

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:

PIPETTE PASTEUR MONOUSO DISPOSABLE PASTEUR PIPETTES

(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: 29011001 - Other Hardware + accessories + consumables + software**
EDMA code: 29011001 - Other Hardware + accessories + consumables + software
- > **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, 02.01.2015

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
1501	Pipette Pasteur monouso da 1ml., non sterili	Disposable Pasteur Pipettes 1ml., not sterile
1501/SG	Pipette Pasteur monouso da 1ml., sterili, in confezioni da 5 pezzi	Disposable Pasteur Pipettes 1ml., sterile in bags of 5 pieces
1501/SG/10	Pipette Pasteur monouso da 1ml., sterili, in confezioni da 10 pezzi	Disposable Pasteur Pipettes 1ml., sterile in bags of 10 pieces
1501/SG/100	Pipette Pasteur monouso da 1ml., sterili, in confezioni da 100 pezzi	Disposable Pasteur Pipettes 1ml., sterile in bags of 100 pieces
1501/SG/CS	Pipette Pasteur monouso da 1ml., sterili, confezione singola	Disposable Pasteur Pipettes 1ml., sterile, individually wrapped
1502	Pipette Pasteur monouso da 3ml., non sterili	Disposable Pasteur Pipettes 3ml., not sterile
1502/20	Pipette Pasteur monouso da 3ml., non sterili	Disposable Pasteur Pipettes 3ml., not sterile
1502/SG	Pipette Pasteur monouso da 3ml., sterili, in confezioni da 5 pezzi	Disposable Pasteur Pipettes 3ml., sterile in bags of 5 pieces
1502/SG/10	Pipette Pasteur monouso da 3ml., sterili, in confezioni da 10 pezzi	Disposable Pasteur Pipettes 3ml., sterile in bags of 10 pieces
1502/SG/CS	Pipette Pasteur monouso da 3ml., sterili, confezione singola	Disposable Pasteur Pipettes 3ml., sterile, individually wrapped
1503	Pipette Pasteur monouso capillari., non sterili	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, not sterile
1503/N	Pipette Pasteur monouso capillari., non sterili	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, not sterile
1503/SG	Pipette Pasteur monouso capillari., sterili, in confezioni da 5pz.	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, sterile, in 5pcs bags
1503/SG/10	Pipette Pasteur monouso capillari., sterili, in confezioni da 10pz.	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, sterile, in 10 pcs bags
1503/SG/10/N	Pipette Pasteur monouso capillari., sterili, in confezioni da 10pz.	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, sterile, in 10 pcs bags
1503/SG/CS	Pipette Pasteur monouso capillari., sterili, in confezione singola	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, sterile, individually wrapped
1503/SG/CS/N	Pipette Pasteur monouso capillari., sterili, in confezione singola	Capillary Disposable Pasteur Pipettes, sterile, individually wrapped
1511	Pipette Pasteur punta fine "FINE TIPS", in PE, da 5 ml	Pasteur pipettes "FINE TIPS" in PE, 5 ml
1511/SG	Pipette Pasteur punta fine "FINE TIPS", in PE, da 5 ml, sterili in sacchetti da 5 pezzi	Pasteur pipettes "FINE TIPS" in PE, 5 ml, sterili in bags of 5 pieces
1511/SG/CS	Pipette Pasteur punta fine "FINE TIPS", in PE, da 5 ml, sterili in confezione singola	Pasteur pipettes "FINE TIPS" in PE, 5 ml, sterili individually wrapped
1515	Pipette pasteur gambo stretto	Narrow stem Pasteur pipette
1515/SG	Pipette pasteur gambo stretto, sterile	Narrow stem Pasteur pipette, sterile
1515/SG/CS	Pipette pasteur gambo stretto, sterile confezione singola	Narrow stem Pasteur pipette, sterile individually wrapped
1518	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 0,8 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 0.8 ml
1518/SG	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 0,8 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 0.8 ml, sterile
1518/SG/CS	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 0,8 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 0.8 ml, sterile individually wrapped
1519	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 1 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 1 ml
1519/SG	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 1 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 1 ml, sterile
1519/SG/CS	Pipette Pasteur speciali con pala integrata, 1 ml	Paddle Pasteur pipettes with rigid paddle, 1 ml, sterile individually wrapped
1523	Pipette Pasteur monouso da 1,5ml, non sterili, lunghezza 230mm	Pasteur pipettes 1.5ml, not sterile, lenght 230mm

