

Certificate

Of Marketing Authorization of Medical Product

within Germany, the member states of the European Union
and the other states having a contractual agreement with the European Economic Area

Nr. **AR/IVD/XEMA LLC/01/2023**

Issued on the basis of the Declaration of conformity and registration taking into account Article 11 of Regulation (EU) 2017/746 (IVDR) on In Vitro Diagnostic, and Medical Device Implementing Act (MPDG)

Ausgestellt auf Grund der Konformitätserklärung und Registrierung unter Berücksichtigung der der Verordnung (EU) 2017/746 (IVDR) über In-vitro-Diagnostika und Medizinprodukte-Durchführungsgesetz (MPDG)

Manufacturer / Hersteller

XEMA LLC

SRN: UA-MF-000032959

UKRAINE, 03179 KYIV
Akademika Yefremova St. 23
qa@xema.com.ua; www.xema.in.ua

Product name / Produkt

See annex to the Certificate

Siehe Anhang zum Zertifikat

Product Classification:
Produktklassifizierung

In Vitro Diagnostic Medical Devices

In-vitro-Diagnostikum (IVD) Medizinprodukte

Category:
Kategorie

Common/ Other IVD

Sonstige IVD-Produkte

Conformity assessment procedure:
Konformitätsbewertungsverfahren:

**EC DECLARATION OF CONFORMITY
(Annex III, except point 6, Directive 98/79/EC)
in connection with article 110(3) IVDR**

EU- KONFORMITÄTserklärung

(Anhang III, außer Nummer 6, Richtlinie 98/79 / EG)
in Verbindung mit Artikel 110 (3) IVDR

State Competent Authority:
Staatliche Zuständige Behörde

BfArM Federal Institute for Drugs and Medical Devices
DMIDS (German Medical Device Information and Database System)

BfArM Das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte DMIDS
(Deutsches Medizinprodukte-Informations- und Datenbanksystem)

Date of issue : **2023-03-07**
Das Ausstellungsdatum

Valid to : **2025-05-31**
Gültig bis

Represented in the EC by:

Polmed.de Beata Rozwadowska
Fichtenstr. 12A, 90763 Fürth, Germany
email: info@polmed.de
Tel: +49 911 93163967



Polmed.de

SRN: DE-AR-000006947

Annex to the Certificate No.:

Anhang zum Zertifikat Nr.:

AR/IVD/XEMA LLC/01/2023

The following medical devices can be placed on the market in the Federal Republic of Germany, in the member states of the European Economic Community (EEC) and in the other contract states of the agreement about the European Economic Area.

Die folgenden Medizinprodukte in der Bundesrepublik Deutschland, in den Mitgliedsstaaten der Europäischen Wirtschaftsgemeinschaft (EG) und in den Vertragsstaaten der EG in den Verkehr gebracht werden dürfen.

