 98/79/CE Directive dated 27th October 1998 put into force by D.Lgs. 332 dated 08/09/2000.
- > **I Dispositivi di cui all'Allegato 1 non rientrano nell'elenco A o B di cui all'Allegato II della Direttiva 98/79/CE.**
The devices as per Annex 1 do not do not fall under list A or B of annex II of the Directive 98/79/EC.
- > **Classificazione EDMA: 1302808000 Coated tubes (Citrato, Heparin etc.)**
EDMA code: 1302808000 Coated tubes (Citrato, Heparin etc.)
- > **La presente dichiarazione è stata redatta in conformità all'Allegato III (escluso punto 6) della Direttiva 98/79/CE.**
The present Declaration was drafted in accordance with annex III to Directive 98/79/EC.

Rilasciato / Released
Canelli, 26.07.2015

Dulio BEONO
Responsabile Assicurazione Qualità

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
10110/16	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per "SEDI-RATE".	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for "SEDI-RATE" system.
10110/PR	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per "SEDI-RATE".	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for "SEDI-RATE" system.
2000	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con K ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with K ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, light green cap.
2000/1	Provette PP Ø12x56 mm., con K ₂ EDTA per 1 ml di sangue, tappo verde chiaro, per uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with K ₂ EDTA for 1 ml of blood, light green cap, for paediatric use.
2000/1/V	Provette PP Ø12x56 mm., con K ₂ EDTA per 1 ml di sangue, con tappo, per uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with K ₂ EDTA for 1 ml of blood, light with cap, for paediatric use.
2001	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con K ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with K ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, light green cap.
2002	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con K ₂ EDTA per 5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with K ₂ EDTA for 5 ml of blood, light green cap.
2003	Provette PP Ø12x86 mm., con K ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP test tubes Ø12x86 mm., with K ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, light green cap.
2004	Provette PP Ø12x86 mm., con K ₂ EDTA per 5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP test tubes Ø12x86 mm., with K ₂ EDTA for 5 ml of blood, light green cap.
2005	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, light green cap.
2007	Provette PP Ø16x100 mm., con K ₂ EDTA per 10 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP test tubes Ø16x100 mm., with K ₂ EDTA for 10 ml of blood, light green cap.
2008	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₂ EDTA per 4 ml di sangue, tappo verde chiaro.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₂ EDTA for 4 ml of blood, light green cap.
2100	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, dark green cap.
2100/1	Provette PP Ø12x56 mm., con K ₃ EDTA per 1 ml di sangue, tappo verde scuro, per uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with K ₃ EDTA for 1 ml of blood, dark green cap, for paediatric use.
2100/1/V	Provette PP Ø12x56 mm., con K ₃ EDTA per 1 ml di sangue, tappo viola, per uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with K ₃ EDTA for 1 ml of blood, dark violet cap, for paediatric use.
2100/TM	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, con tappo	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, with cap
2101	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, dark green cap.
2102	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con K ₃ EDTA per 5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with K ₃ EDTA for 5 ml of blood, dark green cap.
2103	Provette PP Ø12x86 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø12x86 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, dark green cap.
2104	Provette PP Ø12x86 mm., con K ₃ EDTA per 5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø12x86 mm., with K ₃ EDTA for 5 ml of blood, dark green cap.
2105	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, dark green cap. Quantity for box 1,000 pieces
2105/TM	Provetta PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA per 2,5ml di sangue, tappo viola.	PP test tubes Ø13x75 mm, with K ₃ EDTA for 2,5ml of blood, violet cap.
2105/VIOLA	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo viola	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 2,5 ml of blood, violet cap.
2107	Provette PP Ø16x100 mm., con K ₃ EDTA per 10 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø16x100 mm., with K ₃ EDTA for 10 ml of blood, dark green cap.
2108	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 4 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 4 ml of blood, dark green cap.
2108/5	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 5 ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 5 ml of blood, dark green cap.
2108/TM	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 4 ml di sangue	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 4 ml of blood
2108/VIOLA	Provette PP Ø13x75 mm., con K ₃ EDTA per 4 ml di sangue	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA for 4 ml of blood
2200	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo arancione.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, orange cap.
2200/G	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo giallo.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, yellow cap.
2201	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo arancione.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, orange cap.
2201/G	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo giallo.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, yellow cap.
2202	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 5 ml di sangue, tappo arancione.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 5 ml of blood, orange cap.
2202/G	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 5 ml di sangue,	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with KF+Na ₂ EDTA for 5 ml of blood,

Provette con anticoagulante e separatori di siero

Blood collecting tubes and serum separators

26.07.2015

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
	tappo giallo.	yellow cap.
2203	Provette PP Ø12x86 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo arancione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with KF-Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, orange cap.
2204	Provette PP Ø12x86 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 5 ml di sangue, tappo arancione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with KF-Na ₂ EDTA for 5 ml of blood, orange cap.
2205	Provette PP Ø13x75 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 2,5 ml di sangue, tappo arancione.	PP test tubes Ø13x75 mm., with KF-Na ₂ EDTA for 2,5 ml of blood, orange cap. Quantity for box 1,000 pieces
2205/TG	Provetta PP Ø13x75 mm, con KF+Na ₂ EDTA per 2,5ml di sangue, tappo grigio.	PP test tubes Ø13x75 mm, with KF+Na ₂ EDTA for 2,5ml of blood, grey cap.
2207	Provette PP Ø16x100 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 10 ml di sangue, tappo arancione.	PP test tubes Ø16x100 mm., with KF-Na ₂ EDTA for 10 ml of blood, orange cap.
2208	Provette PP Ø13x75 mm., con KF+Na ₂ EDTA per 4 ml di sangue, tappo arancione.	PP test tubes Ø13x75 mm., with KF-Na ₂ EDTA for 4 ml of blood, orange cap.
2300	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con Sodio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo viola.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Heparin for 2,5 ml of blood, violet cap.
2301	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con Sodio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo viola.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Heparin for 2,5 ml of blood, violet cap.
2302	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con Sodio Eparina per 5 ml di sangue, tappo viola.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Heparin for 5 ml of blood, violet cap.
2303	Provette PP Ø12x86 mm., con Sodio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo viola.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Heparin for 2,5 ml of blood, violet cap.
2304	Provette PP Ø12x86 mm., con Sodio Eparina per 5 ml di sangue, tappo viola.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Heparin for 5 ml of blood, violet cap.
2305	Provette fondo piatto PP Ø13x75 mm., con Sodio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo viola.	PP flat bottom test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Heparin for 2,5 ml of blood, violet cap.
2307	Provette PP Ø16x100 mm., con Sodio Eparina per 10 ml di sangue, tappo viola.	PP test tubes Ø16x100 mm., with Sodium Heparin for 10 ml of blood, violet cap.
2308	Provette fondo piatto PP Ø13x75 mm., con Sodio Eparina per 4 ml di sangue, tappo viola.	PP flat bottom test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Heparin for 4 ml of blood, violet cap.
2400	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con Litio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo blu.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Lithium Heparin for 2,5 ml of blood, blue cap.
2400/1	Provette PP Ø12x56 mm., con Litio Eparina per 1 ml di sangue, tappo blu, per uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with Lithium Heparin for 1 ml of blood, blue cap, for paediatric use.
2400/TV	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm., con Litio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo verde.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Lithium Heparin for 2,5 ml of blood, green cap.
2401	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con Litio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo blu.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Lithium Heparin for 2,5 ml of blood, blue cap.
2402	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm., con Litio Eparina per 5 ml di sangue, tappo blu.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Lithium Heparin for 5 ml of blood, blue cap.
2403	Provette PP Ø12x86 mm., con Litio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Lithium Heparin for 2,5 ml of blood, blue cap.
2404	Provette PP Ø12x86 mm., con Litio Eparina per 5 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Lithium Heparin for 5 ml of blood, blue cap.
2404/TV	Provette PP Ø12x86 mm., con Litio Eparina per 5 ml di sangue, tappo verde.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Lithium Heparin for 5 ml of blood, green cap.
2404/VERDE	Provette PP Ø12x86 mm., con Litio Eparina per 5 ml di sangue, tappo verde.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Lithium Heparin for 5 ml of blood, green cap.
2405	Provette PP Ø13x75 mm., con Litio Eparina per 2,5 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Lithium Heparin for 2,5 ml of blood, blue cap.
2405/TV	Provetta PP Ø13x75 mm, con Litio Eparina per 2,5ml di sangue, tappo verde scuro.	PP test tubes Ø13x75 mm, with Lithium Heparin for 2,5ml of blood, dark green cap.
2407	Provette PP Ø16x100 mm., con Litio Eparina per 10 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø16x100 mm., with Lithium Heparin for 10 ml of blood, blue cap.
2408	Provette PP Ø13x75 mm., con Litio Eparina per 4 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Lithium Heparin for 4 ml of blood, blue cap. Quantity for box 1,000 pieces
2408/VERDE	Provette PP Ø13x75 mm., con Litio Eparina per 4 ml di sangue, tappo blu.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Lithium Heparin for 4 ml of blood, blue cap. Quantity for box 1,000 pieces
2500	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile verde, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable green cap, for 3 ml of blood.
2500*	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile verde, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable green cap, for 3 ml of blood.
2500/N	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile neutro, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable neutral cap, for 3 ml of blood.
2500/N*	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile neutro, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable neutral cap, for 3 ml of blood.
2500/SE	Provette in PP con K3 EDTA tappo perforabile verde, senza tappo	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, without cap, for 3 ml of blood.
2500/SE/V	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile viola, per 3 ml di sangue, senza etichetta.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable violet cap, for 3 ml of blood, without label
2500/V	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile viola, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable violet cap, for 3 ml of blood.