ALLEGATO 1 alla Dichiarazione di Conformità 98/79/CE

Annex 1 to Declaration of Conformity 98/79/CE

Cod.	DESCRIZIONE	DESCRIPTION
1523/SG	Pipette Pasteur monouso da 1,5ml, sterili, lunghezza 230mm	<i>Pasteur pipettes 1.5ml, sterile, lenght 230mm</i>
1523/SG/20	Pipette Pasteur monouso da 1,5ml, sterili, lunghezza 230mm	<i>Pasteur pipettes 1.5ml, sterile, lenght 230mm</i>
1523/SG/CS	Pipette Pasteur monouso da 1,5ml, sterili in confezione singola, lunghezza 230mm	<i>Pasteur pipettes 1.5ml, sterile individually wrapped, lenght 230mm</i>

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

CERTIFICATO N° 505DM07

CERTIFICATE N° 505DM07

Si certifica che il
this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messso 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 CEI EN ISO 13485-2016 (ISO 13485-2016)

per i seguenti Processi
concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione e 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.

*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.*

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
2007-10-30

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



SGQ N° 023A

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

EC Certificate



Production Quality Assurance MDD Annex V

Registration No.: DD 2063008-1

Manufacturer: Boen Healthcare Co., Ltd.
Unit 602, International Center, No. 535, Shenxu Road,
Suzhou,
215021 Jiangsu
P.R. China

Products: Nasal Oxygen Cannulae, Suction Catheters, Stomach Tubes, Feeding Tubes, Suction Connecting Tubes with Yankauer, Sterile Latex Surgical Gloves, Disposable Surgical Blades & Scalpels With Plastic Handle, Sterile Blood Lancets, Disposable Syringes, Disposable Infusion Sets, Disposable Transfusion Sets, Intravenous Needles for Single Use, Sterile Hypodermic Needles for Single Use, Disposable Tracheal Tubes (Standard & Reinforced), Disposable Oxygen Masks, Non-Rebreathing Masks, Aerosol Masks, Closed Suction Catheters, Tracheostomy Tubes, Laryngeal Mask Devices, Disposable Air Cushion Face Masks, Disposable Breathing Circuits, Oropharyngeal Airways, Venturi Masks, Self-destruction Safety Syringes, Blood Collecting Needles, Foley Catheters, Disposable Acupuncture Needles, Three-way Stopcocks (with Extension Tube), Nelaton Catheters, Insulin Needles for Single Use, Wound Drainage System with and without Trocars, Needle Free Connectors, Digital Thermometers, Humidifier Jar (Bubble Humidifier Jar), Enteral Feeding Sets (Bag);
Aspects of manufacture concerned with securing and maintaining sterile conditions: Sterile Hemostasis Adhesive Dressing Series (Sterile Wound Plaster, Liquid Transfusion Plaster and Adhesive Dressing), Disposable

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex V of the directive 93/42/EEC 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 V, section 4 of the aforementioned directive. For placing on the market of class IIb and class III devices covered by this certificate an EC type-examination certificate according to Annex III is required.

Report No.: 15092074 009

Effective date: 2020-11-18

Expiry date: 2024-05-26

Issue date: 2020-11-18



Jason Pan
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

EC Certificate



Production Quality Assurance MDD Annex V

Registration No.: DD 2063008-1

Manufacturer: Boen Healthcare Co., Ltd.
Unit 602, International Center, No. 535, Shenxu Road,
Suzhou,
215021 Jiangsu
P.R. China

Medical Brushes, Disposable Vaginal Speculums, Disposable Gynecological Sets,
Disposable Dressing Kits, Disposable Colostomy Bags, Disposable Umbilical Cord Clamps, Disposable Urine Drainage Bags, Sterile Wooden Tongue Depressors, Non Woven Surgical Drapes, Non Woven Surgical Gowns, X-ray Detectable Gauze Swabs (Sponges), Gauze Balls and Lap Sponges in Sterilization Packing, Gauze Swabs (Sponges), Gauze Balls Gauze Bandages and Non Woven Wound Care Products, Medical Elastic Bandages, First Aid Kits and Its Related Products, Disposable Nasal Speculums, Disposable Ear Checkers, Disposable Oral Cavity Kits and Implements, Sterile Urine Meters;
Aspects of manufacture concerned with conformity of products with metrological requirements: Sphygmomanometers, Mercury-free Clinical Thermometers

Replaces Approval, Registration No.: DD 60142274 0001

Report No.: 15092074 009
Effective date: 2020-11-18
Expiry date: 2024-05-26
Issue date: 2020-11-18

A blue ink signature of Jason Pan is written over a circular blue stamp. The stamp contains the text "TÜV Rheinland LGA Products GmbH" and "Zertifiziert nach DIN EN ISO 13485".
Jason Pan
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 93/42/EEC concerning medical devices with the identification number 0197.

