

# Certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. **01 100 1810008**

Certificate Holder: **MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG**  
Valenciennes Str. 11  
52355 Düren  
Germany

including the locations according to annex

Scope: Design, development, production and distribution of products  
for filtration, rapid tests, water analysis, service and administration

Proof has been furnished by means of an audit that the  
requirements of ISO 9001:2015 are met.

Validity: The certificate is valid from 2020-05-29 until 2023-05-28.

2022-05-03 (Change)



TÜV Rheinland Cert GmbH  
Am Grauen Stein · 51105 Köln

# Annex to certificate

Standard **ISO 9001:2015**

Certificate Registr. No. **01 100 1810008**

No.	Location	Scope
/01	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valenciener Str. 11 52355 Düren Germany	Design, development, production and distribution of products for filtration, rapid tests, water analysis, service and administration
/02	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Germany	Design, development and production of products for chromatography and bioanalysis
/03	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Papiermühle 50 52349 Düren Germany	Waste disposal
/04	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Storage
/05	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Monschauer Str. 64 52355 Düren Germany	Production

2022-05-03

  
TÜV Rheinland Cert GmbH  
Am Grauen Stein · 51105 Köln

# Certificate



## Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1038121-1

Organization: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG  
Valenciener Str. 11  
52355 Düren  
Germany


Scope: Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine, gastric and vaginal fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.

(see attachment for sites included)

The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices. Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 1094054 -20  
Effective date: 2020-05-29  
Expiry date: 2023-05-28  
Issue date: 2022-02-16



  
Dipl.-Ing. S. Hoffmann  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany



# Certificate

**Quality Management System  
EN ISO 13485:2016**

Registration No.: SX 1038121-1

Organization: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG  
Valenciener Str. 11  
52355 Düren  
Germany

The scope of certification also covers the following:

No.	Facility	Scope
/01	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valenciener Str. 11 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and distribution of in vitro diagnostic test strips including self-testing devices and reflectometers used in the field of urine, gastric and vaginal fluid analysis, as well as in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.
/02	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and quality control of in vitro diagnostic products for bioanalytical sample preparation.
/03	c/o MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Warehousing and logistics

Report No.: 1094054 -20  
Effective date: 2020-05-29  
Expiry date: 2023-05-28  
Issue date: 2022-02-16

# EC Certificate

**Full Quality Assurance System  
Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices,  
Annex IV excluding (4, 6)**

Registration No.: HL 1038121-1

Manufacturer: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG  
Valenciener Str. 11  
52355 Düren  
Germany

Products: Products for self-testing  
- Single and multi-parameter disposable test strips for urine analysis  
- Indicator test strips and papers for measurement of pH in urine

Replaces Certificate, Registration No.: HL 60119814 0001

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex IV, excluding sections 4 and 6 of the directive 98/79/EC 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 IV, section 5 of the aforementioned directive. For placing on the market of List A devices covered by this certificate an EC design-examination certificate according to Annex IV, section 4 and a verification of manufactured products according to section 6 is required.

Report No.: 1106581-20

Effective date: 2022-02-16

Expiry date: 2025-05-26

Issue date: 2022-02-16



Dipl.-Ing. Sven Hoffmann  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices with the identification number 0197.

# EC Certificate

**Full Quality Assurance System  
Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices,  
Annex IV excluding (4, 6)**

Registration No.: HL 1038121-1

Manufacturer: MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG  
Valenciener Str. 11  
52355 Düren  
Germany

The scope of certification includes the following manufacturing sites:

No.	Location	Product groups manufactured
/01	MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Valenciener Str. 11 52355 Düren Germany	Design and development, manufacture and quality control
/02	MACHEREY-NAGEL GmbH & Co. KG Bahnstr. 120 52355 Düren Germany	Warehousing and logistics

Report No.: 1106581-20

Effective date: 2022-02-16

Expiry date: 2025-05-26

Issue date: 2022-02-16



TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
TÜVRheinland®  
Zertifizierungsstelle

Dipl.-Ing. Sven Hoffmann  
TÜV Rheinland LGA Products GmbH  
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

TÜV Rheinland LGA Products GmbH is a Notified Body according to Directive 98/79/EC concerning in vitro diagnostic medical devices with the identification number 0197.

