

CERTIFICATO N° 505SGQ06

CERTIFICATE N° 505SGQ06

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 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 e dispositivi medici di classe I non sterile. Commercializzazione di dispositivi medici invasivi e non di classe IIa, Is, I 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 and non-sterile class I medical devices.
Marketing of invasive and non-invasive medical devices of class IIa, Is, I and in vitro diagnostics. Marketing of laboratory items.*

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

2023-10-24

Data di Scadenza
Expiration Date

2026-10-29

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° 505DM09

CERTIFICATE N° 505DM09

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 CEI EN ISO 13485-2021 (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 e dispositivi medici di classe I non sterile.

Commercializzazione di dispositivi medici invasivi e non di classe IIa, Is, I 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 and non-sterile class I medical devices.

Marketing of invasive and non-invasive medical devices of class IIa, Is, I and in vitro diagnostics.

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
2023-10-24

Data di Scadenza
Expiration Date
2026-10-29



SGQ N° 023A

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

**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: / **Centrifuge 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:

Suzhou, 201.05.26

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

CE

General Manager

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



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


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.

TÜV Rheinland
LGA Products GmbH
Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

**Attachment to
Certificate**

Registration No.: SX 60138020 0001
Report No.: 15092074 004

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

Scope:

Products:

Sterile Hemostasis Adhesive Dressing Series (Sterile Wound Plaster, Liquid Transfusion Plaster and Adhesive Dressing), Sphygmomanometers, Disposable Medical Brushes, Disposable Vaginal Speculums, Disposable Gynecological Sets, Disposable Dressing Kits, Disposable Colostomy Bags, Disposable Umbilical Cord Clamps, Nasal Oxygen Cannulae, Suction Catheters, Stomach Tubes, Feeding Tubes, Suction Connecting Tubes with Yankauer, Disposable Urine Drainage Bags, Sterile Wooden Tongue Depressors, 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 Mask, Non-Rebreathing Masks, Aerosol Masks, Closed Suction Catheters, Non Woven Surgical Drapes, Non Woven Surgical Gowns, X-ray Detectable Gauze Swabs (Sponges), Gauze Balls and Lap Sponges in sterilization Packing

Certification Body



Date: 2019-08-07



Fuxiu Sheng



ООО «Минимед», ИНН 3234007127
241520, Российская Федерация, Брянская область
Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17 а
Телефон (4832) 92-97-97, 92-54-52, факс (4832) 92-24-54
Многоканальный телефон 8-800-100-48-32
www.minimed.ru e-mail: info@minimed.ru

исх. №310 от 26.11.2021г.

Информационное письмо.

В соответствии с действующим Постановлением Правительства РФ от 01.12.2009г. №982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии», Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008, производства ООО «Минимед», ОКПД2 23.19.23.110 - «Посуда для лабораторных целей стеклянная», обязательной сертификации и декларированию не подлежат.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

Срок действия до 04 сентября 2022 г.

Продлен приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от **04 сентября 2017 г. № 1839**

Заместитель Руководителя
Федерального агентства



С.С. Голубев

..... 2017 г.



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об утверждении типа средств измерений

RU.C.29.000.A № 30181

Срок действия до 02 октября 2017 г.

НАИМЕНОВАНИЕ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ
Пробирки исполнений 1, 2

ИЗГОТОВИТЕЛЬ
Общество с ограниченной ответственностью "МиниМедПром"
(ООО "МиниМедПром"), г. Дятьково, Брянская область

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ № 24177-07

ДОКУМЕНТ НА ПОВЕРКУ
ГОСТ 8.234-77

ИНТЕРВАЛ МЕЖДУ ПОВЕРКАМИ
Первичная поверка до ввода в эксплуатацию

Тип средств измерений утвержден приказом Федерального агентства по
техническому регулированию и метрологии от 02 октября 2012 г. № 823

Описание типа средств измерений является обязательным приложением
к настоящему свидетельству.

Заместитель Руководителя
Федерального агентства



Ф.В.Булыгин

"12" 10 2012 г.

Серия СИ





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2008/03550

от 27 ноября 2017 года

На медицинское изделие

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"

(ООО "МиниМед"), Россия,

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

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"

(ООО "МиниМед"), Россия,

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

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-20009/66365 от 21.11.2017

Вид медицинского изделия **108710**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **23.19.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 ноября 2017 года № 9834

допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0036976



СЕРТИФИКАТ

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ

PATTERN APPROVAL CERTIFICATE
OF MEASURING INSTRUMENTS



НОМЕР СЕРТИФИКАТА:
CERTIFICATE NUMBER:

11677

ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО:
VALID TILL:

4 сентября 2022 г.