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
manufacturer

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

indirizzo
address

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

telefono
phone

+39-049-9720624

fax
fax

+39-049-9720182

posta elettronica
e-mail

info@vacutestkima.it

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**

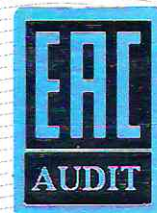




ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«EAC AUDIT»

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

Certificate

The Certification Body of
TÜV Rheinland LGA Products GmbH

hereby certifies that the organization

Boen Healthcare Co., Ltd.
Unit 602, International Center
No. 535, Shenxu Road
215021 Suzhou, Jiangsu
China

has established and applies a quality management system for medical devices
for the following scope:

Manufacture and Distribution of Medical Devices

(see attachment for products included)

Proof has been furnished that the requirements specified in

EN ISO 13485:2016

are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Effective Date: 2019-08-07

Certificate Registration No.: SX 60138020 0001

An audit was performed. Report No.: 15092074 004

This Certificate is valid until: 2022-02-27

Certification Body



Date 2019-08-07



TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

Tel.: +49 221 806-1371 Fax: +49 221 806-3935 e-mail: cert-validity@de.tuv.com <http://www.tuv.com/safety>



*IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world.
IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.*

CERTIFICATO n.
CERTIFICATE No.

4265/4/C

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

KIMA S.R.L.

UNITÀ OPERATIVE / OPERATIVE UNITS

Via Leonardo Da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD)
Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI CEI EN ISO 13485:2016

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

EA: 29

Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici,
terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi,
provette con vuoto predeterminato e aghi sterili.

*Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology,
plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles.*

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,
si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

*For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.*

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022

ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004 A

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



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di
Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management
system Certification Bodies.



IQNet, the association of the world's first class certification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IQNet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

CERTIFICATO n.
CERTIFICATE No.

4264/4/C

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI
WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

KIMA S.R.L.

UNITÀ OPERATIVE / OPERATIVE UNITS

Via Leonardo Da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD)
Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI EN ISO 9001:2015

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

EA: 29

Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici,
terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi,
provette con vuoto predeterminato e aghi sterili.

*Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology,
plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles.*

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento.
Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements.

Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico.
The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and specific Scheme.

Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato,
si prega di contattare il n° telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it.

For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate,
please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione
First issue
18/01/2007

Emissione corrente
Current issue
18/01/2019

Data di scadenza
Expiring date
17/01/2022


ICIM S.p.A.

Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI)
www.icim.it



SGQ N° 004 A

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



www.cisq.com

CISQ è la Federazione Italiana di Organismi di
Certificazione dei sistemi di gestione aziendale.
CISQ is the Italian Federation of management
system Certification Bodies.

Vacuum Blood Collection Tube



Vacuum Blood Collection Tube, EDTA Tube

Material: PET, Glass

Color: Violet

Cat. No.	Specification	Volume	Additive	Qty/case (Glass)	Qty/case (PET)
630801	13×75mm	1ml	EDTAK2	1800	1800
630802	13×75mm	2ml	EDTAK2	1800	1800
630803	13×75mm	3ml	EDTAK2	1800	1800
630804	13×75mm	4ml	EDTAK2	1800	1800
630805	13×75mm	5ml	EDTAK2	1800	1800
630806	13×100mm	5ml	EDTAK2	1200	1200
630807	13×100mm	6ml	EDTAK2	1200	1200
630808	13×100mm	7ml	EDTAK2	1200	1200
630809	16×100mm	10ml	EDTAK2	1200	1200

630901	13×75mm	1ml	EDTAK3	1800	1800
630902	13×75mm	2ml	EDTAK3	1800	1800
630903	13×75mm	3ml	EDTAK3	1800	1800
630904	13×75mm	4ml	EDTAK3	1800	1800
630905	13×75mm	5ml	EDTAK3	1800	1800
630906	13×100mm	5ml	EDTAK3	1200	1200
630907	13×100mm	6ml	EDTAK3	1200	1200
630908	13×100mm	7ml	EDTAK3	1200	1200
630909	16×100mm	10ml	EDTAK3	1200	1200
631001	13×75mm	2ml	EDTANA2	1800	1800
631002	13×100mm	10ml	EDTANA2	1200	1800