# Certificate

## Specialized Waste Management Company

Certificate Registration No.: 01 400 0114 (Certificate for Decoration)

On 2022-03-11 TÜV Rheinland Cert GmbH carried out a voluntary inspection on the premises of

**MACHEREY-NAGEL  
GmbH & Co. KG  
Valenciener Straße 11  
D- 52355 Düren**



as part of a repeat audit with regard to the criteria contained in the Ordinance on Specialized Waste Management Companies (EfbV) on the basis of Art. 56 and 57 KrWG.

### This Certificate is valid for

#### Site

**Papiermühle 50 ♦ D- 52349 Düren**

(Waste producer number: **E35828749**, waste management number: **E35837000**)

**and covers the storage, treatment and disposal of waste Code no. 16 05 06\*, 16 05 07\* and 16 05 08\* as stated in annex 1 of the official certificate according to annex 3 of EfbV.**

Evidence was provided in Audit Report No. 37189536 that the above conditions have been met.

According to Art. 22 EfbV this Certificate **is valid until 2023-08-31**. The next audit (at least one audit per year as specified in Art. 22 EfbV) **will be conducted until 2023-02-28**. **This Certificate is valid only in connection with the official certificate dated from 2022-07-13 according to annex 3 of EfbV.**

Cologne, 2022-07-13

TÜV Rheinland Cert GmbH  
EfbV- Certification Body  
Christoph Schmieder

EfbV- Expert  
Thomas Nitsche

# CERTIFICATE OF REGISTRATION

This is to certify that the management system of:

## Medica Corporation

(FIN F002402)

Main Site: 5 Oak Park Drive, Bedford, Massachusetts, 01730, United States

Additional Site: 3 Oak Park Drive, Bedford, Massachusetts, 01730, United States

has been registered by Intertek, an MDSAP recognized auditing organization, as conforming to the requirements of:

### ISO 13485:2016

**Brazil:** Federal Law n. 6360/76; RDC ANVISA n. 16/2013; RDC ANVISA n. 23/2012; RDC ANVISA n. 67/2009; RDC ANVISA n. 56/2001

**Canada:** Medical Devices Regulations – Part 1- SOR 98/282

**United States:** 21 CFR 820, 21 CFR 803, 21 CFR 806, 21 CFR 807 (Subparts A to D)

**Japan:** MHLW Ministerial Ordinance 169, Article 4 to Article 68; PMD Act

### The management system is applicable to:

*Design, Development, Manufacture, Service, Installation and Distribution of in-vitro diagnostic medical devices, in-vitro diagnostic test kits, in-vitro diagnostic reagents, in-vitro diagnostic analyzers/software used in diagnosis and management of cancer, immune status, disease status, autoimmune status, cardiac markers, protein metabolism, endocrine disorders, blood analytes, urinalysis, blood gases.*

**Certificate Number:**

0089217-01

**Initial Certification Date:**

2019-04-19

**Date of Certification Decision:**

2022-03-24

**Certification Effective Date:**

2022-04-18

**Certification Expiry Date:**

2025-04-18



intertek

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Calin Moldovean", written over a horizontal line.

**Calin Moldovean**

President, Business Assurance

Intertek Testing Services NA, Inc.  
900 Chelmsford Street  
Lowell, MA, USA 01851







Medica Corporation  
5 Oak Park Drive  
Bedford, Massachusetts 01730  
Tel 781 275 4892  
Fax 781 275 2731  
www.medicacorp.com

## Declaration of Conformity


### Product Name:

EasyLyte Analyzer and accessories per attachment

### Model/Type:

Na/K, Na/K/Cl, Na/K/Li,  
Na/K/Cl/Li, Na/K/Ca/pH,  
Na/K/Cl/Ca/Li

### Manufacturer

 Medica Corporation  
5 Oak Park Drive, Bedford, Massachusetts, 01730, USA  
Single Registration Number (SRN): US-MF-000037250

### Representative

**EC REP** Emergo Europe, Prinsessegracht 20,  
2514 AP The Hague, The Netherlands  
Tel: +31 70 345 8570  
Fax: +31 70 346 7299

### Means of Conformity

Medica Corporation declares that the products listed are covered by Annex III of Directive 98/79/EC. These products are self-certified since they are for professional use only and are not listed on Annex II, List A or Annex II, List B of Directive 98/79/EC. In addition, they are in conformity with the Annex I, "Essential Requirements" and provisions of council Directive 98/79/EC for In Vitro Diagnostic Medical Devices, Directive 2011/65/EU Restriction of Hazardous Substance in Electrical and Electronic Equipment, and their corresponding amendments.