Настоящий сертификат удостоверяет, что на основании решения Научно-технической комиссии по метрологии (№ 03-18 от 29.03.2018) утвержден тип средств измерений

"Пробирки исполнений 1, 2",


изготовитель - **ООО "МиниМедПром", г. Дятьково Брянской обл.,
Российская Федерация (RU),**

который зарегистрирован в Государственном реестре средств измерений под номером **РБ 03 07 3349 18** и допущен к применению в Республике Беларусь с 29 марта 2018 г.

Описание типа средств измерений приведено в приложении и является неотъемлемой частью настоящего сертификата.

Председатель комитета




В.В.Назаренко

29 марта 2018 г.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2008/03550

от 27 ноября 2017 года

На медицинское изделие

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"

(ООО "МиниМед"), Россия,

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

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"

(ООО "МиниМед"), Россия,

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

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-20009/66365 от 21.11.2017

Вид медицинского изделия **108710**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности **23.19.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 27 ноября 2017 года № 9834

допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0036976

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 27 ноября 2017 года

№ ФСР 2008/03550

Лист 1

На медицинское изделие

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008:

Место производства:

1. ООО "МиниМед", Россия, 242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 1.
2. ООО "МиниМедПром", Россия, 242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.



Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041276

Паспорт

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Пробирки конические центрифужные

1. Назначение

Предназначены для центрифугирования в центрифугах типа ОПН-3 и аналогичных им при наличии соответствующих вкладышей.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Номинальная вместимость, мл	Высота, мм	Диаметр, мм	Цена деления, мл
П-1-10 ХС (ПЦНГ)	10	105 ⁺⁵ ₋₁	17 ± 0,5	-
П-1-10-0,1 ХС (ПЦГ)	10 ± 0,2		17 ± 0,5	0,1
П-1-10-0,2 ХС (ПЦГ)	10 ± 0,2		17 ± 0,5	0,2

1. Пробирки изготовлены по ТУ 9461-008-52876351-2008 в соответствии с требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75 или НС-1 по ГОСТ 19808-86.
3. Рассчитаны на нагрузку до 1200 g.
4. В ходе эксплуатации пробирки могут подвергаться дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации согласно требованиям МУ 287-113.
5. Исполнение I – без взаимозаменяемого конуса.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет маркировку «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий – по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения – 5 по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

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

6. Гарантии изготовителя

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

Изготовитель гарантирует соответствие пробирок конических центрифужных требованиям ГОСТ 1770-74 и ТУ 9461-008-52876351-2008 при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

Паспорт

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Пробирки конические центрифужные

1. Назначение

Предназначены для центрифугирования в центрифугах типа ОПН-3 и аналогичных им при наличии соответствующих вкладышей.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Номинальная вместимость, мл	Высота, мм	Диаметр, мм	Цена деления, мл
П-1-10 ХС (ПЦНГ)	10	105 ⁺⁵ ₋₁	17 ± 0,5	-
П-1-10-0,1 ХС (ПЦГ)	10 ± 0,2		17 ± 0,5	0,1
П-1-10-0,2 ХС (ПЦГ)	10 ± 0,2		17 ± 0,5	0,2

1. Пробирки изготовлены по ТУ 9461-008-52876351-2008 в соответствии с требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75 или НС-1 по ГОСТ 19808-86.
3. Рассчитаны на нагрузку до 1200 g.
4. В ходе эксплуатации пробирки могут подвергаться дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации согласно требованиям МУ 287-113.
5. Исполнение I – без взаимозаменяемого конуса.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет маркировку «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий – по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения – 5 по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

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

6. Гарантии изготовителя

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

Изготовитель гарантирует соответствие пробирок конических центрифужных требованиям ГОСТ 1770-74 и ТУ 9461-008-52876351-2008 при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 27 ноября 2017 года № ФСР 2008/03550

Лист 1

На медицинское изделие

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008:

Место производства:

1. ООО "МиниМед", Россия, 242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 1.
2. ООО "МиниМедПром", Россия, 242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.

Z

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0041276



**Self-Declaration of Conformity To European Parliament and Council Directive 98/79/EC
In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVDD)**

Product name: Nova Stat Profile Prime Plus Analyzer System including Reagents, Calibrators and Controls

Catalog Numbers: List Attached (Two Pages)

Classification: Other/General

Manufacturer: Nova Biomedical Corporation
200 Prospect Street
Waltham, MA 02454 USA

Representative: William Jacques, Director of Regulatory and Quality

Authorized Representative: Nova Biomedical GmbH
Hessenring 13 A, Geb. G
64546 Mörfelden-Walldorf
Germany
Tel: +49 6105 4505-0

Conformity Assessment Route: Annex III

Nova Biomedical, Inc. declares that the products listed are in conformity with the provisions of the Council Directive 98/79/EC for in vitro diagnostic medical devices, including applicable essential requirements of Annex I for legal application of the CE Mark. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

Nova Biomedical, Inc. declares that the electronic products listed are in conformity with the provisions of the Council Directive 2011/65/EC on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS).

