

### GMED certifie que le système de management de la qualité développé par

GMED certifies that the quality management system developed by

# ELITECH CLINICAL SYSTEMS SAS Zone Industrielle 61500 SEES FRANCE

pour les activités

for the activities

Conception, production, contrôle et commercialisation de produits de chimie cliniques pour le diagnostic in vitro. Validation de la combinaison réactifs et automates. Distribution d'automates et de produits de chimie cliniques pour le diagnostic in vitro.

Design, production, control and sales of clinical chemistry products intended to be used for in vitro diagnostics. Validation of the combination reagents and analyzers. Distribution of clinical chemistry analyzers and products for in vitro diagnostics.

réalisées sur le(s) site(s) de performed on the location(s) of

ELITech Clinical Systems SAS Zone industrielle - 61500 SEES - FRA

est conforme aux exigences des normes internationales complies with the requirements of the international standards

# NF EN ISO 13485 : 2016

Début de validité / *Effective date :* July 28th, 2020 (included) Valable jusqu'au / *Expiry date :* July 27th, 2023 (included) Etabli le / *Issued on :* July 17th, 2020



GMED N° 10462–7 Ce certificat est délivré selon les règles de certification GME

Ce certificat est délivré selon les règles de certification GMED / This certificate is issued according to the rules of GMED certification

On behalt of the President Lionel DREUX Certification Director

ocuSigned by:

A1D80E08

Renouvelle le certificat 10462-6

**GMED** • Société par Actions Simplifiée au capital de 300 000 € • Organisme Notifié/Notified Body n° 0459 Siège social : 1, rue Gaston Boissier - 75015 Paris • Tél. : 01 40 43 37 00 • gmed.fr

ELITech Clinical Systems Zone industrielle 61500 Sées - France Tél : +33 (0)2 33 81 21 00 Fax : +33 (0)2 22 28 77 51 www.elitechgroup.com



## **DECLARATION DE CONFORMITE CE**

Nous, ELITech Clinical Systems SAS, zone industrielle 61500 SEES France, déclarons sous notre seule responsabilité que les réactifs référencés dans la liste ci-jointe (2 pages), sont conformes aux exigences essentielles des annexes I et III de la Directive Européenne 98/79/CE relative aux dispositifs médicaux de diagnostic *in vitro* et au code de la santé publique.

Ces dispositifs sont classés dans la catégorie « autre dispositif » puisqu'ils n'appartiennent ni à la liste A et liste B de l'annexe II et ni à la classe des autotests.

Cette déclaration est basée sur le contenu de chaque dossier technique et s'appuie sur la certification de notre système qualité selon la norme NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valable jusqu'au 27 juillet 2023).

# DECLARATION OF EC CONFORMITY

We, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, hereby certify, under our own responsibility, that the reagents such as listed attached (2 pages), conform to the essential requirements of appendices I and III of European Directive 98/79/EC, relating to in vitro diagnostic medical devices and to the public health code.

These devices are classified in the "other device" category since they do not belong neither to list A or list B of annex II nor to self-testing class.

This declaration is based on the contents of each technical file and is supported by the certification of our quality system according to the standard NF EN ISO 13485 : 2016 (Certification valid until July 27<sup>th</sup> , 2023).

# DECLARACIÓN CE DE CONFORMIDAD

Nosotros, ELITech Clinical Systems SAS, Zone Industrielle 61500 SEES France, declaramos bajo nuestra única responsabilidad que los reactivos referenciados en la lista adjunta (2 páginas), son conformes con los requisitos esenciales de los anexos I y III de la Directiva Europea 98/79/CE sobre dispositivos médicos para diagnóstico in vitro y el código de salud pública.

Estos dispositivos se clasifican en la categoría "otro dispositivo", ya que no pertenecen a la lista A ni a la lista B del anexo II, tampoco a la clase de autodiagnóstico.

Esta declaración se basa en el contenido de cada expediente técnico y está respaldado por la certificación de nuestro sistema de calidad según la norma NF EN ISO 13485 : 2016 (Certificación válida hasta el 27 de Julio 2023).