Provette con anticoagulante e separatori di siero

Blood collecting tubes and serum separators

26.07.2015

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2500/V*	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile viola, per 3 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable violet cap, for 3 ml of blood.
2500/V/2	Provette PP Ø13x75 mm, con K ₃ EDTA, con tappo perforabile viola, per 2 ml di sangue.	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable violet cap, for 2 ml of blood.
2500/V/SG	Provette in PP con K3 EDTA sterili, tappo perf. viola	PP test tubes Ø13x75 mm., with K ₃ EDTA, with pierceable violet cap, for 2 ml of blood, sterile
2501	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap for coagulation.
2502	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap for coagulation
2503	Provette in PP Ø16x100 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo	PP test tubes Ø16x100 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap
2505	Provette PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo.	PP test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap
2505/1	Provette PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,1ml, tappo giallo per coagulazione uso pediatrico.	PP test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,1 ml, yellow cap for coagulation, for paediatric use.
2508	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap for coagulation
2508/BLU	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo blu per coagulazione.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, blue cap for coagulation
2511	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo giallo per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, yellow cap for coagulation.
2512	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, yellow cap for coagulation.
2512/TB	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,5ml per coagulazione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml for coagulation.
2513	Provette PP Ø16x100 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø16x100 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, yellow cap for coagulation.
2515/BLU	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo blu	PP test tubes Ø113x75 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, yellow cap
2515/TB/F	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo blu	PP test tubes Ø113x75 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, yellow cap
2520	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo giallo per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, yellow cap for coagulation.
2520/TB	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo blu per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, blue cap for coagulation.
2520/TR	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,25ml per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml for coagulation.
2521	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo giallo per coagulazione.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, yellow cap for coagulation.
2522	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, yellow cap for coagulation.
2522/R	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa per coagulazione.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap for coagulation.
2525	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo giallo per coagulazione.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, yellow cap for coagulation.
2525/2	Provetta PP Ø13x75 mm, con 0,20 ml di Sodio Citrato per coagulazione, tappo giallo	PP test tubes Ø13x75 mm, with 0,20ml of Sodium Citrate for coagulation, yellow cap.
2525/32/BLU	Provette in PP tappo blu con 0,25ml di Sodio Citrato 3,2%,	PP test tubes Ø13x75 mm, with 0,25ml of Sodium Citrate for coagulation, blue cap.
2600	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap for ESR.
2600/1	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,1ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,1 ml, pink cap for ESR.
2600/TN	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo nero per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, black cap for ESR.
2601	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap for ESR.
2602	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap for ESR.
2603	Provette PP Ø16x100 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa	PP test tubes Ø16x100 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap
2605	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,25ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pink cap for ESR.
2610	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for ESR.
2610/G	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo giallo per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, yellow cap for ESR.
2611	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for ESR.
2612	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for ESR.