Standards Applied:

- EN ISO 13485:2016** Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
- EN 50581:2012** Technical Documentation for the Assessment of Electrical and Electronic Products with Respect to the Restriction of Hazardous Substances
- EN 61010-1:2010** Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 1: General requirements
- EN 61010-2:101:2015** Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment

Signature: 

William Jacques, Director of Regulatory and Quality



Date: Jul/29/2020

List of Catalog Items Covered:

Catalog Number	Product Name	Global Medical Device Nomenclature (GMDN) Name	GMDN Number	DIMDI EDMS Code
57400	Stat Profile Prime Plus® Analyzer	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
59508	Stat Profile Prime Plus® Analyzer (Remanufactured)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57820	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ with COOX	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57821	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ BUN, Creatinine	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57822	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ with COOX (High Volume)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57823	Stat Profile Prime Plus Reference Cartridge	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57825	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 100 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57826	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 200 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57827	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 300 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57828	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 400 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57829	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 500 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57831	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 100 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57832	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 200 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57833	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 300 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57834	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 400 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57835	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 500 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57838	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 160 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57839	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 320 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57840	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 480 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57841	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 105 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57842	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 210 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57843	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 315 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57844	Stat Profile Prime Plus Ampuled Controls BG, COOX Levels 1, 2, 3	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57845	Stat Profile Prime Plus Ampuled Controls Chemistry Levels 4,5	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
58379	Stat Profile Prime Plus BUN, Creatinine - Blank Sensor Card	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
58642	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
58643	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ (High Volume)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02

Catalog Number	Product Name	Global Medical Device Nomenclature (GMDN) Name	GMDN Number	DIMDI EDMS Code
55229	Nova Linearity Level 1,2,3,4	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
56198	Linearity Standard Set G Multipack	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-90-00
61656	Nova Linearity Creatinine/BUN/Hct Levels 1,2,3,4	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-90-00



Product Service

Certificate

No. Q5 020747 0242 Rev. 00

Holder of Certificate: **Nova Biomedical Corporation**

200 Prospect Street
Waltham MA 02454
USA

Certification Mark:



Scope of Certificate:

Design and Development, Production, Distribution, Installation, Servicing and Technical Support of In-Vitro Diagnostic Clinical Chemistry and Hematology (Co-Oximeter) Medical Devices including Near Patient / Point of Care Analyzers, Calibrators, Controls, Reagents, Sensors, Kits used in the Detection of Blood Analytes, Electrolytes, pH, Metabolites; Self Testing and Near Patient / Point of Care In-Vitro Diagnostic Devices for the Management of Diabetes Blood Glucose, Ketone, Cholesterol and Uric Acid, including Meters, Test Strips and Controls; Self Testing In-Vitro Diagnostic Medical Devices for the Determination of the percent Hemoglobin A1c (HbA1c), Total Cholesterol, High Density Lipoprotein (HDL) Cholesterol and Triglycerides in Whole Blood, and Albumin and Creatinine in Urine including Analyzers, Test Cartridges and Controls; Contract Manufacturing of Electronic Medical Devices; Contract Manufacturing of Disposable Medical Devices; and Distribution of Lancets

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). All applicable requirements of the testing and certification regulation of TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see: www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 020747 0242 Rev. 00

Report No.: 72166286

Valid from: 2021-10-29

Valid until: 2024-10-28

Date, 2021-10-29

Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body

Certificate

No. Q5 020747 0242 Rev. 00

Applied Standard(s): EN ISO 13485:2016
Medical devices - Quality management systems -
Requirements for regulatory purposes
(ISO 13485:2016)
DIN EN ISO 13485:2016

Facility(ies): Nova Biomedical Corporation
165 Lexington Road, Billerica MA 01821, USA

Production of Near Patient / Point of Care, and Self-Testing Meters
for the Management of Diabetes Blood Glucose, Ketone,
Cholesterol and Uric Acid.

Nova Biomedical Corporation
39 Manning Road, Billerica MA 01821, USA

Production of Near Patient / Point of Care, and Self-Testing Test
Strips for the Management of Diabetes Blood Glucose, Ketone,
Cholesterol and Uric Acid.
Distribution of Near Patient / Point of Care, and Self-Testing Test
Strips, Meters and Controls. Distribution of Lancets.