Sées, le 12 Mai 2021

| Valérie LAMBERT,<br>Responsable des Affaires Réglementaires<br>Regulatory Affairs Manager<br>Responsable de los Asuntos Reglementario | ELITech Clinical Systems SAS<br>Zone Industrielle<br>61500 SEES - France<br>I. : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 33 28 77 51<br>SIRET 318 365 228 00036 | Cécile GOUBAULT,<br>Directeur Général Délégué<br>Managing Director<br>Directora General |
|---|---|---|
| Toutert   |   |   |

Société par actions simplifiée au capital de 1.688.392,33 € - SIREN : 318 365 228 - RCS ALENCON

| REACTIFS - REAGENTS - REACTIVOS       | RÉFÉRENCES - REFERENCES - REFERENCIAS                | Code GMDN                  |  |
|---------------------------------------|--|----------------------------|--|
| M                                     | etabolites divers / Miscellaneous metabolites        |                            |  |
| ALBUMIN                               | ALBU-0600/0700/0250/MB30                             | 53597                      |  |
| ALBUMIN ENVOY<br>BILIRUBIN DIRECT 4+1 | ALBU-0850  |                            |  |
| ILIRUBIN DIRECT 4+1                   | BIDI-0600/0250<br>BITO-0600/0250                     | 53233                      |  |
| ILIRUBIN TOTAL & DIRECT 4+1           | BITD-0600  | 53229                      |  |
| REATININE ENVOY                       | CRSL-0850  | 53250                      |  |
| REATININE JAFFE                       | CRCO-0600/0700                                       | 53251                      |  |
|                                       | CRSL-M490  | 53250                      |  |
| REATININE PAP SL                      | CRSL-0630/0250                                       | 844 (Statistics S          |  |
| IRECT BILINUBIN ENVOY                 | BIDI-M430<br>BIDV-0850                               | 53233                      |  |
| LUCOSE ENVOY                          | GPSL-0850  | 55255                      |  |
| LUCOSE HK GHSL-M490                   |  |                            |  |
| LUCOSE HK SL                          | GHSL-0600/0250                                       | 53301                      |  |
| LUCOSE PAP                            | GPSL-M690  |                            |  |
| LUCOSE PAP SL                         | GPSL-0507/0500/0707/0700/0250/0455/0497              |                            |  |
| ICROPROTEIN PLUS                      | LACT-0100<br>PRTU-0600/0250                          | 53342                      |  |
| HOSPHORUS                             | PHOS-0600/0230/M430                                  |                            |  |
| HOSPHORUS ENVOY                       | PHOS-0850  | 59123                      |  |
| DTAL BILIRUBIN                        | BITO-M430  | 53229                      |  |
| DTAL BILIRUBIN ENVOY                  | BITV-0850  | 53229                      |  |
| DTAL PROTEIN<br>DTAL PROTEIN ENVOY    | PROB-M830  | -                          |  |
| DTAL PROTEIN PLUS                     | PROB-0850  | 53985                      |  |
| REA                                   | PROB-0600/0700/0250<br>URSL-M830                     |                            |  |
| REA ENVOY                             | URSL-0850  | 53587                      |  |
| REA UV SL                             | URSL-0427/0420/0500/0507/0250/0455                   |                            |  |
| RIC ACID                              | AUML-M830  |                            |  |
|                                       | AUVD-0850  | 53583                      |  |
| RIC ACID MONO SL                      | AUML-0497/0427/0420/0500/0507/0707/0250              | 00000                      |  |
|                                       | AUSL-0250  |                            |  |
|                                       | PRTU-M230  | 53481                      |  |
|                                       | Enzymes / Enzymes                                    |                            |  |
| P (DEA) SL                            | PASL-0400/0420/0230                                  |                            |  |
| PENVOY                                | PIVD-0850  | 52928                      |  |
| PIFCC                                 | ALPI-0230  |                            |  |
| T ENVOY                               | ALSL-0850<br>ALSL-M490                               | 50000                      |  |
