

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИЙ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«ЕАС 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

№ 005032

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.03842

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

(наименование лица)

105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12

(поридический адрес лица)

143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

(фактический адрес лица)

ИНН: 7719187311

ОГРН: 1037739078970

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ СООТВЕТСТВИЕ

системы менеджмента качества изделий медицинских Общества с ограниченной ответственностью «Агат-Мед» требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» применительно к разработке, производству и продаже медицинских изделий для in vitro диагностики: реагентов и наборов реагентов для клинической биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

Лага регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель экспертной комиссии:

М.П.

onical management

(поличеь)

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



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

РАЗРЕШЕНИЕ

на применение знака соответствия системы добровольной сертификации ГОСТ Р «EAC AUDIT»

Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.03842

ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ РЕШЕНИЯ О ВЫДАЧЕ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКИХ

Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»

(наименование лица)

105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12

(юридический адрес лица)

143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А

(фактический адрес лица)

ИНН: 7719187311

ОГРН: 1037739078970

РАЗРЕШАЕТ

Применять знак соответствия системы добровольной сертификации «EAC AUDIT» на период действия сертификата соответствия № 04EAC1.СМ.03842 в любой форме, исключающей возможность толкования его как знака соответствия качества продукции. Допускается использовать знак соответствия в рекламных буклетах, проспектах, брошюрах, плакатах, бланках организационно-распорядительной документации организации — держателя сертификата.

Руководитель органа по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

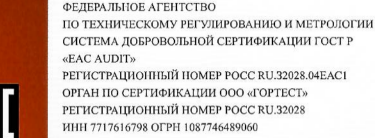
Председатель / S / экспертной комиссии

М.П.

Курбатова

Е. Д. Курбатова







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

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842-02 НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Гладун Виталий Викторович

соответствует требованиям системы добровольной сертификации «EAC AUDIT», предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

TO SPOBOTHIO

Руководитель органа по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель экспертной комисс

NET

My (HOTHUCK)

Е. Д. Курбатова



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО

ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р «EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ HOMEP POCC RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ HOMEP POCC 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



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04EAC1.СМ.03842-03

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

Нефуков Юрий Николаевич

сертификации «EAC добровольной требованиям соответствует системы предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия Системные требования Системы менеджмента качества. медицинские. регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

POSPOBOJISHOV

Руководитель органа по сертификации:

В. И. Погодин

Председатель экспертной комиссии

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



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

APTACA S.p.A.

Via Monte Bianco, 4 – IT 20900 MONZA (MB)

nella Sede Operativa di

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).

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

ssione Data di Prima Emissione ITALCERT
e First Issue Date ITALCERT

Data di Rinnovo Renewal Date Data di Scadenza Expiration Date

1998-07-23

2011-10-30

2020-10-30

2023-10-29

Settore IAF 14 - 29



SGQ Nº 023A

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC

Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements



CE

Declaration of Conformity

It is hereby confirmed that these products comply with the European directive: 98/79/EC IVD, according to Annex III excluding Item 6.

- Classification: Other device (all devices, except Annex II and self-testing devices)
- Haemostasis (HS)
- o Product classification: EDMA (Version 1997) 23 04 / GIVD (Version 2019): 23.02
- o Manufacturer Code: DE/0000041054

It is also confirmed that the products don't contain any hazardous substances according to Annex II of the European directive 2011/65/EC, on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS).

Cuvette racks CP for 2.320 tests REF: 054520

Configuration date of the technical file: 2020-04-06

This declaration is endorsed by the manufacturer,

Kommanditgesellschaft
Behnk Elektronik GmbH & Co.
Hans-Böckler-Ring 27
22851 Norderstedt
GERMANY

Reiner Münch Safety Manager (safety@behnk.de)

submitted by:

Peter Letsinger Quality Assurance Manager

Norderstedt, 2021-01-21

Kommanditgesellschaft
Behrik Elektronik Ember El Co. Person Erstron.
Hans-Böcklyr-King 27 200 er den ted pl person Erstron.
Peter Letsinger 19 to 24 10 94

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

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

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.

Page 1 of 2



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ № ФСР 2011/11306

от 15 июля 2011 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано ООО "МиниМед", Россия, 241520, Брянская область, Брянский район, г. Брянск, село Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А

и подтверждает, что изделие медицинского назначения Краситель Азур-Эозин по Романовскому (МиниМед-Р) по ТУ 9398-003-29508133-2011

производства ООО "МиниМед", Россия, 241520, Брянская область, Брянский район, г. Брянск, село Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А

класс потенциального риска 3

OKII 93 9816

MYEHHOM

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 18878 от 24.05.2011

приказом Росздравнадзора от 15 июля 2011 года № 4256/Пр/11 «Минимед»

разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

Е.А. Тельнови -минимел -

ДОКУМЕНТО**) /3-8/4** 5



SAFETY DECLARATION

Product Description	Calibration Plasma
Product Code	5185

The product as received is an IVD kit containing the following materials:

Product Code	Product Description	
HL-3-1074SA	Calibration Plasma 1 mL	

Each material has been assessed for the chemicals used in its manufacture and has been found to contain **either** no hazardous substances **or** contain them at concentrations or quantities less than those requiring classification under EU regulation 2015/830 or EU regulation 1272/2008.