Nova Biomedical Corporation
200 Prospect Street, Waltham MA 02454, USA

Design and Development, Production, Distribution, Installation,
Servicing and Technical Support of In-Vitro Diagnostic Clinical
Chemistry and Hematology (Co-Oximeter) Medical Devices
including Near Patient / Point of Care Analyzers, Calibrators,
Controls, Reagents, Sensors, Kits used in the Detection of Blood
Analytes, Electrolytes, pH, Metabolites; Self Testing and Near
Patient / Point of Care In-Vitro Diagnostic Devices for the
Management of Diabetes Blood Glucose, Ketone, Cholesterol and
Uric Acid, including Meters, Test Strips and Controls; Self Testing
In-Vitro Diagnostic Medical Devices for the Determination of the
percent Hemoglobin A1c (HbA1c), Total Cholesterol, High Density
Lipoprotein (HDL) Cholesterol and Triglycerides in Whole Blood,
and Albumin and Creatinine in Urine including Analyzers, Test
Cartridges and Controls; Contract Manufacturing of Electronic
Medical Devices; Contract Manufacturing of Disposable Medical
Devices

Declaration of Conformity

We NovaTec Immundiagnostica GmbH
 Waldstraße 23 A6
 63128 Dietzenbach
 Germany

herewith declare under our own responsibility, that the product

NovaLisa® Borrelia burgdorferi IgG (BORG0040)

and the following components:

MTP	Microtiterplate
DIL G	IgG Sample Dilution Buffer
SOLN STOP	Stop Solution
WASH BUF 20x	Washing Buffer (20x conc.)
CONJ	Conjugate
SUB TMB	TMB Substrate Solution
CONTROL -	Negative Control
CUT OFF	Cut-off Control
CONTROL +	Positive Control

is in accordance with the requirements of the IVD Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of Oct. 27, 1998 in regard to in vitro diagnostic medical devices (IVDs).

The accordance was shown by conformity assessment procedures in
Annex III (2-5)

Dietzenbach 2020.07.21



 Jennifer Völger
 Quality Management Representative

The conformity of the above mentioned product is checked at least every 3 years. This is documented by rechecking and signing the general requirements.

Declaration of Conformity

We NovaTec Immundiagnostica GmbH
 Waldstraße 23 A6
 63128 Dietzenbach
 Germany

herewith declare under our own responsibility, that the product

NovaLisa® Borrelia burgdorferi IgM (BORM0040)

and the following components:

MTP	Microtiterplate
DIL M	IgM Sample Dilution Buffer
SOLN STOP	Stop Solution
WASH BUF 20x	Washing Buffer (20x conc.)
CONJ	Conjugate
SUB TMB	TMB Substrate Solution
CONTROL -	Negative Control
CUT OFF	Cut-off Control
CONTROL +	Positive Control

is in accordance with the requirements of the IVD Directive 98/79/EC of the European Parliament and Council of Oct. 27, 1998 in regard to in vitro diagnostic medical devices (IVDs).

The accordance was shown by conformity assessment procedures in
Annex III (2-5)

Dietzenbach 2020.07.21



 Jennifer Völger
 Quality Management Representative

The conformity of the above mentioned product is checked at least every 3 years. This is documented by rechecking and signing the general requirements.

EC Certificate

mdc medical device certification GmbH

Notified Body 0483
herewith certifies that

NovaTec Immundiagnostica GmbH
Waldstraße 23 A6
63128 Dietzenbach
Germany

for the scope

**immunodiagnostics for the determination of antibodies against
Toxoplasma gondii, Rubella virus, Cytomegalovirus and Chlamydia
(see attachment)**

has introduced and applies a

Quality System

for the design, manufacture and final inspection.

The mdc audit has proven that this quality system
meets all requirements according to

Annex IV – excluding Section 4 and 6 of the Council Directive 98/79/EC

of the European Parliament and of the Council of
27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices.

The surveillance will be held as specified in Annex IV, Section 5.