| T/GPT 4+1 SL                          | ALSL-0410/0430/0510/0250/0455                        | 52923                      |  |
| IYLASE                                | AMSL-04430   |                            |  |
| IYLASE ENVOY                          | AMSL-0850  | 52940                      |  |
| IYLASE SL                             | AMSL-0390/0400/0230                                  | N                          |  |
| T/GOT                                 | ASSL-M490  |                            |  |
| T ENVOY<br>T/GOT 4+1 SL               | ASVD-0850  | 52954                      |  |
| IOLINESTERASE                         | ASSL-0410/0430/0510/0250/0455<br>CHES-0053           | 50074                      |  |
| ENVOY                                 | CKSL-0850  | 52971<br>53003             |  |
| -MB ENVOY                             | CMSL-0850  |                            |  |
| -MB SL / CKMB                         | CMSL-0410/0430/0230                                  | - 52994                    |  |
| NAC                                   | CKSL-M230  | 53003                      |  |
| NAC SL                                | CKSL-0410/0430/0230                                  | 33003                      |  |
| MMA-GT<br>MMA-GT PLUS SL              | GISL-M230  | -                          |  |
| T ENVOY                               | GISL-0400/0420/0250<br>GISL-0850                     | 53027                      |  |
| 1 ENVOY                               | LLSL-0850  |                            |  |
| 1 IFCC                                | LLSL-M230  | 53072                      |  |
| 1-L SL                                | LLSL-0400/0420/0230                                  |                            |  |
| ASE                                   | LPSL-0250  |                            |  |
| ASE ENVOY                             | LPSL-0850  | 53108                      |  |
|                                       |  |                            |  |
|                                       | es / Oligo-élements / Electrolytes / Trace-elements  |                            |  |
| CIUM ARSENAZO                         | CALA-0600/0250/M430                                  | 45789                      |  |
| CIUM ENVOY                            | CALA-0850  |                            |  |
| ORIDE NENVOY                          | CHLO-0600/0250                                       | 60037                      |  |
| N FERENE                              | FEFE-0330/0500/0220                                  | 54758                      |  |
| SNESIUM ENVOY                         | EFEF-0230/0600/M230<br>MAGX-0850                     |                            |  |
| SNESIUM XB                            | MGXB-0250/0600/M430                                  | 46795                      |  |
| GNESIUM XYLIDYL                       | MAGX-0230/0600                                       | 1                          |  |
|                                       | Lipides / Lipids                                     | A CONTRACTOR OF A CONTRACT |  |
| DLESTEROL                             | CHSL-M690  |                            |  |
| LESTEROL ENVOY                        | CHSL-0850  | 53359                      |  |
| LESTEROL HDL SL 2G                    | HDLL-0230/0380/0390                                  | 53391                      |  |
| LESTEROL LDL SL 2G                    | LDLL-0230/0380/0390                                  | 53395                      |  |
| LESTEROL SL                           | CHSL-0507/0500/0700/0707/0250/0455/0497              | 53359                      |  |
| CHOLESTEROL                           | CHDL-0250/0600/M330                                  |                            |  |
| CHOLESTEROL ENVOY                     | HDLL-0850  | 53391                      |  |
|                                       | CLDL-0250/M330                                       | 53395                      |  |
| CHOLESTEROL ENVOY                     | LDLL-0850  | 00000                      |  |
|                                       | TGML-0690<br>TGML-0850                               |                            |  |
|                                       | TGML-0850<br>TGML-0427/0425/0515/0700/0517/0707/0497 | 53460                      |  |
| SLYCERIDES MONO SL NEW                |  |                            |  |