Tel +44 (0)191 482 8440
Fax +44 (0)191 482 8442
info@helena-biosciences.com
www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe Queensway South, Team Valley Trading Estate, Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD, United Kingdom

Declaration of Conformity



HL-7-0664DC DOI 2015/08 (1)

In Application of the Council Directive 98/79/EC on the approximation of the laws of the Member States relating to *In Vitro* Diagnostic Medical Devices & CE marking.

Declaration of conformance to applicable sections of Annex I - Essential Requirements and Annex III (EC Declaration of Conformity) imposed by sections 2 to 5. The below listed products are not classified under Annex II Lists A or B. Access to the appropriate technical files will be made available to the appropriate body in the event this is required.

Product Code	Description	GMDN Classification Code
5267L	Thromboplastin L	55983

I, the undersigned declare that the devices registered against the above GMDN Classification Code conforms to the said Directives.

Full Name: M.J. Stephenson Title: Managing Director

Signed: Michael / Tylen Date: 06 Aug 2015

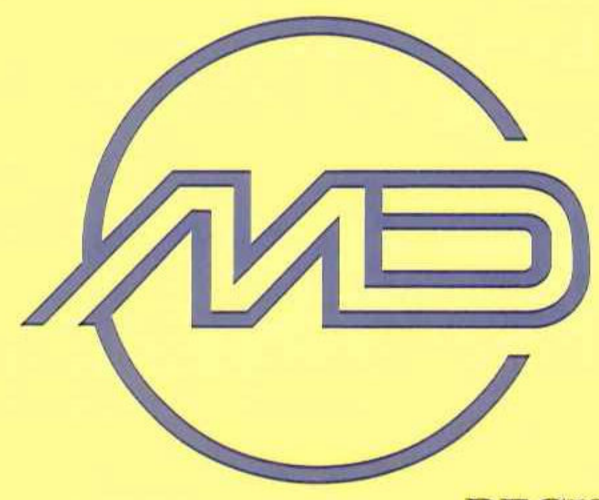
Tel +44 (0)191 482 8440

Fax +44 (0)191 482 8442

info@helena-biosciences.com

www.helena-biosciences.com

Helena Biosciences Europe Queensway South, Team Valley Trading Estate, Gateshead, Tyne and Wear, NE11 0SD, United Kingdom



REGISTRATION NO. 04720Q10000336

CERTIFICATE OF QUALITY MANAGEMENT SYSTEM FOR MEDICAL DEVICES

This is to certify that the quality management system of

Shandong Chengwu Medical Products Factory

Registered Address: Southern End of Quancheng Road, Chengwu County, 274200 Heze

City, Shandong Province, P.R. China

Manufacturing Address: Southern End of Quancheng Road, Chengwu County

Has been assessed and conformed to the following standard(s)
YY/T 0287-2017 idt ISO 13485:2016

我 和 和

The certificate is valid for the following scope:

The development, production and service of disposable virus specimen collection tube.

Date of issue: July 13,2020 Date of expiry: July 12,2023

General Manager:

BEIJING HUA GUANG CERTIFICATION OF MEDICAL DEVICES CO., LTD.





Certificate of Registration

QUALITY MANAGEMENT SYSTEM - ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016

This is to certify that: Helena Laboratories (UK) Ltd

trading as Helena Biosciences Europe

Queensway South

Team Valley Trading Estate

Gateshead Tyne and Wear NE11 OSD United Kingdom

Holds Certificate Number: MD 69326

and operates a Quality Management System which complies with the requirements of ISO 13485:2016 & EN ISO 13485:2016 for the following scope:

The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.

For and on behalf of BSI:

Gary E Slack, Senior Vice President - Medical Devices

Original Registration Date: 2002-10-25 Effective Date: 2021-04-14 Latest Revision Date: 2021-04-13 Expiry Date: 2024-04-13

Page: 1 of 2

...making excellence a habit."





This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract. An electronic certificate can be authenticated <u>online</u>.

Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory

Certificate No: MD 69326

Location

Helena Laboratories (UK) Ltd trading as Helena Biosciences Europe Sunderland Enterprise Park Colima Avenue Sunderland SR5 3XB United Kingdom Registered Activities

The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.