Provette con anticoagulante e separatori di siero

Blood collecting tubes and serum separators

26.07.2015

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2615	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,4ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pink cap for ESR.
2615/TN	Provetta PP Ø13x75 mm, con 0,4ml di Sodio Citrato per VES, tappo nero.	PP test tubes Ø13x75 mm, with 0,4ml of Sodium Citrate for ESR, black cap.
2620	Provette fondo piatto PP Ø12x56 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, pink cap for ESR.
2621	Provette fondo piatto PP Ø16x60 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo rosa per VES.	PP flat bottom test tubes Ø16x60 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, pink cap for ESR.
2622	Provette PP Ø12x86 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø12x86 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, pink cap for ESR.
2625	Provette PP Ø13x75 mm, con Sodio Citrato 0,5ml, tappo rosa per VES.	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,5 ml, pink cap for ESR.
2632	Provette Ø12x56 mm in PP, con 0,25ml di Sodio Citrato x 1 ml di sangue	PP test tubes Ø12x56 mm., with Sodium Citrate 0,25 ml, pierceable black rubber cap for ESR.
2635	Provette Ø13x75 mm in PP, con 0,4ml di Sodio Citrato x 1,6ml di sangue	PP test tubes Ø13x75 mm., with Sodium Citrate 0,4 ml, pierceable black rubber cap for ESR.
2661/E/TB	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
2662/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con gel separatore + acceleratore	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
2662/E/TB	Provette Ø16 x 100 mm. in PMMA, con gel separatore + acceleratore, tappo basso	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm, low cap
2662/TB	Provette Ø16 x 100 mm. in PMMA, con gel separatore + acceleratore, tappo basso, senza etichetta	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm, low cap, without label
2662/TM	in prov.16x100 in metacr. x 10 ml di sangue t/marrone	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm, low cap, without label
2663/E/TB	Provette Ø13x75 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore, tappo basso	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13x75 mm, low cap
2664/E/TB	Provette Ø12x86 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore, tappo basso	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø12x86 mm, low cap
2665/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con gel separatore + acceleratore	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
2665/E/TB	Provette Ø13 x 75 mm. in PMMA, con gel separatore + acceleratore, tappo basso	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø13 x 75 mm, low cap
2665/TB	gel separ.+acc. in prov.13x75 pmma per 5 ml sangue	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø13 x 75 mm, low cap
2666/E/TB	Provette Ø16 x 100 mm, in PP, con gel separatore + acceleratore, con etichetta, tappo basso	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm., with label, low cap.
2666/TB	gel separ.+acc. in prov.16x100 pp x 10 ml di sangue	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø16 x 100 mm., with label, low cap.
2668/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PP, con gel separatore + acceleratore	PP test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø12 x 86 mm
2668/E/TB	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con gel separatore + acceleratore, tappo basso	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø12 x 86 mm, low cap
2668/TB	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con gel separatore + acceleratore, tappo basso, senza etichetta	PMMA test tubes with separating gel + clot accelerator, Ø12 x 86 mm, low cap, without label
2678/E/TB	Provette con gel+acceleratore per 5ml di sangue, in PP,	#N/D
2700	Provette Ø13x75 mm in PP con 0,3ml di Sodio Citrato per coagulazione, tappo azzurro in gomma perforabile	PP test tubes Ø13x75 mm with 0.3ml of Sodium Citrate for coagulation, with light blue cap in pierceable cap.
2700/2	Provette in PP tappo azzurro perforabile con 0,2 ml di	PP test tubes Ø13x75 mm with 0.2ml of Sodium Citrate for coagulation, with light blue cap in pierceable cap.
2705	Provette in PP tappo blu con 0,35 ml di Sodio Citrato	PP test tubes Ø13x75 mm with 0.35 ml of Sodium Citrate for coagulation, with blue cap
2710	Provette Ø12x56 mm in PP con 0,25 ml di Sodio Citrato, tappo rosa, doppia freccia di riempimento per VES e coagulazione	PP test tubes Ø12x56 mm with 0.25ml of Sodium Citrate, pink cap, two blood level for ESR and coagulation
2711	Provette Ø16x60 mm in PP con 0,25 ml di Sodio Citrato, tappo rosa, doppia freccia di riempimento per VES e coagulazione	PP test tubes Ø16x60 mm with 0.25ml of Sodium Citrate, pink cap, two blood level for ESR and coagulation
2712	Provette Ø12x86 mm in PP con 0,25 ml di Sodio Citrato, tappo rosa, doppia freccia di riempimento per VES e coagulazione	PP test tubes Ø12x86 mm with 0.25ml of Sodium Citrate, pink cap, two blood level for ESR and coagulation
2715	Provette Ø13x75 mm in PP con 0,25 ml di Sodio Citrato, tappo rosa, doppia freccia di riempimento per VES e coagulazione	PP test tubes Ø13x75 mm with 0.25ml of Sodium Citrate, pink cap, two blood level for ESR and coagulation
3553/E	Provette Ø16 x 100 mm in PMMA, con acceleratore	PMMA test tubes with clot accelerator, Ø16x100 mm
3555/E	Provette Ø13 x 75 mm in PMMA, con acceleratore	PMMA test tubes with clot accelerator, Ø13 x 75 mm
3556/E	Provette Ø16 x 100 mm in PP, con acceleratore	PP test tubes with clot accelerator, Ø16 x 100 mm
3558/E	Provette Ø12 x 86 mm in PMMA, con acceleratore	PMMA test tubes with clot accelerator, Ø12 x 86 mm
3771/E/TB	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con gel separatore, tappo rosso basso	PP test tubes with separating gel, Ø16 x 100 mm, with low red cap
3772/E/TB	Provette Ø13x75 mm. in PP, con gel separatore, tappo rosso basso	PP test tubes with separating gel, Ø13x75 mm, red low cap
3773/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con gel separatore	PP test tubes with separating gel, Ø16 x 100 mm
3773/E/TB	Provette Ø16 x 100 mm. in PMMA, con gel separatore, tappo basso	PMMA test tubes with separating gel, Ø16 x 100 mm, low cap
3773/TB	gel separatore in prov. 16x100 pmma per 10 ml di sangue	PMMA test tubes with separating gel, Ø16 x 100 mm, low cap
3774/E/TB	Provette Ø12x86 mm. in PP, con gel separatore, tappo basso	PP test tubes with separating gel, Ø12x86 mm, low cap

Provette con anticoagulante e separatori di siero

Blood collecting tubes and serum separators

26.07.2015

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
3775/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con gel separatore	PP test tubes with separating gel, Ø13 x 75 mm
3775/E/TB	Provetta Ø13 x 75 mm. in PMMA, con gel separatore, tappo basso	PMMA test tubes with separating gel, Ø13 x 75 mm, low cap
3776/E/TB	Provetta Ø16 x 100 mm. in PP, con gel separatore, tappo basso marrone	PP test tubes with separating gel Ø 16 x 100 mm, brown low cap.
3776/TB	gel separatore in prov. 16x100 pp+etichetta x 10 ml di sangue	PP test tubes with separating gel Ø 16 x 100 mm, low cap.
3778/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PP, con gel separatore	PP test tubes with separating gel, Ø12 x 86 mm
3778/E/TB	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con gel separatore, tappo basso	PMMA test tubes with separating gel, Ø12 x 86 mm, low cap
4875/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PMMA, con granuli separatori + acceleratore	PMMA test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
4876/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
4876/E/TB	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
4876/ETB	Provette con granuli + acc. per 5ml di sangue, in PP,	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
4876/TR/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 75 mm
4878/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore, tappo azzurro	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø12 x 86 mm, light blue cap
4878/TR/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore, tappo rosso	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø12 x 86 mm, light red cap
4883/E	Provette Ø13 x 100 mm in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 100 mm
4883/E/TN	Provette Ø13 x 100 mm in PP, con granuli separatori + acceleratore, tappo nero	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø13 x 100 mm, black cap
4884/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PMMA, con granuli separatori + acceleratore	PMMA test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
4885	Provette Ø16 x 100 mm. in PS, con granuli separatori + acceleratore	PS test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
4885/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PS, con granuli separatori + acceleratore	PS test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
4885/R	Provette Ø16 x 100 mm. in PS, con granuli separatori + acceleratore, tappo rosso	PS test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm, red cap
4886/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
4886/TR/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con granuli separatori + acceleratore	PP test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø16 x 100 mm
4888/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con granuli separatori + acceleratore	PMMA test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø12 x 86 mm
4888/EB	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con granuli separatori + acceleratore, tappo bianco	PMMA test tubes with separating granules + clot accelerator, Ø12 x 86 mm, white cap
5975/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PMMA, con granuli separatori	PMMA test tubes with separating granules, Ø13 x 75 mm
5976/E	Provette Ø13 x 75 mm. in PP, con granuli separatori	PP test tubes with separating granules, Ø13 x 75 mm
5978/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PP, con granuli separatori	PP test tubes with separating granules, Ø12 x 86 mm
5990	Granuli separatori in PS confezione da 1 Kg	Separating granules in PS
5993/E	Provette Ø13 x 100 mm in PP, con granuli separatori	PP test tubes with separating granules, Ø13 x 100 mm
5995/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PMMA, con granuli separatori	PMMA test tubes with separating granules, Ø16 x 100 mm
5995/ER	Provette con granuli per 10ml di sangue, in PMMA,	PMMA test tubes with separating granules, Ø16 x 100 mm
5996/E	Provette Ø16 x 100 mm. in PP, con granuli separatori	PP test tubes with separating granules, Ø16 x 100 mm
5998/E	Provette Ø12 x 86 mm. in PMMA, con granuli separatori	PMMA test tubes with separating granules, Ø12 x 86 mm

Dulio BEONO
Responsabile Assicurazione Qualità

CERTIFIED COMPANY UNI EN ISO 9001:2008 & UNI CEI EN ISO 13485:2012

DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' CE **CE DECLARATION OF CONFORMITY**

La sottoscritta Nuova Aptaca s.r.l.
The undersigned Nuova Aptaca s.r.l.