#	Nomenclature term Nomenklaturbezeichnung	Catalog No. Katalog-Nr.	Name of device Produktbezeichnung	DMIDS Registration number Registriernummer
1.	ASPERGILLUS	K021	GalMAg EIA	DE/CA64/00115824
2.	HSV IgG	K104	HSV 1/2 IgG EIA	DE/CA64/00115826
3.	HSV IgM	K104M	HSV 1, 2 IgM EIA	DE/CA64/00115833
4.	HSV 2 IgG	K104B	HSV 2 IgG EIA	DE/CA64/00115836
5.	MYCOPLASMA ANTIBODY ASSAYS	K106	Mycoplasma IgG EIA	DE/CA64/00115837
6.	SYPHILIS ANTIBODY ASSAYS TOTAL	K111	anti-Treponema pallidum EIA	DE/CA64/00115839
7.	SYPHILIS ANTIBODY IGG	K111G	Treponema pallidum IgG EIA	DE/CA64/00115840
8.	H. PYLORI ANTIBODY ASSAYS	K119G	Helicobacter pylori IgG EIA	DE/CA64/00115850
9.	OTHER OTHER BACTERIOLOGY IMMUNOASSAY	K126	Ureaplasma IgG EIA	DE/CA64/00115851
10.	THYROID PEROXIDASE (INCL. MICROSOMAL) ANTIBODIES	K131	aTPO EIA	DE/CA64/00115852
11.	THYROGLOBULIN AUTOANTIBODIES	K132	aTG EIA	DE/CA64/00115853
12.	MPO ANCA	K133	aMPO EIA	DE/CA64/00115854
13.	TISSUE TRANSGLUTAMINASE ANTIBODIES	K160 K161	anti-TGlu IgG EIA anti-TGlu IgA EIA	DE/CA64/00115855
14.	GIARDIA LAMBLIA	K171	anti-Giardia lamblia EIA	DE/CA64/00115856
15.	OTHER PARASITOLOGY	K174	Ascaris IgG EIA	DE/CA64/00115857
16.	ECHINOCOCCUS	K175	Echinococcus IgG EIA	DE/CA64/00115858
17.	DISTOMATOSIS	K176	Opisthorchis IgG EIA	DE/CA64/00115859
18.	GLIADIN ANTIBODIES	K180 K181	Gliadin IgG EIA Gliadin IgA EIA	DE/CA64/00115860
19.	IMMUNOGLOBULIN E - TOTAL	K200	Total IgE EIA	DE/CA64/00115861
20.	THYROID STIMULATING HORMONE	K201	TSH EIA	DE/CA64/00115863
21.	LUTEINISING HORMONE	K202	LH EIA	DE/CA64/00115864
22.	FOLLICLE STIMULATING HORMONE	K203	FSH EIA	DE/CA64/00115865
23.	HUMAN GROWTH HORMONE	K204	GH EIA	DE/CA64/00115866
24.	HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN TOTAL	K205	hCG EIA	DE/CA64/00115867
25.	PROLACTIN	K206	Prolactin EIA	DE/CA64/00115868

The above-mentioned medical products are marked with the CE symbol.
Die oben genannten medizinischen Produkte sind mit dem CE-Zeichen gekennzeichnet.

Annex to the Certificate No.:

Anhang zum Zertifikat Nr.:

AR/IVD/XEMA LLC/01/2023

The following medical devices can be placed on the market in the Federal Republic of Germany, in the member states of the European Economic Community (EEC) and in the other contract states of the agreement about the European Economic Area.

Die folgenden Medizinprodukte in der Bundesrepublik Deutschland, in den Mitgliedsstaaten der Europäischen Wirtschaftsgemeinschaft (EG) und in den Vertragsstaaten der EG in den Verkehr gebracht werden dürfen.

#	Nomenclature term Nomenklaturbezeichnung	Catalog No. Katalog-Nr.	Name of device Produktbezeichnung	DMIDS Registration number Registriernummer
26.	PROGESTERONE	K207	Progesterone EIA	DE/CA64/00115869
27.	ESTRADIOL	K208	Estradiol EIA	DE/CA64/00115870
28.	TESTOSTERONE (WITH DEHYDRO AND FREE TESTOSTERONE)	K209	Testosterone EIA	DE/CA64/00115871
29.	CORTISOL	K210	Cortisol EIA	DE/CA64/00115872
30.	TRIIODOTHYRONINE	K211	T3 EIA	DE/CA64/00115873
31.	THYROXINE	K212	T4 EIA	DE/CA64/00115874
32.	FREE TRIIODOTHYRONINE	K213	ft3 EIA	DE/CA64/00115875
33.	FREE THYROXINE	K214	ft4 EIA	DE/CA64/00115876
34.	DEHYDRO-EPIANDROSTERONE SULPHATE (INCL. DHEA)	K215	DHEAS EIA	DE/CA64/00115877
35.	17 OH PROGESTERONE	K217	17-OH-progesterone EIA	DE/CA64/00115878
36.	ESTRIOL	K218	free Estriol EIA	DE/CA64/00115880
37.	TESTOSTERONE (WITH DEHYDRO AND FREE TESTOSTERONE)	K219	free Testosterone EIA	DE/CA64/00115881
38.	CANCER ANTIGEN 125	K222	CA 125 EIA	DE/CA64/00115882
39.	CANCER ANTIGEN 19-9	K223	CA 19-9 EIA	DE/CA64/00115883
40.	CARCINOEMBRYONIC ANTIGEN	K224	CEA EIA	DE/CA64/00115884
41.	ALPHAFETOPROTEIN	K225	AFP EIA	DE/CA64/00115885
42.	CANCER ANTIGEN 15-3	K226	CA 15-3 (M12) EIA	DE/CA64/00115886
43.	OTHER OTHER TUMOUR MARKERS	K232	Thyroglobulin EIA	DE/CA64/00115887
44.	β HUMAN CHORIONIC GONADOTROPIN (INCL. SUBUNIT)	K235	free β-HCG EIA	DE/CA64/00115888
45.	CYFRA 21-1	K236	CYFRA 21-1 EIA	DE/CA64/00115889
46.	SQUAMOUS CELL CARCINOMA ANTIGEN	K237	SCC (A) EIA	DE/CA64/00115890
47.	PREGNANCY ASSOCIATED PLASMA PROTEIN - A (DOWNS)	K238	PAPP-A EIA	DE/CA64/00115892
48.	OTHER OTHER TUMOUR MARKERS	K239	HE4 EIA	DE/CA64/00115893
49.	CANCER ANTIGEN 242	K243	CA242 EIA	DE/CA64/00115894
50.	OTHER PREGNANCY TESTING HORMONES	K245	AMH EIA	DE/CA64/00115896