**Place and Date:** Bedford, Massachusetts, USA, 26 May 2022

### Signature:



**Name:** Photios Makris, Ph.D.  
**Title:** VP, Regulatory Affairs



Medica Corporation  
 5 Oak Park Drive  
 Bedford, Massachusetts 01730  
 Tel 781 275 4892  
 Fax 781 275 2731  
 www.medicacorp.com

Catalog No.	EasyLyte Analyzer and Accessories	EDMA Code	Class
2004	EasyLyte Analyzer, Na/K	21 07 11 02	General IVD device, not listed in IVDD Annex II and not intended for self-testing
2014	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl	21 07 11 02	
2015	EasyLyte Analyzer, Na/K/Li	21 07 11 02	
2016	EasyLyte Analyzer, Na/K/Ca/pH	21 07 11 02	
2021	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl/Li	21 07 11 02	
2030	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl/Ca/Li	21 07 11 02	
C2004	EasyLyte Analyzer, Na/K	21 07 11 02	
C2014	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl	21 07 11 02	
C2015	EasyLyte Analyzer, Na/K/Li	21 07 11 02	
C2016	EasyLyte Analyzer, Na/K/Ca/pH	21 07 11 02	
C2030	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl/Ca/Li	21 07 11 02	
L2014	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl	21 07 11 02	
L2015	EasyLyte Analyzer, Na/K/Li	21 07 11 02	
L2016	EasyLyte Analyzer, Na/K/Ca/pH	21 07 11 02	
L2021	EasyLyte Analyzer, Na/K/Cl/Li	21 07 11 02	
2101	EasyLyte K+ Electrode	11 04 01 06	
2102	EasyLyte Na+ Electrode	11 04 01 07	
2103	EasyLyte Reference Electrode	11 04 04 01	
2113	EasyLyte Cl- Electrode	11 04 01 03	
2106	EasyLyte Lithium Electrode	11 04 01 04	
2150	EasyLyte Ca++ Electrode	11 04 01 02	
2151	EasyLyte pH Electrode	11 70 31 02	
2152	EasyLyte Disposable Reference Electrode	11 04 04 01	
2109	EasyLyte Solutions Pack, 400mL	11 04 04 02	
2120	EasyLyte Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	
2112	EasyLyte Plus Solutions Pack, 400mL	11 04 04 02	
2121	EasyLyte Plus Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	
2115	EasyLyte Lithium Solutions Pack, 400mL	11 04 04 02	
2122	EasyLyte Lithium Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	
2114	EasyLyte Calcium Solutions Pack, 400mL	11 04 04 02	
2123	EasyLyte Calcium Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	
2026	EasyLyte Na/K/Cl/Li Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	
2028	EasyLyte Na/K/Cl/Li Solutions Pack, 400mL	11 04 04 02	
2124	EasyLyte Na/K/Cl/Ca/Li Solutions Pack, 800mL	11 04 04 02	



Medica Corporation  
5 Oak Park Drive  
Bedford, Massachusetts 01730  
Tel 781 275 4892  
Fax 781 275 2731  
[www.medicacorp.com](http://www.medicacorp.com)

<b>Catalog No.</b>	<b>EasyLyte Analyzer and Accessories</b>	<b>EDMA Code</b>	<b>Class</b>
2814	EasyQC Bi-Level Quality Control Kit	11 50 02 04	General IVD device, other than listed in IVDD Annex II and other than intended for self-testing
2815	EasyQC Tri-Level Quality Control Kit	11 50 02 04	
L2026	EasyLyte Solutions Pack, Na/K/Cl/Li, 800mL	11 04 04 02	
L2112	EasyLyte Solutions Pack, Na/K/Cl, 400mL	11 04 04 02	
L2121	EasyLyte Solutions Pack, Na/K/Cl, 800mL	11 04 04 02	
L2122	EasyLyte Solutions, Na/K/Li Pack, 800mL	11 04 04 02	
L2123	EasyLyte Solutions Pack, Na/K/Ca/pH, 800mL	11 04 04 02	

EasyLyte EasyBloodGas EasyStat  
*Training Certificate*

*This is to certify that*

*Sorocovici Sergiu*

*Of Global Biomarketing Group*

*has completed training for the operation and service of the  
EasyLyte, EasyBloodGas, and EasyStat analyzers.*

*November 25, 2004*

*Date*



**MEDICA**

*Randall Rollins*

*Signed: Randall Rollins  
Technical Service Manager*

## DECLARATION OF CONFORMITY

1) Manufacturer (Name, department): **Monobind Inc.**

Address: **100 North Pointe, LAKE FOREST, CA 92630. UNITED STATES**

and

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](http://www.cepartner4u.com))

