

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

Esdoorniaan13 3951 DB Maarn NL tel: +31 (0)343 442 524 www.cepartner4u.ni Declaration of Conformity



Page: 1 of 2

STED130-2017 vs. 01

DECLARATION OF CONFORMITY

1) Manufacturer (Name, department): CJSC EKOlab

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

2) European authorized representative: CEpartner4U BV,

Address: EsboornLaan 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 Directive	98/79/EC	

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

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

14

Registration nr. : pending

Elektrogorsk, Russia; 2017-11-03

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





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: <u>http://www.edma-ivd.be/</u> (products classification)/Preference GMDN code

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

<u>ЭКОлаб</u>

ИНН: 5035025076, КПП: 503501001 Банк получателя: ПАО Сбербанк России г. Москва в Орехово-Зуевском ОСБ № 1556/063 p/c 40702810040310124002 к/с 3010181040000000225 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.