Cepartner4U

Certificate number: 2017-IVD/193

Certificate of CE-Notification

This is to certify that, in accordance with the *In Vitro* Diagnostic Medical Device Directive 98/79/EC, **CEpartner4U BV** agrees to perform all duties and responsibilities as the Authorized Representative for

CJSC EKOlab

1 Budennogo Str., Elektrogorsk, Moscow region, 142530, Russia

as stipulated and demanded by the aforementioned Directive. The Dutch Competent Authorities have accepted the manufacturer's medical device registrations by CEpartner4U as listed on the product list attached to the manufacturer's Declaration of Conformity:

Device group: Rabbit plasma

IVD devices were registered under number:
Registration number Rabbit plasma: NL-CA002-2017-43242

with Dutch Competent Authorities as a consequently this IVD devices were entered in EUDAMED by Dutch Competent Authorities

The manufacturer has provided CEpartner4U with all necessary documentation, together with an appropriate Declaration of Conformity that the IVD medical devices fulfil the essential requirements of Directive 98/79/EC.

2017-12-18

Olga Teirlinck Consultant CEpartner4U BV cepartner4U

Esdoornlaan13 3951 DB Maarn NL tel: +31 (0)343 442 524 www.cepartner4u.nl

Declaration of Conformity

STED130-2017 vs. 01

Page: 1 of 2

DECLARATION OF CONFORMITY

1)	<u>Manufa</u>	<u>cturer</u> (Name,	departme	ent): CJSC E	KOlab			
Addre	ess:	1 Budennog	o Str., E	Elektrogorsk	, Moscow	region,	142530,	Russia

2) European authorized representative: CEpartner4U BV,

Address: Esdoornlaan 13, 3951DB Maarn, The Netherlands; (on product labels printed as: CEpartner4U, ESDOORNLAAN 13, 3951DB Maarn, The Netherlands. www.cepartner4u.com)

3) Product(s) (name, type or model/batch number, etc.):

-	Rabbit plasma			

4) The product(s) described above is in conformity with:

Title	Document No.	
In vitro Diagnostic Medical Devices	98/79/EC	
Directive		

5) Additional information (conformity procedure, Notified Body, CE certificate, etc.):

Conformity assessment procedure for CE marking: *In vitro* Diagnostic Medical Device Directive, Annex III

Registration nr.: pending

Elektrogorsk, Russia; 2017-11-03

(Place & date of issue (yyyy-mm-dd))

V.Y. Borisov, General Director, CJSC EKOlab (name; function and signature of manufacturer)

Declaration form: Standard ISO/IEC 17050-1:2010



Declaration of Conformity

STED130-2017 vs. 01

Page: 2 of 2

Appendix

Date: 2017-11-08

List of devices.

Device name	Type/ model/ref number	Risk class / rule ¹	Code: EMDS/GMDN	First date of CE- compliance	
Rabbit plasma		Low risk	15011290/0	2017-11-08	

¹ See EDMS codes: http://www.edma-ivd.be/ (products classification)/Preference GMDN code

RUSSIAN FEDERATION

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИМ 0117161 «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.0000308

Срок действия с

30.06.2022

29,06,2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ POCC RU,32001.04ИБФ1.ОС23

Общество с ограниченной ответственностью «ЕВРАЗИЙСКИЙ СОЮЗ СЕРТИФИКАЦИИ» 192289, город Санкт-Петербург, улица Олеко Дундича, дом № 35, корпус 1, литера А, 2-Н, офис 4, тел. +7 (812) 649-93-88, email: info@essert.ru

ВЫДАН

Закрытому акционерному обществу «ЭКОлаб» ИНН 5035025076 ОГРН 1035007106958 Адрес: 142530, РФ, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

применительно к работам согласно приложению № 1 к настоящему сертификату

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ FOCT ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии, протокол № РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.0000308П от 30.06.2022

	ревразниский с		
	для Ридов	P	уководитель орган
割CE	WE TENA DOSPONALINA	www.	
000	Tree MTex		
13/		ST	редседатель коми

А.В. Арендарь

А.А. Акимов

с вышеуказанным стандартом, что будет находиться органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при п

ЗАО «ЭКОлаб»142530 Московская обл, г.Электрогорск, ул.Буденного, д.1

e-mail: <u>sekretar@ekolab.ru</u>, Сайт: www.ekolab.ru Тел: (49643) 3-1374, 3-2311, факс (49643) 3-3143



ИНН: 5035025076, КПП: 503501001

Банк получателя: ПАО Сбербанк России г. Москва

в Орехово-Зуевском ОСБ № 1556/063

p/c 40702810040310124002 κ/c 30101810400000000225

БИК 044525225

17.06.2020

АВТОРИЗАЦИЯ ДИСТРИБЬЮТОРА

Закрытое акционерное общество «ЭКОлаб» (Россия, 142530, Московская обл., г.Электрогорск, ул.Буденного, д.1) настоящим подтверждаем, что "SANMEDICO"SRL (ул. Коробчяну 7А, кв. 9, г. Кишинёв, Республика Молдова) является нашим эксклюзивным дистрибьютором и представителем в Республике Молдова и осуществляет участие с продукцией ЗАО «ЭКОлаб» в процедурах государственных закупок товаров на территории Республики Молдова, от своего имени ведет переговоры, представляет коммерческие предложения, заключает соответствующие договоры, а также осуществляет поставки указанной продукции на территории Республики Молдова.

Полномочия по настоящему авторизационному письму не могут быть переданы другим лицам.

Настоящее письмо действительно с момента подписания и до 31 декабря 2022г.

Генеральный директор



Борисов В.Ю.