Valid from	2022-05-03
Valid until	2025-05-26
Registration no.	D1055500019
Report no.	P21-01539-236808
Stuttgart	2022-05-03




Head of Certification Body



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>

For electronic publication only

Attachment of the certificate

No. D1055500019

Date 2022-05-03

Page 1 of 1

Product category	Product	Class
immunodiagnostics for the determination of antibodies against Cytomegalovirus	NovaLisa® Cytomegalovirus (CMV) IgG NovaLisa® Avidity Cytomegalovirus (CMV) IgG NovaLisa® Cytomegalovirus (CMV) IgM Cytomegalovirus (CMV) IgG Cytomegalovirus (CMV) IgM	List B, Annex II
immunodiagnostics for the determination of antibodies against Toxoplasma gondii	NovaLisa® Toxoplasma gondii IgA NovaLisa® Toxoplasma gondii IgG NovaLisa® Toxoplasma gondii IgM μ-capture NovaLisa® Avidity Toxoplasma gondii IgG Toxoplasma gondii IgA Toxoplasma gondii IgG Toxoplasma gondii IgM μ-capture Avidity Toxoplasma gondii IgG	List B, Annex II
immunodiagnostics for the determination of antibodies against Rubella virus	NovaLisa® Rubella Virus IgG NovaLisa® Avidity Rubella Virus IgG NovaLisa® Rubella Virus IgM μ-capture Rubella Virus IgG Rubella Virus IgM μ-capture	List B, Annex II
immunodiagnostics for the determination of antibodies against Chlamydia	NovaLisa® Chlamydia pneumoniae IgA NovaLisa® Chlamydia pneumoniae IgG NovaLisa® Chlamydia pneumoniae IgM NovaLisa® Chlamydia trachomatis IgA NovaLisa® Chlamydia trachomatis IgG NovaLisa® Chlamydia trachomatis IgM Novagnost Chlamydia pneumoniae IgA Novagnost Chlamydia pneumoniae IgG Novagnost Chlamydia pneumoniae IgM Novagnost Chlamydia trachomatis IgA Novagnost Chlamydia trachomatis IgG Novagnost Chlamydia trachomatis IgM Chlamydia pneumoniae IgA Chlamydia pneumoniae IgG Chlamydia pneumoniae IgM Chlamydia trachomatis IgA Chlamydia trachomatis IgG Chlamydia trachomatis IgM	List B, Annex II

Head of Certification Body



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>

For electronic publication only

Product List – CE Marked

Certified by

ISO 13485:2016

EC – Directive 98 / 79 EC
For In-Vitro-Diagnostics

2020-02-1

NovaLisa®

Virology

Prod. No.

Name

ADVA0010	Adenovirus IgA
ADVG0010	Adenovirus IgG
ADVM0010	Adenovirus IgM
CHIG0590	Chikungunya Virus IgG capture
CHIM0590	Chikungunya Virus IgM μ -capture
CMVG0110	Cytomegalovirus (CMV) IgG
ACMV7110	Avidity Cytomegalovirus (CMV) IgG
CMVM0110	Cytomegalovirus (CMV) IgM
DENG0120	Dengue Virus IgG
DENM0120	Dengue Virus IgM
DVM0640	Dengue Virus IgM μ -capture
NS1D4020	Dengue Virus NS1 Antigen
EBVA0150	Epstein-Barr Virus (VCA) IgA
EBVG0150	Epstein-Barr Virus (VCA) IgG
AEBV7150	Avidity Epstein-Barr Virus (VCA) IgG
EBVM0150	Epstein-Barr Virus (VCA) IgM
EBVG0580	Epstein-Barr Virus (EBNA) IgG
HANG0670	Hantavirus IgG
HANM0670	Hantavirus IgM
HEVG0780	Hepatitis E Virus (HEV) IgG
HEVM0780	Hepatitis E Virus (HEV) IgM
HSVG0250	Herpes simplex Virus 1+2 (HSV) IgG
HSVM0250	Herpes simplex Virus 1+2 (HSV) IgM
HSV1G0500	Herpes simplex Virus 1 (HSV 1) IgG
HSV1M0500	Herpes simplex Virus 1 (HSV 1) IgM
HSV2G0540	Herpes simplex Virus 2 (HSV 2) IgG
HSV2M0540	Herpes simplex Virus 2 (HSV 2) IgM
INFA0290	Influenza Virus A IgA
INFG0290	Influenza Virus A IgG
INFM0290	Influenza Virus A IgM
INFA0300	Influenza Virus B IgA
INFG0300	Influenza Virus B IgG
INFM0300	Influenza Virus B IgM
MEAG0330	Measles Virus IgG
AMEA7330	Avidity Measles Virus IgG
MEAM0330	Measles Virus IgM
MUMG0340	Mumps Virus IgG
MUMM0340	Mumps Virus IgM
PAIA0360	Parainfluenza Virus 1,2,3 IgA
PAIG0360	Parainfluenza Virus 1,2,3 IgG
PARG0370	Parvovirus B 19 IgG
PARM0370	Parvovirus B 19 IgM
RSVA0380	Respiratory syncytial Virus IgA
RSVG0380	Respiratory syncytial Virus IgG
RSVM0380	Respiratory syncytial Virus IgM
RUBG0400	Rubella Virus IgG

ARUB7400	Avidity Rubella Virus IgG
RUBM0400	Rubella Virus IgM μ -capture
TICG0440	TBE / FSME IgG
TICM0440	TBE / FSME IgM
PTICG044	TBE / FSME IgG plus
VZVA0490	Varicella-Zoster Virus (VZV) IgA
VZVG0490	Varicella-Zoster Virus (VZV) IgG
VZVM0490	Varicella-Zoster Virus (VZV) IgM
ZVG0790	Zika Virus IgG capture
ZVM0790	Zika Virus IgM μ -capture

NovaLisa[®] Bacteriology

Prod. No.	Name
BAR0900	Bartonella
BOPA0030	Bordetella pertussis IgA
BOPG0030	Bordetella pertussis IgG
BOPM0030	Bordetella pertussis IgM
BPTA0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgA
BPTG0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgG
BORG0040	Borrelia burgdorferi IgG
BORM0040	Borrelia burgdorferi IgM
BRUG0050	Brucella IgG
BRUM0050	Brucella IgM
CHLA0070	Chlamydia trachomatis IgA
CHLG0070	Chlamydia trachomatis IgG
CHLM0070	Chlamydia trachomatis IgM
CHLA0510	Chlamydia pneumoniae IgA
CHLG0510	Chlamydia pneumoniae IgG
CHLM0510	Chlamydia pneumoniae IgM
CORG0090	Corynebacterium diphtheriae toxin IgG
CORG5009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG
PCORG009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG plus
COX1G0600	Coxiella burnetii (Q-Fever) Phase 1 IgG
COX2G0600	Coxiella burnetii (Q-Fever) Phase 2 IgG
COX2M0600	Coxiella burnetii (Q-Fever) Phase 2 IgM
HELA0220	Helicobacter pylori IgA
HELG0220	Helicobacter pylori IgG
PHELA022	Helicobacter pylori IgA plus
PHELG022	Helicobacter pylori IgG plus
LEGG0650	Legionella Pneumophila IgG
LEGM0650	Legionella Pneumophila IgM
LEPG0660	Leptospira IgG
LEPM0660	Leptospira IgM

MYCA0350	Mycoplasma pneumoniae IgA
MYCG0350	Mycoplasma pneumoniae IgG
MYCM0350	Mycoplasma pneumoniae IgM
TETG0430	Clostridium tetani toxin IgG
TETG5043	Clostridium tetani toxin 5S IgG
PTETG043	Clostridium tetani toxin 5S IgG plus

NovaLisa® Parasites

Prod. No.	Name
CHAG0560	Chagas (Trypanosoma cruzi) IgG
TRYP0570	Chagas
ENTG0140	Entamoeba histolytica IgG
LEIG0310	Leishmania infantum IgG
MAL0620	Malaria
TOXA0460	Toxoplasma gondii IgA
TOXG0460	Toxoplasma gondii IgG
ATOX7460	Avidity Toxoplasma gondii IgG
TOXM0460	Toxoplasma gondii IgM μ -capture

NovaLisa® Worms

Prod. No.	Name
ASCG0020	Ascaris lumbricoides IgG
ECHG0130	Echinococcus IgG
FIL0760	Filariasis
SCHG0410	Schistosoma mansoni IgG
SCHM0410	Schistosoma mansoni IgM
STRO0690	Strongyloides
TAEG0420	Taenia solium IgG
TOCG0450	Toxocara canis IgG
TRIG0480	Trichinella spiralis IgG

NovaLisa® Fungi

Prod. No.	Name
ASPG0680	Aspergillus fumigatus IgG
ASPM0680	Aspergillus fumigatus IgM
CANA0060	Candida albicans IgA
CANG0060	Candida albicans IgG
CANM0060	Candida albicans IgM

NovaLisa[®] Hormones

THYROID HORMONES

(ELISAs for the determination of thyroid hormones and antibodies)

Prod. No.	Name
ATG1010	Anti-TG
ATPO1020	Anti-TPO
FT41050	Free T4
TSH1030	TSH

Hormones

STEROID HORMONES

(ELISAs for the determination of steroid hormones in plasma and serum)

Prod. No.	Name
DNOV001	Cortisol
DNOV002	Testosterone
DNOV003	17 beta-Estradiol
DNOV004	17-OH Progesterone
DNOV005	DHEA-S
DNOV006	Progesterone
DNOV008	Androstenedione
DNOV009	Free Testosterone
DNOV011	Total Estriol
DNOV012	Aldosterone

STEROID HORMONES IN URINE

(ELISAs for the determination of steroid hormones in urine)

Prod. No.	Name
DNOV010	Urinary Cortisol

STEROID HORMONES IN SALIVA

(ELISAs for the determination of steroid hormones in saliva)

Prod. No.	Name
DSNOV20	Cortisol Saliva
DSNOV21	Testosterone Saliva
DSNOV24	DHEA-S Saliva
DSNOV27	Androstenedione Saliva

PROTEIN HORMONES

(ELISAs for the determination of proteins in plasma and serum)

Prod. No.	Name
DNOV030	LH
DNOV031	FSH
DNOV032	Prolactin
DNOV033	AFP
DNOV034	beta HCG

THYROID HORMONES

(ELISAs for the determination of thyroid hormones and antibodies)

Prod. No.	Name
DNOV051	Free T3
DNOV053	Total T3
DNOV054	Total T4
DNOV057	Thyroglobulin

DIABETES MONITORING

(ELISAs for the determination of specific analytes in plasma and serum)

Prod. No.	Name
DNOV111	Insulin
DNOV112	C-Peptide

CIRCULATING IMMUNO COMPLEXES

(ELISAs for the determination of specific analytes in plasma and serum)

Prod. No.	Name
DNOV093	CIC-C1q
DNOV094	CIC-C3d
DNOV096	CH-50

TUMOR MARKERS

(ELISAs for the determination of specific analytes in plasma and serum)

Prod. No.	Name
DNOV 060	CEA
DNOV061	CA 125
DNOV062	CA 15-3
DNOV063	CA 19-9

MISCELLANEOUS

(ELISAs for the determination of specific analytes in plasma and serum)

Prod. No.	Name
------------------	-------------

DNOV100	Ferritin
DNOV101	HGH
DNOV102	IgE

NovaLisa[®] Autoimmune

Autoimmune

(ELISAs for the determination of specific autoimmune antibodies)

Prod. No.	Name
------------------	-------------

ATG1010	Anti-TG
ATPO1020	Anti-TPO

Rheumatology

(ELISAs for the determination of specific analytes in plasma and serum)

Prod. No.	Name
------------------	-------------

RFM3010	Rheumatoid Factor IgM
---------	-----------------------

NovaLisa[®] Recombinant Antigens

Prod. No.	Name
------------------	-------------

BORG0040	Borrelia burgdorferi IgG
BORM0040	Borrelia burgdorferi IgM
CHAG0560	Chagas (Trypanosoma cruzi) IgG
TRYP0570	Chagas
HANG0670	Hantavirus IgG
HANM0670	Hantavirus IgM
HELA0220	Helicobacter pylori IgA
PHELA022	Helicobacter pylori IgA plus
HEVG0780	Hepatitis E Virus (HEV) IgG
HEVM0780	Hepatitis E Virus (HEV) IgM
HSV1G0500	Herpes simplex Virus 1 (HSV 1) IgG
HSV1M0500	Herpes simplex Virus 1 (HSV 1) IgM
HSV2G0540	Herpes simplex Virus 2 (HSV 2) IgG
HSV2M0540	Herpes simplex Virus 2 (HSV 2) IgM
MAL0620	Malaria
STRO0690	Strongyloides
ZVG0790	Zika Virus IgG capture
ZVM0790	Zika Virus IgM μ -capture

NovaLisa[®] Quantitative Assays (WHO standardized)

Prod. No.	Name
BPTA0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgA
BPTG0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgG
CORG0090	Corynebacterium diphtheriae toxin IgG
CORG5009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG
PCORG009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG plus
RFM3010	Rheumatoid Factor IgM
RUBG0400	Rubella Virus IgG
TETG0430	Clostridium tetani toxin IgG
TETG5043	Clostridium tetani toxin 5S IgG
PTETG043	Clostridium tetani toxin 5S IgG plus
TOXG0460	Toxoplasma gondii IgG
ATOX7460	Avidity Toxoplasma gondii IgG
TSH1030	TSH

NovaLisa[®] Quantitative Assays

Prod. No.	Name
ATG1010	Anti-TG
ATPO1020	Anti-TPO
BPTA0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgA
BPTG0610	Bordetella pertussis toxin (PT) IgG
CORG0090	Corynebacterium diphtheriae toxin IgG
CORG5009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG
PCORG009	Corynebacterium diphtheriae toxin 5S IgG plus
FT41050	Free T4
HELA0220	Helicobacter pylori IgA
HELG0220	Helicobacter pylori IgG
PHELA022	Helicobacter pylori IgA plus
PHELG022	Helicobacter pylori IgG plus
RFM3010	Rheumatoid Factor IgM
RUBG0400	Rubella Virus IgG
ARUB7400	Avidity Rubella Virus IgG
TETG0430	Clostridium tetani toxin IgG
TETG5043	Clostridium tetani 5S toxin IgG
PTETG043	Clostridium tetani toxin 5S IgG plus
TICG0440	TBE / FSME IgG
PTICG044	TBE / FSME IgG plus
TOXG0460	Toxoplasma gondii IgG
ATOX7460	Avidity Toxoplasma gondii IgG
TSH1030	TSH