ООО «МиниМед», 241520, Российская Федерация, Брянская область,
Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17 А

Тел. (4832) 92-97-97, 92-24-52, -53, -55, -56, -57, -58, -60, -61, -62
Многоканальный номер - 8-800-100-48-32
Факс (4832) 92-24-54, 92-24-59, 92-24-61

ИНН 3234007127

www.minimed.ru

e-mail: info@minimed.ru

Регистрационное удостоверение № РЗН 2016/4183 от 02.06.2016 г.

Паспорт

Планшет для определения групп крови П-50 ТУ 9464-020-29508133-2016

1. Назначение

Предназначен для определения групп крови методом прямой реакции агглютинации и проведения проб на совместимость донора и реципиента.

2. Основные технические характеристики

1. Габаритный размер, мм – $(290 \pm 0,5) \times (190 \pm 0,5) \times (3,5 \pm 0,5)$.
2. Изготовлен из ударопрочного полистирола марки УПМ-0508. Не автоклавируется.
3. Конфигурация изделия – 10 строк по 5 лунок в каждой (50 лунок). Размер лунки, мм – $(20 \pm 1,0) \times (14 \pm 1,0) \times (1,5 \pm 0,5)$. Каждая лунка имеет бортики, препятствующие растеканию реагентов.
4. Лунки маркированы на полях цифровой маркировкой (по длинной стороне отлиты цифры от 1 до 10, по короткой – I (0), II (A), III (B), IV (AB)). Дополнительный ряд лунок не маркирован и предназначен для дополнительного анализа крови донора и реципиента на совместимость.
5. Масса изделия, г - не более 80.
6. Устойчив к дезинфекции 3% раствором перекиси водорода по ГОСТ 177-88, предстерилизационной очистке ручным способом и стерилизации химическим методом по МУ 287-113.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Индивидуально упакован. Упаковка обеспечивает сохранность изделий при транспортировке. Условия транспортирования изделий – условия хранения 5 по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения изделий – 2 по ГОСТ 15150-69. После транспортирования в условиях отрицательных температур изделия должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 4 ч.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе с пластиковыми изделиями.

5. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантия изготовителя

Изготовитель: ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Адрес производства: 242600, Россия, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корпус 1.

Изготовитель гарантирует соответствие планшета П-50 требованиям ТУ 9464-020-29508133-2016 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации – 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

Гарантийный срок хранения – 3 года.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.



EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ

Name und Adresse des Herstellers: / **BOEN HEALTHCARE CO., LTD**
Name and address of the manufacturer: / **Unit 602, International Center, No.535, Shenxu Road,**
Nom et adresse du fabricant: / **Suzhou, 215021, Jiangsu, China**
Nome e indirizzo del fabbricante:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / **Vacuum Blood Collection Tube**
the medical device: /
le dispositif médical: /
il dispositivo medico:

der Klasse: / **Common/Others IVD**
of class: / **(Devices of NOT Annex II and NOT self-test)**
de la classe: /
di classe:

(IVDD, Artikel 9 Absatz 1) nicht Teil der Liste A und B von Anhang II sein / (IVDD, Article9(1)) not be part of list A & B of annex II
(IVDD, article 9, paragraphe 1) ne fait pas partie de la liste A et B de l'annexe II / (IVDD, articolo 9, paragrafo 1) non fanno parte dell'elenco A e B
dell'allegato II

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 98/79/EG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /

meets the provisions of the directive 98/79/EC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the “final inspection report” of the device. /

remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 98/79/EC et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /

soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 98/79/EC e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il “rapporto di ispezione finale” del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Anhang III (voraussichtlicher Punkt 6) der IVDD 98/79 /**
Conformity assessment procedure: / **EG Annex III (expect point 6) of IVDD 98/79/EC**
Procédure d'évaluation de la conformité: / **Annexe III (sauf le point 6) de l'IVDD 98/79 / CE**
Procedura di valutazione della conformità: **Allegato III (aspettarsi il punto 6) dell'IVDD 98/79 / CE**

Registrier-Nr.: /
Registration No.: /
N°d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: /
Notified Body: /
Organisme notifié: /
Organismo notificato:

CE

Suzhou, 201.05.26

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

General Manager

Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione