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

Immunoassay products;

**AccuBind® ELISA,**

**AccuLite® CLIA,**

**QSure® Control,**

**Instruments**

*see appendix*

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

<u>Document No.</u>	<u>Title</u>
98/79/EC	<i>In vitro</i> Diagnostic Medical Devices Directive

5) Additional information (Conformity procedure, Notified Body, CE certificate, Registration nr., etc.):

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

Registration nr. : **NL- CA002-22758 and NL- CA002-22762**

Lake Forest, USA; 2021-09-20

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



Tony Shatola; QA Director, Monobind Inc.  
(name, function and signature of manufacturer)

## Appendix

Date: 2021-09-20

### List of devices.

<i>Device types</i>	<i>Item# AccuBind® ELISA Microwells</i>	<i>Item# AccuLite® CLIA Microwells</i>	<i>Item# QSure® Control</i>	<i>Item# Instru- ment</i>	<i>EDMS code</i>	<i>Risk Class</i>	<i>First date of CE-marking</i>
<b>Allergy &amp; Anemia</b>							
Ferritin Test System	2825-300A 2825-300B	2875-300A 2875-300B			12.07.01.02.00	Low	2005-11-11
Folate Test System	7525-300A 7525-300B	7575-300A 7575-300B			12.07.01.03.00	Low	2010-06-29
Immunoglobulin E (IgE) Test System	2525-300A 2525-300B	2575-300A 2575-300B			12.02.01.02.00	Low	2005-11-11
Transferrin Soluble Receptor (sTfR) Test System	8625-300A 8625-300B	8675-300A 8675-300B			12.07.01.06.00	Low	2010-06-29
Vitamin B-12 (Vit B12) Test System	7625-300A 7625-300B	7675-300A 7675-300B			12.07.02.04.00	Low	2011-09-26
Folate, Vitamin B-12 (Anemia Panel VAST) Test System	7825-300A 7825-300B	7875-300A 7875-300B			12.07.01.00.00	Low	2013-09-16
<b>Autoimmune</b>							
Anti-Cyclic Citrullinated Peptide IgG (Anti-CCP IgG) Test System	12725-300A 12725-300B	12775-300A 12775-300B			12.11.01.90.00	Low	2019-04-03
Anti-Thyroglobulin (Anti-Tg) Test System	1025-300A 1025-300B	1075-300A 1075-300B			12.10.03.04.00	Low	2005-11-11
Anti-Thyropoxidase (Anti-TPO) Test System	1125-300A 1125-300B	1175-300A 1175-300B			12.10.03.01.00	Low	2005-11-11
<b>Bone Metabolism &amp; Growth</b>							
Calcitonin Test System	9325-300A 9325-300B	9375-300A 9375-300B			12.06.03.02.00	Low	2019-04-03
Growth Hormone (hGH) Test System	1725-300A 1725-300B	1775-300A 1775-300B			12.06.04.02.00	Low	2005-11-11
Parathyroid Hormone (PTH) Test System	9025-300A 9025-300B	9075-300A 9075-300B			12.06.03.13.00	Low	2011-09-26
Parathyroid Hormone (PTH) 3rd & 2nd Gen (VAST) Test System	10025-300A 10025-300B	10075-300A 10075-300B			12.06.03.13.00	Low	2019-04-03
25(OH) Vitamin D Total Direct (Vit D-Direct) Test System	7725-300A 7725-300B	7775-300A 7775-300B			12.06.03.10.00	Low	2017-07-05
<b>Cancer Markers</b>							
Alpha-Fetoprotein (AFP) Test System	1925-300A 1925-300B	1975-300A 1975-300B			12.03.90.01.00	Low	2005-11-11
CA-125 Test System	3025-300A 3025-300B	3075-300A 3075-300B			12.03.01.06.00	Low	2005-11-11
CA 15-3 Test System	5625-300A 5625-300B	5675-300A 5675-300B			12.03.01.02.00	Low	2010-06-29
CA 19-9 Test System	3925-300A 3925-300B	3975-300A 3975-300B			12.03.01.03.00	Low	2005-11-11
Carcinoembryonic Antigen (CEA) Test System	1825-300A 1825-300B	1875-300A 1875-300B			12.03.01.31.00	Low	2005-11-11
Next Generation Carcinoembryonic Antigen	4625-300A	4675-300A			12.03.01.31.00	Low	2010-06-29