DICHIARA
DECLARES

Che il dispositivo medico diagnostico in vitro di seguito descritto:
That in vitro diagnostic medical devices described as follows:

CONTENITORI PER CAMPIONI BIOLOGICI **SPECIMEN CONTAINERS**

PRODOTTI NON STERILI – NOT STERILE PRODUCTS

(i cui codici di dettaglio sono riportati nell'allegato 1)
(which detailed codes are reported in Annex 1)

- > **Sono conformi ai requisiti essenziali di cui all'allegato I della direttiva 98/79/CE del 27 ottobre 1998 recepita con il D.Lgs 332 del 08/09/2000.**
Are manufactured in compliance with essential requirements of Annex 1 of the 98/79/CE Directive dated 27th October 1998 put into force by D.Lgs. 332 dated 08/09/2000.
- > **I Dispositivi di cui all'Allegato 1 non rientrano nell'elenco A o B di cui all'Allegato II della Direttiva 98/79/CE.**
The devices as per Annex 1 do not do not fall under list A or B of annex II of the Directive 98/79/EC.
- > **La presente dichiarazione è stata redatta in conformità all'Allegato III (escluso punto 6) della Direttiva 98/79/CE.**
The present Declaration was drafted in accordance with annex III to Directive 98/79/EC.

Rilasciato / Released
Canelli, 26.07.2015

Dulio BEONO
Responsabile Assicurazione Qualità



ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
1011	Contenitori per feci 18ml, PS, con tappo a pressione con paletta	Faeces containers 18ml, PS, with pressure cap and spoon
1011/E	Contenitori per feci 18ml, PS, con tappo a pressione con paletta, con etichetta	Faeces containers 18ml, PS, with pressure cap and spoon, with label
1011/E/50	Contenitori per feci 18ml, PS, con tappo a pressione con paletta, con etichetta, in confezioni da 50 pezzi	Faeces containers 18ml, PS, with pressure cap and spoon, with label, in bags of 50 pieces
1011/E/AST	Contenitori per feci 18ml, PS, con tappo a pressione con paletta, con etichetta	Faeces containers 18ml, PS, with pressure cap and spoon, with label
1012	Contenitori per campioni biologici 18ml, PS, con tappo a pressione	Specimen containers 18ml, PS, with pressure cap
1013	Contenitori da 18ml, PS, senza tappo	Containers 18ml, PS, without cap
1030	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, tappo a pressione	Graduated urine containers 130ml, PS, pressure cap
1030/E	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, tappo a pressione, con etichetta	Graduated urine containers 130ml, PS, pressure cap, with label
1030/E/CS	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, tappo a pressione, con etichetta, confezione singola	Graduated urine containers 130ml, PS, pressure cap, with label, individually wrapped
1030/MO	Contenitori per urine 130ml, PP, graduati, tappo a pressione	Graduated urine containers 130ml, PP, pressure cap
1030/MO/E	Contenitori urina 130ml, in PP tappo a pressione, graduati, etichetta	Graduated urine containers 130ml, PP, pressure cap, label
1030/MO/T	Contenitori urina 130ml, in PP tappo a pressione inserito, graduati	Graduated urine containers 130ml, PP, pressure cap
1030/R	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, tappo a pressione rosso	Graduated urine containers 130ml, PS, red pressure cap
1030/S	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, senza tappo	Graduated urine containers 130ml, PS, without cap
1030/T	Contenitori per urine 130ml, PS, graduati, tappo a pressione inserito	Graduated urine containers 130ml, PS, with inserted pressure cap
1040	Contenitori per urina 120ml, PP, con coperchio autoadesivo	Graduated urine containers 120ml, PP, with self-adhesive cap
1040/P	Contenitori per urina 120ml, PS, con coperchio autoadesivo	Graduated urine containers 120ml, PS, with self-adhesive cap
1040/P/S	Contenitori per urina 120ml, PS, senza coperchio autoadesivo	Graduated urine containers 120ml, PS, without self-adhesive cap
1040/S	Contenitori per urina 120ml, PP, senza coperchio autoadesivo	Graduated urine containers 120ml, PP, without self-adhesive cap
1041	Contenitori per campioni biologici 30ml, PS, con tappo a pressione	Specimen containers 30ml, PS, with pressure cap
1041/E	Contenitori per campioni biologici 30ml, PS, con tappo a pressione, con etichetta	Specimen containers 30ml, PS, with pressure cap, with label
1041/S	Contenitori per campioni biologici 30ml, PS, senza tappo	Specimen containers 30ml, PS, without cap
1041/T	Contenitori per campioni biologici 30ml, PS, con tappo a pressione inserito	Specimen containers 30ml, PS, with inserted pressure cap
1050	Contenitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a pressione	Graduated urine containers 150ml, PS, pressure cap
1050/E	Contenitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a pressione, con etichetta	Graduated urine containers 150ml, PS, pressure cap, with label
1050/S	Contenitori per urine 150ml, PS, graduati, senza tappo	Graduated urine containers 150ml, PS, without cap
1050/T	Contenitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a pressione inserito	Graduated urine containers 150ml, PS, with inserted pressure cap
1051	Contenitori per espettorato 60ml, PS, con tappo a pressione	Sputum containers 60ml, PS, with pressure cap
1051/E	Contenitori per espettorato 60ml, PS, con tappo a pressione, con etichetta	Sputum containers 60ml, PS, with pressure cap, with label
1051/S	Contenitori per espettorato 60ml, PS, senza tappo a pressione	Sputum containers 60ml, PS, without pressure cap
1051/S/CS	Contenitori per espettorato 60ml, PS, senza tappo a pressione, in confezione singola	Sputum containers 60ml, PS, without pressure cap, individually wrapped
1051/T	Contenitori per espettorato 60ml, PS, con tappo a pressione inserito	Sputum containers 60ml, PS, with inserted pressure cap
1061	Contenitori per campioni biologici 35ml, PS, con tappo a pressione	Specimen containers 35ml, PS, with pressure cap
10621	Contenitori rotondi "SECURBOX" da 2.000ml, in PP, con coperchio a pressione in PP e sigillo di sicurezza a strappo. Con supporto di materiale assorbente a 10 fori. Con manico	Disposable container "SECURBOX" 2,000 ml in PP, with lid in PP with security tear seal. It contains inside absorbent material with 10 holes. With handle
10622	Contenitori rettangolari "SECURBOX" da 5.000ml, in PP, con coperchio a pressione in PP e sigillo di sicurezza a strappo. Con supporto di materiale assorbente a 99 fori. Con manico	Disposable container "SECURBOX" 5,000 ml in PP, with lid in PP with security tear seal. It contains inside absorbent material with 99 holes. With handle
10631	Contenitori da 5ml, PE, tappo a vite	Containers 5ml, PE, screw cap
10632	Contenitori da 30ml, PE, tappo a vite	Containers 30ml, PE, screw cap
10633	Contenitori da 90ml, PE, tappo a vite	Containers 90ml, PE, screw cap