The above-mentioned medical products are marked with the CE symbol.
Die oben genannten medizinischen Produkte sind mit dem CE-Zeichen gekennzeichnet.

Annex to the Certificate No.:

Anhang zum Zertifikat Nr.:

AR/IVD/XEMA LLC/01/2023

The following medical devices can be placed on the market in the Federal Republic of Germany, in the member states of the European Economic Community (EEC) and in the other contract states of the agreement about the European Economic Area.

Die folgenden Medizinprodukte in der Bundesrepublik Deutschland, in den Mitgliedsstaaten der Europäischen Wirtschaftsgemeinschaft (EG) und in den Vertragsstaaten der EG in den Verkehr gebracht werden dürfen.

#	Nomenclature term Nomenklaturbezeichnung	Catalog No. Katalog-Nr.	Name of device Produktbezeichnung	DMIDS Registration number Registriernummer
51.	HUMAN PLACENTAL LACTOGEN HPL	K246	Placental lactogen EIA	DE/CA64/00115897
52.	C-REACTIVE PROTEIN	K250	CRP EIA	DE/CA64/00115898
53.	C-PEPTIDE	K267C	C-peptide EIA	DE/CA64/00115900
54.	INSULIN	K267N	Insulin EIA	DE/CA64/00115901
55.	SEX HORMONE BINDING GLOBULIN	K268	SHBG EIA	DE/CA64/00115902
56.	TROPONIN (T + I)	K291	Troponin I EIA	DE/CA64/00115903
57.	LYME ANTIBODY IGG	K118G	Borelia burgdorferi IgG EIA	DE/CA64/00115904
58.	LYME ANTIBODY IGM	K118M	Borelia burgdorferi IgM EIA	DE/CA64/00115905
59.	EBV ANTIBODIES	K108V K108VM K108N	Epstein-Barr virus VCA IgG EIA Epstein-Barr virus VCA IgM EIA Epstein-Barr virus EBNA IgG EIA	DE/CA64/00115906

The above-mentioned medical products are marked with the CE symbol.
Die oben genannten medizinischen Produkte sind mit dem CE-Zeichen gekennzeichnet.

Represented in the EC by:

Polmed.de Beata Rozwadowska
Fichtenstr. 12A, 90763 Fürth, Germany
email: info@polmed.de
Tel: +49 911 93163967

SRN: DE-AR-000006947Date: **March 07, 2023**

Polmed.de

СЕРТИФІКАТ

про відповідність системи управління якістю

Зареєстрований у Реєстрі

«29» червня 2022 р.

№ UA.SM.214-21

Дійсний до «03» серпня 2024 р.

Перше видання: «04» серпня 2021 р.

ЦИМ СЕРТИФІКАТОМ ВІДПОВІДНОСТІ ПОСВІДЧУЄТЬСЯ,
ЩО СИСТЕМА УПРАВЛІННЯ ЯКОСТІ СТОСОВНО

проекування та розроблення, виробництва та дистрибуції
медичних виробів для діагностики *in vitro*

впроваджена:

ТОВ «ХЕМА»

за адресою: вул. Академіка Єфремова, 23, м. Київ, 03179, Україна

відповідає вимогам ISO 13485:2016;

ДСТУ EN ISO 13485:2018 (EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT).