Vie

| REACTIFS - REAGENTS - REACTIVOS                                | RÉFÉRENCES - REFERENCES - REFERENCIAS                | Code GMDN         |
|--|--|-------------------|
| Contrôles-Ca   | librants-Standards / Controls-Calibrators-Standards  |                   |
| OLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR                                    | HDLL-0011/0041                                       | 44696             |
| HOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR                                   | LDLL-0011/0041                                       | 41728             |
| IOLESTEROL Standard 200 mg/dL                                  | CHOL-0055  | 44698             |
| (-MB CONTROL   | CKMB-0900  | 44693             |
| ICAL 2   | CALI-0550  | 47868             |
| ITROL I  | CONT-0060  | 47869             |
| ITROL II   | CONT-0160  |                   |
| LUCOSE Standard 100 mg/dL                                      | GLUP-0055  | 41818             |
| DL LDL CALIBRATOR  | HLCA-0041  | 47868             |
| E CONTROL I  | ISCT-0046  | 47869             |
| E CONTROL II   | ISCT-0047  | 50400             |
| ICROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL                            | PRTU-0022  | 53482<br>44702    |
| RIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL                                | TRIG-0055  | 53588             |
| REA Standard 50 mg/dL  | URUV-0055  | 44704             |
| RIC ACID Standard 6 mg/dL                                      | ACUR-0055  | 44704             |
|  | Protéines spécifiques / Specific proteins            | 50055             |
| ITI-STREPTOLYSIN O   | ASLO-0250  | 59055<br>53705    |
|  | ICRP-0400/M230<br>ICRP-0043                          | 41838             |
| RP IP CALIBRATOR SET   | ICRP-0043  |                   |
| RP IP CONTROL I  | ICRP-0046  | 41839             |
| RP IP CONTROL II   | CRPW-0230  | 53705             |
| RP WR  | CRPW-0230<br>CRPW-0043                               | 41838             |
| RP WR CALIBRATOR SET   | CRPW-0043  | 41839             |
| RP WR CONTROL  | CRPW-0045<br>CRPW-0850                               | 53705             |
|  | IFRT-0230  | 53718             |
| RRITIN CALIBRATOR  | IFRT-0042  | 41927             |
| APTOGLOBIN IP  | IHAP-0400  | 53737             |
| bA1c   | HBAC-0240  | 59090             |
| bAIC CALIBRATOR SET  | HBAC-0043  | 53315             |
| ATC CONTROL L + H  | HBAC-0049  | 44435             |
| AIP  | IIGA-0400  | 53760             |
| GIP  | IIGG-0400  | 53787             |
| MIP  | IIGM-0400  | 53795             |
| ALBUMIN IP   | IMAL-0400  | 53475             |
| ALBUMIN IP CALIBRATOR SET                                      | IMAL-0043  | 53477             |
| ALBUMIN IP CONTROL I   | IMAL-0046  | 50.170            |
| ALBUMIN IP CONTROL II  | IMAL-0047  |                   |
| ROSOMUCOID IP  | IORO-0400  | 53606             |
| REALBUMIN IP   | IPAL-0400  | 53957             |
| ROTEIN IP CALIBRATOR SET                                       | IPRO-0043  | 53593             |
| CALIBRATOR   | IRFA-0042  | 42230             |
| HEUMATOID FACTOR   | IRFA-0230  | 55111             |
| HEUMATOLOGY CONTROL I  | IRCT-0046  | 47869             |
| HEUMATOLOGY CONTROL II   | IRCT-0047  | 47005             |
| RANSFERRIN IP  | ITRF-0400  | 59041             |
|  | Vitamines/Vitamins                                   |                   |
| TAMIN D  | VITD-0250  | 54476             |
| TAMIN D CALIBRATOR SET   | VITD-0043  | 54474             |
| TAMIN D CONTROL SET  | VITD-0049  | 54475             |
|  | Solutions pour électrodes selectives d'ions /        |                   |
|  | SE Solutions for ion-selective electrodes            | 59238             |
| E BASELINE SOLUTION ENVOY                                      | ISBA-0850  |                   |
| E CALIBRATORS  | ISCA-0250  |                   |
| E CALIBRATOR ENVOY   | ISCV-0850  | 59058             |
| E CLEANER/CONDITIONER  | ISCC-0280  | 1 with the second |
| E DILUENT  | ISDI-0250  |                   |
| E DILUENT ENVOY  | ISDV-0850  |                   |
| E REFERENCE SOLUTION   | ISRS-0800  | 59238             |
| E REFERENCE SOLUTION ENVOY                                     | vage pour les équipements ELITech Clinical Systems / |                   |
|  | olutions for ELITech Clinical Systems Equipments     |                   |
|  |  | 59058             |
| CID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers            | SLHC-5900  | 59058             |
| YSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers | SLNA-5900  |                   |
| YSTEM SOLUTION   | SLSY-5905  | 58236             |
| YSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers          | SLSY-5900<br>SOLA-M163                               | 59058             |
| ASH SOLUTION A   | WASH SOLUTION B                                      | 59058             |
| ASH SOLUTION B   | ests d'agglutination / Agglutination tests           |                   |
|  |  |                   |

Vla



| Current issue date:         |
|-----------------------------|
| Expiry date:                |
| Certificate identity number |

22 June 2021 21 June 2024 10361225 Original approval(s): ISO 13485 - 9 June 2019

# **Certificate of Approval**

This is to certify that the Management System of:



Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren, The Netherlands

has been approved by Lloyd's Register to the following standards:

# ISO 13485:2016

Approval number(s): ISO 13485 - 00020722

This certificate is valid only in association with the certificate schedule bearing the same number on which the locations applicable to this approval are listed.

#### The scope of this approval is applicable to:

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.

Paul Graaf Chief Operating Officer, Management Systems, MSIS Issued by: Lloyd's Register Nederland B.V. for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited



Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees or agents are, individually and collectively, referred to in this clause as 'Lloyd's Register'. Lloyd's Register assumes no responsibility and shall not be liable to any person for any loss, damage or expense caused by reliance on the information or advice in this document or howsoever provided, unless that person has signed a contract with the relevant Lloyd's Register entity for the provision of this information or advice and in that case any responsibility or liability is exclusively on the terms and conditions set out in that contract. Issued by: Lloyd's Register Nederland B.V., K.P. van der Mandelelaan 41a, 3062 MB Rotterdam, The Netherlands for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham B37 7ES, United Kingdom



Certificate identity number: 10361225

# **Certificate Schedule**

Location

Activities

ELITechGroup B.V.

ISO 13485:2016

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.

#### ELITechGroup B.V.

Kanaaldijk 90, 6956 AX Spankeren, The Netherlands

Van Rensselaerweg 4, 6956 AV Spankeren, The Netherlands

#### ISO 13485:2016

Design, development and manufacturing of clinical chemistry analyzers, contract manufacturing of erythrocyte sedimentation rate analyzers and warehousing of erythrocyte sedimentation rate tubes for the in vitro diagnostic investigation of samples of human origin.



Lloyd's Register Group Limited, its affiliates and subsidiaries, including Lloyd's Register Quality Assurance Limited (LRQA), and their respective officers, employees or agents are, individually and collectively, referred to in this clause as 'Lloyd's Register'. Lloyd's Register assumes no responsibility and shall not be liable to any person for any loss, damage or expense caused by reliance on the information or advice in this document or howsoever provided, unless that person has signed a contract with the relevant Lloyd's Register entity for the provision of this information or advice and in that case any responsibility or liability is exclusively on the terms and conditions set out in that contract. Issued by: Lloyd's Register Register Rederland B.V., K.P. van der Mandelelaan 41a, 3062 MB Rotterdam, The Netherlands for and on behalf of: Lloyd's Register Quality Assurance Limited, 1 Trinity Park, Bickenhill Lane, Birmingham B37 7ES, United Kingdom



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



№ 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: pearentoв и наборов pearentoв для клинической биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

Дага регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

CHCI

TO & POBO, IL HOW

(подпись)

Председатель экспертной комиссии М.П.

Руководитель органа по сертификации:

RU.32028.04 amobe полнись

Е. Д. Курбатова

В. И. Погодин

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 «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



# **РАЗРЕШЕНИЕ**

## на применение знака соответствия системы добровольной сертификации ГОСТ Р «EAC AUDIT» Регистрационный номер № 04EAC1.CM.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 «ЕАС AUDIT» на период действия сертификата соответствия № 04EAC1.CM.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<br>по сертификации:   | (подпись) |
|---|-----------|
| Председатель зассна заевание и волого в совется в совет | Курбатов. |
| The POBO IBNUNCT  |           |

В. И. Погодин

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 «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@cacaudit.ru



# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.03842-02 НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

#### Гладун Виталий Викторович

сертификации требованиям добровольной **«EAC** AUDIT», 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. для целей медицинские. регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

32028.04E

AUSPOBO.IbIIO

Руководитель органа по сертификации:

Председатель

экспертной комисси

М.П.

(подпись)

В. И. Погодин

amobe

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 «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@cacaudit.ru



# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.03842-03 НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

#### Нефуков Юрий Николаевич

сертификации **«EAC** AUDIT», 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 целей Системы менеджмента качества. для медицинские. регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

RU-32028.04E1

1. TOEPOBO.ILIIO

Руководитель органа по сертификации:

экспертной комиссии

M.H

Председатель

(подпись)

Kyp Samobog

В. И. Погодин

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



ООО «Агат-Мед» 105173, г. Москва, ул. Главная, 6-12 тел. (495) 777-41-92 agat@agat.ru www.agat.ru

### ПАСПОРТ

#### Набор реагентов для определения концентрации белка в моче, 660 опр. х 3 мл «Белок в моче - АГАТ».

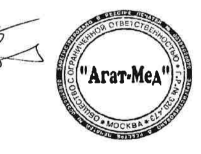
| Серия   | 66/770421 | Дата выпуска     | 04.2021     | Годен до | 05.2023 |
|---|-----------|------------------|-------------|----------|---------|
| <ul> <li>Second - Associated and a</li> </ul> |           | Количество набор | ов в серии. | 500      |         |

| Наименование показателя  | Требования НТД<br>предприятия                                  | Результаты анализа                |
|--|--|-----------------------------------|
| 1. Внешний вид   |  |                                   |
| 1.1 Калибровочный раствор альбумина                                    | Жидкость бесцветная<br>прозрачная<br>без посторонних включений | Жидкость бесцветная<br>прозрачная |
| 1.2 Сульфосалициловая кислота  | ГОСТ 4478-78   | Соответствует                     |
| 2. Технические характеристики  |  |                                   |
| 2.1 Значение pH калибровочного<br>раствора альбумина, ед., в интервале | 6,5-8,0  | Соответствует                     |
| 3. Показатели правильности<br>определения                              |  |                                   |
| 3.1 Соотвествие стандартному образцу, отклонение, %, не более          | 2,0  | Соответствует                     |

Заключение ОКК ООО «Агат-Мед»:

Набор серии 66/770421 требованиям НТД предприятия соответствует.

Начальник ОКК ООО «АГАТ-МЕД» Гладун В.В. «<u>19</u>» апреля\_2021г.



МΠ



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 ноября 2011 года № ФСР 2011/12395

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения гемоглобина в крови гемиглобинцианидным методом «Гемоглобин-Агат» по ТУ 9398-280-11498242-00

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Общество с ограниченной ответственностью "Агат-Мед" (ООО "Агат-Мед"), Россия, 105173, Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Производитель Общество с ограниченной ответственностью "Агат-Мед" (ООО "Агат-Мед"), Россия, 105173, Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Место производства медицинского изделия 105173, Москва, поселок Восточный, ул. Главная, д. 6, кв. 12

Номер регистрационного досье № 41794 от 19.10.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 ноября 2011 года № 7750-Пр/11

и приказом от 10 декабря 2013 года № 7123-Пр/13 о замено/ допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

### ПРИЛОЖЕНИЕ КРЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ от 25 ноября 2011 года № ФСР 2011/12395

Лист 1

На медицинское изделие

Набор реагентов для определения гемоглобина в крови гемиглобинцианидным методом «Гемоглобин-Агат» по ТУ 9398-280-11498242-00

1. Трансформирующий реагент (сухая смесь 200 мг) - 3 упаковки.

2. Ацетонциангидрин - 3 ампулы (по 0,5 мл).

Калибровочный раствор гемоглобина с концентрацией 120 г/л - 1 флакон (2 мл).

Приказом от 10 декабря 2013 года № 7123-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Manue

Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0005004