Cod.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
1070	Contentitori modello "Bijou" da 7ml, in PS, Ø20x50mm, con tappo a vite	Containers "Bijou" type in PS, 7ml, Ø20x50 mm, with screw cap
1070/E	Contentitori modello "Bijou" da 7ml, in PS, Ø20x50mm, con tappo a vite, con etichetta	Containers "Bijou" type in PS, 7ml, Ø20x50 mm, with screw cap, with label
1081	Contentitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 150ml, PS, screw cap
1081/CS	Contentitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a vite, in confezione singola	Graduated urine containers 150ml, PS, screw cap, individually wrapped
1081/E	Contentitori per urine 150ml, PS, graduati, tappo a vite, con etichetta	Graduated urine containers 150ml, PS, screw cap, with label
1081/T	Contentitori urina 150ml, in PS con tappo a vite inserito,	Graduated urine containers 150ml, PS, screw cap
1211	Contentitori per feci 60ml, PS, con tappo a pressione con paletta	Faeces containers 60ml, PS, with pressure cap and spoon
1211/CS	Contentitori per feci 60ml, PS, con tappo a pressione con paletta	Faeces containers 60ml, PS, with pressure cap and spoon
1212	Contentitori per campioni biologici 60ml, PS, con tappo a pressione	Specimen containers 60ml, PS, with pressure cap
1212/CS	Contentitori per campioni biologici 60ml, PS, con tappo a pressione, confezione singola	Specimen containers 60ml, PS, with pressure cap, individually wrapped
1213	Contentitori da 60ml, PS, senza tappo	Containers 60ml, PS, without cap
1230	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 200ml, PS, screw cap
1230/10	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 200ml, PS, screw cap
1230/100	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 200ml, PS, screw cap
1230/CS	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite, confezione singola	Graduated urine containers 200ml, PS, screw cap, ind. wrapped
1230/E	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite, con etichetta	Graduated urine containers 200ml, PS, screw cap, with label
1230/S/E	Contentitori urina 200ml, in PS senza tappo, graduati,	Graduated urine containers 200ml, PS, with label
1230/T	Contentitori urina 200ml, in PS tappo a vite inserito,	Graduated urine containers 200ml, PS, with inserted screw cap
1230/TE	Contentitori per urine 200ml, PS, graduati, tappo a vite inserito, con etichetta	Graduated urine containers 200ml, PS, with inserted screw cap, with label
12731	Tanica per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata	Tanks for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated
12731/E	Tanica per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata, etichetta	Tanks for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated, with label
12731/SAC	Taniche in PE da 2.500ml per la raccolta urine 24ore,	Tanks for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated, individually wrapped
12731K	Tanica per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata	Tanks for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated
14120	Contentitori per istologia da 20ml, in PP, tappo a vite verde	20 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14120/B	Contentitori per istologia da 20ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	20 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14121	Contentitori per istologia da 40ml, in PP, tappo a vite giallo	40 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14121/B	Contentitori per istologia da 40ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	40 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14122	Contentitori per istologia da 60ml, in PP, tappo a vite giallo	60 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14122/B	Contentitori per istologia da 60ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	60 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14123	Contentitori per istologia da 90ml, in PP, tappo a vite giallo	90 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14123/B	Contentitori per istologia da 90ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	90 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14124	Contentitori per istologia da 120ml, in PP, tappo a vite giallo	120 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14124/B	Contentitori per istologia da 120ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	120 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14131	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 30ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 30 ml
14132	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 50ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 50 ml
14134	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 100ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 100 ml
14136	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 150ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 150 ml
14138	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 200ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 200 ml
14140	Contentitori per biopsie in PS, con tappo a pressione in PE, da 250ml	Biopsy specimen containers in PS with pressure cap in PE, 250 ml
14142	Contentitori per pezzi chirurgici 500ml, PE, bocca larga, tappo a pressione	Surgical specimens containers 500ml, PE, wide opening, with pressure cap

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
14142/B	Contenitori per pezzi chirurgici 500ml, PE, bocca larga, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens containers 500ml, PE, wide opening, with pressure cap, Biohazard label
14143	Contenitori per pezzi chirurgici 1.000ml, PE, bocca larga, tappo a pressione	Surgical specimens containers 1.000ml, PE, wide opening, with pressure cap
14143/B	Contenitori per pezzi chirurgici 1.000ml, PE, bocca larga, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens containers 1.000ml, PE, wide opening, with pressure cap, Biohazard label
14144	Contenitori per pezzi chirurgici 1.500ml, PE, bocca larga, tappo a pressione	Surgical specimens containers 1.500ml, PE, wide opening, with pressure cap
14144/B	Contenitori per pezzi chirurgici 1.500ml, PE, bocca larga, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens containers 1.500ml, PE, wide opening, with pressure cap, Biohazard label
14150	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 150ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 150ml, PP, with pressure cap
14150/B	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 150ml, PP, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens transparent containers 150ml, PP, with pressure cap, Biohazard label
14151	Contenitori per istologia da 250ml, in PP, tappo a vite giallo	250 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14151/B	Contenitori per istologia da 250ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	250 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14152	Contenitori per istologia da 500ml, in PP, tappo a vite giallo	500 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14152/B	Contenitori per istologia da 500ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	500 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14153	Contenitori per istologia da 1000 ml, in PP, tappo a vite giallo	1000 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap
14153/B	Contenitori per istologia da 1000 ml, in PP, tappo a vite giallo, etichetta biohazard	1000 ml Surgical specimen containers in PP, with yellow screw cap, biohazard label
14155	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 250ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 250ml, PP, with pressure cap
14155/B	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 250ml, PP, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens transparent containers 250ml, PP, with pressure cap, Biohazard label
14160	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 500ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 500ml, PP, with pressure cap
14160/S	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 500ml, PP, tappo a pressione, serigrafati	Surgical specimens transparent containers 500ml, PP, with pressure cap, serigraphed
14170	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 1.000ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 1.000ml, PP, with pressure cap
14170/S	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 1.000ml, PP, tappo a pressione, serigrafati	Surgical specimens transparent containers 1.000ml, PP, with pressure cap, serigraphed
14175	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 2.000ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 2.000ml, PP, with pressure cap
14175/B	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 2.000ml, PP, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens transparent containers 2.000ml, PP, with pressure cap, Biohazard label
14175/T	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 2.000ml, PP, tappo a pressione inserito	Surgical specimens transparent containers 2.000ml, PP, with inserted pressure cap
14180	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 3.000ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 3.000ml, PP, with pressure cap
14180/B	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 3.000ml, PP, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens transparent containers 3.000ml, PP, with pressure cap, Biohazard label
14180/S	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 3.000ml, PP, tappo a pressione, serigrafati	Surgical specimens transparent containers 3.000ml, PP, with pressure cap, serigraphed
14185	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 5.000ml, PP, tappo a pressione	Surgical specimens transparent containers 5.000ml, PP, with pressure cap
14185/B	Contenitori trasparenti per pezzi chirurgici 5.000ml, PP, tappo a pressione, etichetta Biohazard	Surgical specimens transparent containers 5.000ml, PP, with pressure cap, Biohazard label
14190	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 5.600ml, PP, tappo a pressione	Big surgical specimens containers 5.600ml, PP, with pressure cap
14190/B	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 5.600ml, PP, tappo a pressione, etichetta biohazard	Big surgical specimens containers 5.600ml, PP, with pressure cap, biohazard label
14192	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 2,500ml, PP, tappo a pressione	Big surgical specimens containers 2,500ml, PP, with pressure cap
14192/B	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 2,500ml, PP, tappo a pressione, etichetta biohazard	Big surgical specimens containers 2,500ml, PP, with pressure cap, biohazard label
14195	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 11.000ml, PP, tappo a pressione	Big surgical specimens containers 11.000ml, PP, with pressure cap
14195/B	Contenitori per grossi pezzi chirurgici 11.000ml, PP, tappo a pressione, etichetta biohazard	Big surgical specimens containers 11.000ml, PP, with pressure cap, biohazard label
1560	Contenitori per saliva 30 ml, in PP, tappo a vite,	Autoclavable sputum collection container 30 ml, in PP, screw cap
1630	Contenitori da 250 ml per campioni biologici in PS. Con tappo a vite in alluminio con guarnizione, Ø39 x 60 mm	250 ml specimen containers in PS. With aluminium screw cap with gasket, Ø39 x 60 mm
1630/E	Contenitori da 250 ml per campioni biologici in PS. Con tappo a vite in alluminio con guarnizione, Ø39 x 60 mm, con etichetta	250 ml specimen containers in PS. With aluminium screw cap with gasket, Ø39 x 60 mm, with label
19550	Contenitore per la raccolta delle urine per test antidoping	Urine containers for testing drugs abuse