Helena Laboratories (UK) Ltd trading as Helena Biosciences Europe Queensway South Team Valley Trading Estate Gateshead Tyne and Wear NE11 OSD United Kingdom The design, manufacture, supply, servicing and repair of in-vitro diagnostic devices, molecular biology products, immunochemistry products and medical laboratory equipment and consumables.



Page: 2 of 2

This certificate was issued electronically and remains the property of BSI and is bound by the conditions of contract. An electronic certificate can be authenticated <u>online</u>.

Printed copies can be validated at www.bsigroup.com/ClientDirectory

CERTIFICATE OF REGISTRATION



Lorne Laboratories Ltd

Unit 1 Cutbush Park Industrial Estate
Danehill
Lower Earley
Berkshire RG6 4UT UNITED KINGDOM

UL LLC®(UL) issues this certificate to the Firm named above, after assessing the Firm's quality system and finding it in compliance with:

ISO 13485:2016

EN ISO 13485:2016

The manufacture of in vitro diagnostic blood grouping reagents. The purchase for resale of in vitro diagnostic serology test kit.

UKAS C

AMENT EMB Authorized by

Camp By What

Check Certificate Status: <u>here</u>

Michael J. Windler, P.E.

Manager of Global Regulatory Service

Distinguished Member of the Technical Staff

Life and Health Sciences, UL LLC

File Number A12241 Cycle Start May 23, 2020 Certificate Number 1458.200523 Effective Date May 23, 2020 Initial Issue Date June 26, 2018 Expiry Date May 22, 2023

This quality system registration is included in UL's Directory of Registered Firms and applies to the provision of goods and/or services as specified in the scope of registration from the address(es) shown above. By issuance of this certificate the firm represents that it will maintain its registration in accordance with the applicable requirements. This certificate is not transferable and remains the property of UL LLC.



UL LLC 333 Pfingsten Road Northbrook, IL 60062-2096 USA



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

CERTIFICATE

CISQ/ICIM SPA has issued an IQNet recognized certificate that the organization:

GRUPPO VACUTEST KIMA

Head Office and Operative Unit Via dell'Industria, 12 - I-35020 Arzergrande (PD) Operative Units

MEUS S.r.I. - Via Leonardo Da Vinci, 24B-26-28 - Zona Industriale Tognana - I-35028 Piove di Sacco (PD)

MEUS S.r.I. - Via dell'Industria, 2-16 - I-35020 Arzergrande (PD)

ROLL S.r.I. - Via Leonardo Da Vinci, 24A - Zona Industriale Tognana - I-35028 Piove di Sacco (PD)

KIMA S.r.I. - Via Leonardo Da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - I-35028 Piove di Sacco (PD) VACUTEST KIMA S.r.I. - Via dell'Industria, 12 - I-35020 Arzergrande (PD)

VACUTEST KIMA S.r.l. - Via Leonardo Da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - I-35028 Piove di Sacco (PD)

has implemented and maintains a

Quality Management System

for the following scope:

Design and production of test tubes with predetermined vacuum for collection of haematological samples, biological liquids and urine samples. Production of test tubes for micro-collection of haematological samples. Design and production of Holders for vacuum sampling. Design and production of diagnostic kits for blood and biological liquids analysis. Design and production of culture media for microbiology. Design and production of sterile needles and devices for collection of haematological samples. Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles. Design and production of moulds for plastic labware. Injection moulding of thermoplastic materials for medical devices.

which fulfils the requirements of the following standard:

ISO 13485:2016

Issued on:

2019-01-18

First issued on:

2007-01-18

Expires on:

2022-01-17

This attestation is directly linked to the IQNet Partner's original certificate and shall not be used as a stand-alone document.

Registration Number: IT-103425



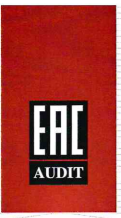
Alex Stoichitoiu President of IQNET



Ing. Claudio Provetti
President of CISQ

IQNet Partners*:

AENOR Spain AFNOR Certification France APCER Portugal CCC Cyprus CISQ Italy
CQC China CQM China CQS Czech Republic Cro Cert Croatia DQS Holding GmbH Germany FCAV Brazil
FONDONORMA Venezuela ICONTEC Colombia Inspecta Sertificiniti Oy Finland INTECO Costa Rica
IRAM Argentina JQA Japan KFQ Korea MIRTEC Greece MSZT Hungary Nemko AS Norway NSAI Ireland
NYCE-SIGE México PCBC Poland Quality Austria Austria RR Russia SII Israel SIQ Slovenia
SIRIM QAS International Malaysia SQS Switzerland SRAC Romania TEST St Petersburg Russia TSE Turkey YUQS Serbia
IQNet is represented in the USA by: AFNOR Certification, CISQ, DQS Holding GmbH and NSAI Inc.



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 № 04ЕАС1.СМ.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:



(полинсь)

В. И. Погодин

(полпись)

Е. Д. Курбатова