Antigen Assays

Prod. No.	Name
NS1D4020	Dengue Virus NS1 Antigen

NovaLisa[®] IgM μ -capture Assays

Prod. No.	Name
CHIM0590	Chikungunya Virus IgM μ -capture
DVM0640	Dengue Virus IgM μ -capture
RUBM0400	Rubella Virus IgM μ -capture
TOXM0460	Toxoplasma gondii IgM μ -capture
ZVM0790	Zika Virus IgM μ -capture

NovaLisa[®] Antibody Assays

Prod. No.	Name
ASCG0020	Ascaris lumbricoides IgG
CHAG0560	Chagas (Trypanosoma cruzi) IgG
TRYP0570	Chagas
ENTG0140	Entamoeba histolytica IgG
LEIG0310	Leishmania infantum IgG
MAL0620	Malaria
STRO0690	Strongyloides
TAEG0420	Taenia solium IgG
TOCG0450	Toxocara canis IgG
TRIG0480	Trichinella spiralis IgG

NovaLisa[®] Avidity Assays

Prod. No.	Name
ACMV7110	Avidity Cytomegalovirus (CMV) IgG
AEBV7150	Avidity Epstein-Barr Virus (VCA) IgG
AMEA7330	Avidity Measles Virus IgG
ARUB7400	Avidity Rubella Virus IgG
ATOX7460	Avidity Toxoplasma gondii IgG

NovaLisa[®] Liquor Diagnostic

Prod. No.	Name
BORG0040	Borrelia burgdorferi IgG
BORM0040	Borrelia burgdorferi IgM



Certificate of Registration

This certificate has been awarded to

AO Vector-Best

1/1, Arbuzova str., Novosibirsk, 630117, Russian Federation

in recognition of the organization's Quality Management System which complies with

ISO 13485:2016

The scope of activities covered by this certificate is defined below

Design and Development, Production and Distribution of In Vitro Diagnostic Medical Devices (ELISA, PCR, Clinical Chemistry)

Certificate Number **209535/A/0002/UK/En**
A certificate number of 0001, confirms the Client has a single site Certified & the site is their Head Office or Main site in relation to the Certified scope with URS. A certificate number of 0002, or greater (e.g.: xxxx/B/0002/UK/En) refers to a client that has more than one site certified with URS, as such, the following statement shall apply: "The validity of this certificate depends on the validity of the main certificate"

Date of Issue of Certification Cycle	Issue Number	Certificate Expiry Date	Certification Cycle
05 October 2022	1	04 October 2025	1
Revision Date	Revision Number	Original Certificate Issue Date	Scheme Number
06 October 2022	1	05 October 2022	n/a

For detailed explanation for the data fields above, refer to <http://www.urs-holdings.com/logos-and-regulations>

Issued by

On behalf of the Schemes Manager





Сертификат соответствия

Настоящий сертификат удостоверяет, что организация

АО «Вектор-Бест»

Российская Федерация, 630117, г. Новосибирск, ул. Арбузова, 1/1

подтвердила соответствие Системы Менеджмента Качества требованиям

ISO 13485:2016

В отношении области деятельности, представленной ниже

Проектирование и разработка, производство и реализация медицинских изделий для диагностики in vitro (ИФА, ПЦР, клиническая биохимия)

Номер сертификата **209535/A/0002/UK/RUS**

Сертификат с номером 0001, подтверждает, что клиент имеет одну сертифицированную площадку, которая является головным офисом или основной площадкой применительно к области, сертифицированной в URS. Сертификат с номером 0002, или более (например: xxxx/B/0002/UK/En), выдается клиенту, у которого есть более одной площадки, сертифицированной в URS, соответственно, применяется следующее заявление - "Действительность данного сертификата, зависит от действительности основного сертификата".

Начало сертификационного цикла	Номер версии	Дата окончания срока действия сертификата	Сертификационный цикл
05 октября 2022	1	04 октября 2025	1
Дата редакции	Номер редакции	Первоначальная дата выпуска сертификата	Номер схемы
06 октября 2022	1	05 октября 2022	Не применяется

Подробное описание данных выше см. на <http://www.urs-holdings.com/logos-and-regulations>

Выпущен

От имени менеджера по сертификации