Cod.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2030	Contenitori per campioni biologici 30ml, PP, tappo a vite	Specimen containers 30ml, PP, with screw cap
2030/E	Contenitori per campioni biologici 30ml, PP, tappo a vite, etichetta	Specimen containers 30ml, PP, with screw cap, label
2030/P	Contenitori per campioni biologici 30ml, PP, tappo a vite rosso non inserito	Specimen containers 30ml, PP, with red screw cap not inserted
2030/S	Contenitori per campioni biologici 30ml, PP, con tappo a vite a parte	Specimen containers 30ml, PP, with screw cap in separate bag
2030/S/R	Contenitori per campioni biologici 30ml, PP, con tappo a vite a parte rosso	Specimen containers 30ml, PP, with red screw cap in separate bag
2040	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap
2040/B	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite bianco	Specimen containers 60ml, PS, with white screw cap
2040/E	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite, con etichetta	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap, with label
2040/E/R	Contenitori campioni biologici 60ml, PS, tappo inserito rosso	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap, with label
2040/P	Contenitori campioni biologici 60ml, in PS, Ø35 x 70 mm,	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap
2040/P/E	Contenitori campioni biologici 60ml, PS, Ø35x70mm, etichetta,	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap, with label
2040/R	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite rosso	Specimen containers 60ml, PS, with red screw cap
2042	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite e paletta	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap and spoon
2042/E	Contenitori per campioni biologici 60ml, PS, tappo a vite e paletta, con etichetta	Specimen containers 60ml, PS, with screw cap and spoon, with label
2050	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap
2050/100	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap
2050/B	Contenitori di colore blu per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite	Specimen containers blue colour 60ml, PP, with screw cap
2050/C	Tappi a vite colore giallo per contenitori cod. 2050	Yellow screw cap for containers cod 2050
2050/CS	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite, confezione singola	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap, ind. wrapped
2050/DDK	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite inserito rosso	Specimen containers 60ml, PP, with red inserted screw cap
2050/E	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite inserito, con etichetta	Specimen containers 60ml, PP, with inserted screw cap, with label
2050/E/S	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite non inserito, con etichetta	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap not inserted, with label
2050/P	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite non inserito	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap not inserted
2050/P/E	Contenitori campioni biologici 60ml, PP, Ø35x70mm, graduati,	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap not inserted
2050/PR	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite non inserito colore rosso	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap not inserted red colour
2050/R	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite inserito colore rosso	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap inserted red colour
2050/S	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, senza tappo	Specimen containers 60ml, PP, without cap
2050/T	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite inserito	Specimen containers 60ml, PP, with inserted screw cap
2050/TAPPO/B	Tappi a vite colore blu per contenitori cod. 2050	Blue screw cap for containers cod 2050
2050P	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite non inserito	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap not inserted
2052	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2052/10	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2052/100	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2052/CS	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta, confezione singola	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon, individually wrapped
2052/E	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon, with label
2052/E/CS	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta, confezione singola	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon, with label, individually wrapped
2052/R	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite rosso con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with red screw cap and spoon
2052/T5	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2062	Contenitori per feci da 60 ml, in PP, tappo a vite	Faeces containers in PP 60ml, screw cap
2062/10	Contenitori per feci da 60 ml, in PP, tappo a vite	Faeces containers in PP 60ml, screw cap
2062/E	Contenitori per feci da 60ml, in PP, tappo vite con paletta, etichetta	Faeces containers in PP 60ml, screw cap, with label
2062/P	Contenitori per feci da 60 ml, in PP, tappo a vite a parte	Faeces containers in PP 60ml, not assembled screw cap

Contenitori per campioni biologici – Prodotti non Sterili

Specimen Containers – Not Sterile products

Cod.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2072	Contenitori per feci da 60 ml, in PS, tappo a vite	Faeces containers in PS 60ml, screw cap
2072/E	Contenitori per feci da 60ml, in PS, tappo vite con paletta, etichetta	Faeces containers in PS 60ml, screw cap, with label
2072/P	Contenitori per feci da 60 ml, in PS, tappo a vite a parte	Faeces containers in PS 60ml, not assembled screw cap
2120	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap
2120/100	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap
2120/50	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap
2120/B	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite bianco	Graduated urine containers 150ml, PP, white screw cap
2120/CS	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, confezione singola, asettici	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, ind. Wrapped, aseptic
2120/CS/M	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, confezione singola, asettici	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, ind. Wrapped, aseptic
2120/CS/MI	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, confezione singola, asettici	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, ind. Wrapped, aseptic
2120/E	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, con etichetta	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, with label
2120/E/CS	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, confezione singola, asettici, con etichetta	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, ind. Wrapped, aseptic, with label
2120/ES	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite, con etichetta non applicata	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap, with label in separate bag
2120/N	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite neutro	Graduated urine containers 150ml, PP, neutral screw cap
2120/R	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite rosso	Graduated urine containers 150ml, PP, red screw cap
2120/S	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, senza tappo	Graduated urine containers 150ml, PP, without cap
2120/T	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap
2120/T/100	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito, confezioni da 100 pcs	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap, bags of 100 pcs
2120/T/N	Contenitore urina 150ml, in PP tappo a vite neutro inserito,	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap
2120/T5	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito, confezioni da 5 pcs	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap, bags of 5 pcs
2120/T50	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito, confezioni da 50 pcs	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap, bags of 50 pcs
2120/TB	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito bianco	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted white screw cap
2120/TB	Contenitori urina 150ml, in PP con tappo a vite bianco	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap
2120/TE	Contenitori urina 150ml, in PP tappo vite azzurro inserito,	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap
2120/TN	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito di colore neutro	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap neutral colour
2120/TR	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite inserito colore rosso	Graduated urine containers 150ml, PP, with red inserted screw cap
2120/V/500	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite verde	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap green colour
2220	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite	Graduated urine containers 200ml, PP, screw cap
2220/250	Contenitori urina 200ml, in PP tappo a vite, graduati,	Graduated urine containers 200ml, PP, screw cap
2220/CS	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite, confezione singola	Graduated urine containers 200ml, PP, screw cap, ind. wrapped
2220/E	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite, con etichetta	Graduated urine containers 200ml, PP, screw cap, with label
2220/E/CS	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite, con etichetta, confezione singola	Graduated urine containers 200ml, PP, screw cap, with label, individually wrapped
2220/R	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite rosso	Graduated urine containers 200ml, PP, red screw cap
2220/S	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, senza tappo a vite	Graduated urine containers 200ml, PP, without screw cap
2220/T	Contenitori per urine 200ml, PP, graduati, tappo a vite inserito	Graduated urine containers 200ml, PP, with inserted screw cap
2250	Contenitori campioni biologici da 40 ml, in PP	Specimen containers 40 ml, in PP
2420	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite e tappino per prelievo campioni	Graduated urine containers 150ml, PP, screw cap and plug
2420/R	Contenitori per urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite rosso e tappino per prelievo campioni	Graduated urine containers 150ml, PP, with screw cap and plug red colour
2420/TR	Contenitori urine 150ml, PP, graduati, tappo a vite rosso e tappino prelievo campioni inserito	Graduated urine containers 150ml, PP, with inserted screw cap and plug red colour
2440	Contenitori in PS per campioni biologici con tappo a vite inserito, 60 ml, Ø 38 x 65 mm.	Specimen containers in PS with inserted screw cap, 60 ml, Ø 38 x 65 mm

Contenitori per campioni biologici – Prodotti non Sterili

Specimen Containers – Not Sterile products

26.07.2015

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2440/CS	Contenitori in PS per campioni biologici con tappo a vite inserito, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, conf. singola	Specimen containers in PS with inserted screw cap, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, individually wrapped
2440/E	Contenitori in PS per campioni biologici con tappo a vite inserito, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, con etichetta	Specimen containers in PS with inserted screw cap, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, with label
2440/E/CS	Contenitori in PS per campioni biologici con tappo a vite inserito, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, con etichetta, conf. singola	Specimen containers in PS with inserted screw cap, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, with label, individually wrapped
2440/P	Contenitori campioni biologici 60ml, PS, con tappo a parte,	Specimen containers in PS with screw cap, 60 ml, Ø 38 x 65 mm
2442	Contenitori per feci in PS con tappo a vite e con paletta, 60 ml, Ø 38 x 65 mm	Faeces containers in PS with screw cap and spoon, 60 ml, Ø 38 x 65 mm
2442/E	Contenitori per feci in PS con tappo a vite e con paletta, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, con etichetta.	Faeces containers in PS with screw cap and spoon, 60 ml, Ø 38 x 65 mm, with label
2442/R	Contenitori per feci in PS con tappo a vite rosso e con paletta, 60 ml, Ø 38 x 65 mm	Faeces containers in PS with red screw cap and spoon, 60 ml, Ø 38 x 65 mm
2450	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap
2450/B	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite bianco	Specimen containers 60ml, PP, with white screw cap
2450/CS	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite, confezione singola	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap, ind. wrapped
2450/E	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite, con etichetta	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap, with label
2450/P	Contenitori campioni biologici 60ml, in PP, Ø38 x 65 mm,	Specimen containers 60ml, PP, with screw cap, with label
2450/R	Contenitori per campioni biologici 60ml, PP, tappo a vite colore rosso	Specimen containers 60ml, PP, with red screw cap
2452	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2452/E	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon, with label
2452/E/CS	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta, confezione singola	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon, with label, individually wrapped
2452/R	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite rosso e con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with red screw cap and with spoon
2452/T/5	Contenitori per feci 60ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 60ml, PP, with screw cap and spoon
2580	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap
2580/B	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite bianco	Specimen containers 25ml, PS, with white screw cap
2580/E	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite, con etichetta	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap, with label
2580/E/CS	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite, con etichetta, confezione singola	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap, with label, individually wrapped
2580/E/P	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite non inserito, con etichetta	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap not inserted, with label
2580/E/P/W	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite non inserito, con etichetta	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap not inserted, with label
2580/E/W	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite, con etichetta	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap, with label
2580/EB	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite, con etichetta bianca	Specimen containers 25ml, PS, with screw cap, with white label
2580/ER	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite non inserito, con etichetta	Specimen containers 25ml, PS, with not inserted screw cap, with label
2580/P	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite non inserito	Specimen containers 25ml, PS, with not inserted screw cap
2580/PB	Contenitori campioni biologici 25ml, in PS, Ø25 x 90 mm,	Specimen containers 25ml, PS, with not inserted screw cap
2580/S	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, senza tappo	Specimen containers 25ml, PS, without cap
2580/TAPPO/A	Tappo a vite colore azzurro per contenitori cod. 2580/2680	Light blue screw cap for containers cod. 2580/2680
2580/TBIANCO	Tappo a vite colore bianco per contenitori cod. 2580/2680	White screw cap for containers cod. 2580/2680
2580/W	Contenitori per campioni biologici 25ml, PS, tappo a vite bianco non inserito	Specimen containers 25ml, PS, with white not inserted screw cap
2580P	Contenitori campioni biologici 25ml, PS, con tappo a vite	Specimen containers 25ml, PS, with white not inserted screw cap
2588	Contenitori per feci 25ml, PS, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 25ml, PS, with screw cap and spoon
2588/E	Contenitori per feci 25ml, PS, con tappo a vite con paletta, con etichetta	Faeces containers 25ml, PS, with screw cap and spoon, with label
2588/E/CS	Contenitori per feci 25ml, PS, con tappo a vite con paletta, con etichetta, confezione singola	Faeces containers 25ml, PS, with screw cap and spoon, with label, individually wrapped
2588/EB	Contenitori per feci 25ml, PS, con tappo a vite con paletta, con etichetta bianca	Faeces containers 25ml, PS, with screw cap and spoon, with white label
2588/P	Contenitori per feci 25ml, PS, con tappo a vite con paletta a parte	Faeces containers 25ml, PS, with screw cap and spoon in separate bag
2588P	Paletta in polipropilene bianco	Spoon in white polypropylene

Contenitori per campioni biologici – Prodotti non Sterili

Specimen Containers – Not Sterile products

26.07.2015

COD.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
2640	Contenitori da 60 ml per campioni biologici in PS. Con tappo a vite in alluminio con guarnizione, Ø39 x 60 mm	60 ml specimen containers in PS. With alluminium screw cap with gasket, Ø39 x 60 mm
2640/E	Contenitori da 60 ml per campioni biologici in PS. Con tappo a vite in alluminio con guarnizione, Ø39 x 60 mm, con etichetta	60 ml specimen containers in PS. With alluminium screw cap with gasket, Ø39 x 60 mm, with label
2680	Contenitori per campioni biologici 25ml, PP, tappo a vite	Specimen containers 25ml, PP, with screw cap
2680/E	Contenitori per campioni biologici 25ml, PP, tappo a vite inserito, con etichetta	Specimen containers 25ml, PP, with inserted screw cap, with label
2680/P	Contenitori per campioni biologici 25ml, PP, tappo a vite non inserito	Specimen containers 25ml, PP, with not inserted screw cap
2680/S	Contenitori per campioni biologici 25ml, PP, senza tappo a vite	Specimen containers 25ml, PP, without screw cap
2688	Contenitori per feci 25ml, PP, con tappo a vite con paletta	Faeces containers 25ml, PP, with screw cap and spoon
2688/E	Contenitori per feci 25ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta	Faeces containers 25ml, PP, with screw cap and spoon, with label
2688/E/CS	Contenitori per feci 25ml, PP, con tappo a vite con paletta, con etichetta, in confezione singola	Faeces containers 25ml, PP, with screw cap and spoon, with label, individually wrapped
5024	Bottiglie per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata	Sampling bottles for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated
5024/E	Bottiglie per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata, etichetta	Sampling bottles for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated, with label
5024/F	"24 ore" da 2.500 ml tipo bottiglia in pe	Sampling bottles for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap
5024K	Bottiglie per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.500ml, PE, tappo a vite, graduata	Sampling bottles for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, screw cap, graduated
5050/S	Contenitori per feci da 60ml, in PP, senza tappo	Faeces containers in PP 60ml, without cap
5120	Contenitore per urine in PP da 120ml, tappo con sistema di prelievo sottovuoto.	120 ml urine containers in PP, with screw cap with device for vacuum tube
5120/CS	Contenitore per urine in PP da 120ml, tappo con sistema di prelievo sottovuoto, confezione singola	120 ml urine containers in PP, with screw cap with device for vacuum tube, individually wrapped
5434	Contenitori per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2.000ml, PE, tappo a vite, graduata	Square containers for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, graduated, screw cap
5434/M	Contenitori per la raccolta delle urine nelle 24 ore, 2000ml, PE, tappo vite, graduata, marrone	Square containers for 24 hours urine collection, 2.500ml, PE, graduated, screw cap, brown
5471	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 2000ml, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto	2000 ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes.
5472	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 2000ml, colore ambrato, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto	2000 ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle, brown colour. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes.
5671	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 2000ml, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto e sonda prelievo	2000ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes and sampling probe
5672	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 2000ml, colore ambrato, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto e sonda prelievo	2000 ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle, brown colour. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes and sampling probe
5731	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 3000ml, colore ambrato, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto	3.000 ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle, brown colour. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes
5732	Bottiglie graduate ergonomiche per la raccolta delle urine nelle 24 ore, da 3000ml, colore ambrato, con tappo per il prelievo con provetta tipo sottovuoto e sonda prelievo	3.000 ml Square graduated containers for 24 hours urine collection with ergonomic handle, brown colour. Screw cap complete of sampling device for vacuum test tubes and sampling probe
6840	Contenitore per trasporto campioni con coperchio ermetico	Test tubes securbox with hermetic lid

Dulio BEONO

Responsabile Assicurazione Qualità

CERTIFICATO N° 505SGQ05

CERTIFICATE N° 505SGQ05

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messo in atto da
implemented by

APTACA S.p.A.

Via Monte Bianco, 4 – IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di
Operative Unit

Regione Monforte, 30 – IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma
is in compliance with the standard

UNI EN ISO 9001-2015 (ISO 9001-2015)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione ed immissione in commercio di tamponi sterili per il prelievo di campioni biologici in orifizi naturali e in ambito chirurgico. Progettazione e fabbricazione di dispositivi medico diagnostici per laboratori di analisi. Gestione della fabbricazione ed immissione in commercio di dispositivi medici invasivi in relazione agli orifizi del corpo in Classe I Sterile. Fabbricazione di dispositivi medici invasivi in relazione agli orifizi del corpo in Classe I Sterile. Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro.

Commercializzazione di articoli da laboratorio

Management of the manufacturing and placing on the market of sterile tampons for sampling of biological specimens in natural orifice and in surgical field. Design and manufacturing of diagnostic medical devices for laboratories of analysis. Management of the manufacturing and placing on the market of invasive medical devices with respect to body orifices (class I sterile). Manufacturing of invasive medical devices with respect to body orifices (class I sterile). Marketing of medical and diagnostic devices in vitro. Marketing of laboratory articles.

Il presente Certificato è soggetto al rispetto delle condizioni stabilite dai Regolamenti per la certificazione in vigore applicabili.
This Certificate shall satisfy the requirements established in the Rules for the certification in force applicable.

In caso di discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana
In cases of discrepancy between the languages used in the translation of the content of this certificate, please refer to the Italian language.

L'AMMINISTRATORE DELEGATO
MANAGING DIRECTOR

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione
First Issue Date

1998-07-23

Data di Prima Emissione ITALCERT
First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Data di Rinnovo
Renewal Date

2020-10-30

Data di Scadenza
Expiration Date

2023-10-29

Settore IAF 14 - 29



SGQ N° 023A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC
Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

DICHIARAZIONE DI CONFORMITÀ CE EC DECLARATION OF CONFORMITY

conforme all'Allegato III della Direttiva 98/79/CE "Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro" e s.m.i.
according to Annex III of the Directive 98/79/EC on "In Vitro Diagnostic Medical Devices" as amended

fabbricante **VACUTEST KIMA S.r.l. - articoli per laboratori analisi**
manufacturer **disposable labware**

indirizzo **Via dell'Industria, 12**
address **35020 Arzergrande (PD) - Italia**

telefono **+39-049-9720624**
phone

fax **+39-049-9720182**
fax

posta elettronica **info@vacutestkima.it**
e-mail

identificazione dei prodotti
product identification

**Sistema di prelievo di sangue e altri liquidi biologici
mediante provette con vuoto predeterminato in plastica
"VACUTEST KIMA".**

**"VACUTEST KIMA" vacuum blood and biological liquids
collection tubes in plastic.**

nome commerciale
brand name

"VACUTEST KIMA"

classificazione dei prodotti
product classification

**dispositivi diversi da quelli elencati nell'Allegato II della Direttiva 98/79/CE e s.m.i.
devices other than those mentioned in Annex II of the Directive 98/79/EC as amended**

Si dichiara

sotto la propria responsabilità che tutti i dispositivi sopraelencati rispettano le disposizioni applicabili della Direttiva 98/79/CE e s.m.i. "Dispositivi Medico-Diagnostici In Vitro".

Tutta la documentazione tecnica richiesta dall'Allegato III della succitata Direttiva e comprovante il rispetto dei Requisiti Essenziali di cui all'Allegato I della Direttiva, è conservata a cura del Fabbricante

Hereby we declare

under our sole responsibility that the above mentioned devices meet the applicable provisions of the Directive 98/79/EC as amended on "In Vitro Diagnostic Medical Devices".

All the supporting documents, as required by Annex III, in order to prove conformity to the Essential Requirements as listed in Annex I, are retained under the premises of the Manufacturer

luogo e data
place and date

Arzergrande, 01/01/2015

firma
signature

**Assicuratore Qualità / Quality Manager
Giovanni Chiarin**