Контроль відповідності сертифікованої системи управління якістю вимогам зазначеного стандарту здійснюється шляхом нагляду, періодичність і процедури якого регламентуються процедурами органу з оцінки відповідності.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 24.12.2019 № 80047, адреса: вул. Драгоманова, будинок 1-А, оф. 2, м. Київ, 02059, Україна, тел./факс: +38-067-595-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua>.

Директор



І.М. Хотенюк



CERTIFICATE

MANAGEMENT SYSTEM CERTIFICATION BODY
«CONFORMITY ASSESSMENT BODY «PROMSTANDART», LLC
certifies that the enterprise

EKVITESTLAB
Limited Liability Company

registration code 38745936

legal address:

Ukraine, 03150, Kyiv, 114 Velyka Vasylkivska street,

manufacturer's address:

Ukraine, 04212, Kyiv, 60/2 Peremohy Avenue



has established and applies quality management system for
development, production, storage and sale
of ELISA kits for in vitro diagnostic

Audit, № report 2020/015-20.2.1
confirmed that the requirements

ISO 13485:2016

**«Medical devices — Quality management systems —
Requirements for regulatory purposes»**

are performed.

The control of conformity of the certified quality management system to the requirements of the specified standard is carried out by means of supervisory audit, the periodicity and procedures of which are regulated by the program.

Certificate registration number № UA.QMS.00014-21
Registered 06 April 2021
Valid until 05 April 2024



80156
DSTU EN ISO/IEC 17021-1

Director of Certification Body
«CAB «PROMSTANDART», LLC



Sergiy Dubrovskiy

210107

The validity of certificate can be verified by telephone: (056) 742-82-39
or on website of «CAB «PROMSTANDART», LLC: prom-standart.com.ua

ПРОМСТАНДАРТ PROMSTANDART PROMSTANDART PROMSTANDART PROMSTANDART PROMSTANDART PROMSTANDART PROMSTANDART



СЕРТИФІКАТ

CERTIFICATE * CERTIFICAT * ZERTIFIKAT * СЕРТИФИКАТ * CERTIFICADO

ОРГАН СЕРТИФІКАЦІЇ СИСТЕМ УПРАВЛІННЯ
ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»
ЗАСВІДЧУЄ, ЩО

СИСТЕМА УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ

ТОВАРИСТВА З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ «ВІТРОТЕСТ БІОРЕАГЕНТ»

Юридична адреса: вул. Бойчука, 18-Б, кв. 56, м. Київ,
01103, Україна
Адреса виробництва: вул. Курортна, 11, м. Київ, 04075, Україна

код ЄДРПОУ 42149820

СТОСОВНО
розроблення та виробництва тест-систем імуноферментних

**ВІДПОВІДАЄ ВИМОГАМ
ДСТУ EN ISO 13485:2018
(EN ISO 13485:2016, IDT; ISO 13485:2016, IDT)**

Сертифікат № UA.C.378–19 в Реєстрі Органу сертифікації
zareєстрований " 25 " листопада 2019 року
чинний до " 24 " листопада 2022 року

Заступник керівника
Органу сертифікації



В.Д. Ример



ДЕРЖАВНЕ ПІДПРИЄМСТВО «ВСЬУКРАЇНСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
СТАНДАРТИЗАЦІЇ, МЕТРОЛОГІЇ, СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ЗАХИСТУ ПРАВ СПОЖИВАЧІВ»
(ДП «УКРМЕТРТЕСТСТАНДАРТ»)

вул. Метрологічна, 4, м. Київ, 03143, Україна, тел./факс +38 044 452-67-38
Атестат акредитації НААУ № 80020

№ 80020
ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1

Чинність сертифікату можна перевірити на сайті www.certsystems.kiev.ua в розділі
«Послуги / Сертифікація систем управління»

исх. № 16.02.2021/2
от 16.02.2021

Письмо об Авторизации

Настоящим письмом ООО «Витротест Биореагент», производитель иммуноферментных тест-систем под торговой маркой «Vitrotest®», подтверждает, что компания Sanmedico SRL является авторизованным дистрибьютором нашей компании на территории - Республики Молдова, обладающим правами по продаже продвижению и участию в тендерных торгах с нашей продукцией.

Директор ООО "Витротест Биореагент"



к.м.н Николаенко И.В.