<i>Device types</i>	<i>Item# AccuBind® ELISA Microwells</i>	<i>Item# AccuLite® CLIA Microwells</i>	<i>Item# QSure® Control</i>	<i>Item# Instru- ment</i>	<i>EDMS code</i>	<i>Risk Class</i>	<i>First date of CE-marking</i>
(CEA-Next Gen) Test System	4625-300B	4675-300B					
Free β-Subunit Human Chorionic Gonadotropin (Free Beta hCG) Test System	2025-300A 2025-300B	2075-300A 2075-300B			12.03.01.90.00	Low	2005-11-11
<b>Cardiac Markers</b>							
CK-MB Test System	2925-300A 2925-300B	2975-300A 2975-300B			12.13.01.02.00	Low	2005-11-11
Digoxin (DIG) Test System	925-300A 925-300B	975-300A 975-300B			12.08.01.01.00	Low	2005-11-11
High Sensitivity CRP (hs-CRP) Test System	3125-300A 3125-300B	3175-300A 3175-300B			12.13.01.90.00	Low	2005-11-11
Myoglobin Test System	3225-300A 3225-300B	3275-300A 3275-300B			12.13.01.05.00	Low	2005-11-11
Troponin I (cTnI) Test System	3825-300A 3825-300B	3875-300A 3875-300B			12.13.01.07.00	Low	2005-11-11
<b>Diabetes</b>							
C-Peptide Test System	2725-300A 2725-300B	2775-300A 2775-300B			12.06.01.01.00	Low	2005-11-11
Insulin Test System	2425-300A 2425-300B	2475-300A 2475-300B			12.06.01.03.00	Low	2005-11-11
Rapid Insulin Test System	5825-300A 5825-300B				12.06.01.03.00	Low	2010-06-29
Insulin - C-Peptide (Diabetes Panel VAST)	7325-300A 7325-300B	7375-300A 7375-300B			12.06.01.03.00	Low	2005-11-11
<b>Endocrine</b>							
ACTH Test System	10625-300	10675-300			12.06.04.01.00	Low	2019-04-03
Aldosterone Test System	10125-300	10175-300			12.06.02.01.00	Low	2019-04-03
Leptin Test System	10925-300	10975-300			12.06.90.17.00	Low	2019-04-03
<b>Fertility &amp; Prenatal</b>							
Anti-Müllerian Hormone (AMH) Test System	9725-300A 9725-300B	9775-300A 9775-300B			12.05.02.16.00	Low	2019-04-03
Folicle Stimulating Hormone (FSH) Test System	425-300A 425-300B	475-300A 475-300B			12.05.01.04.00	Low	2005-11-11
B-Human Chorionic Gonadotropin (hCG) Test System	825-300A 825-300B	875-300A 875-300B			12.05.02.05.00	Low	2005-11-11
B-Human Chorionic Gonadotropin Extended Range (hCG-XR) Test System	8825-300A 8825-300B	8875-300A 8875-300B			12.05.02.05.00	Low	2013-09-16
Rapid B-Human Chorionic Gonadotropin (Rapid hCG) Test System	3325-300A 3325-300B				12.05.02.05.00	Low	2005-11-11
Inhibin A Test System	9525-300A 9525-300B	9575-300A 9575-300B			12.05.01.90.00	Low	2019-04-03
Inhibin B Test System	9625-300A 9625-300B	9675-300A 9675-300B			12.05.01.90.00	Low	2019-04-03
Luteinizing Hormone (LH) Test System	625-300A 625-300B	675-300A 675-300B			12.05.01.05.00	Low	2005-11-11
Pregnancy Associated Plasma Protein – A Mass Units (PAPP-A Mass Units) Test System	12625-300A 12625-300B	12675-300A 12675-300B			12.05.02.10.00	Low	2017-07-05
Prolactin Hormone (PRL) Test System	725-300A 725-300B	775-300A 775-300B			12.05.01.08.00	Low	2005-11-11

<i>Device types</i>	<i>Item# AccuBind® ELISA Microwells</i>	<i>Item# AccuLite® CLIA Microwells</i>	<i>Item# QSure® Control</i>	<i>Item# Instru- ment</i>	<i>EDMS code</i>	<i>Risk Class</i>	<i>First date of CE-marking</i>
Prolactin Hormone Sequential (PRLs) Test System	4425-300A 4425-300B	4475-300A 4475-300B			12.05.01.08.00	Low	2005-11-11
Human Chorionic Gonadotropin (hCG) , Human Prolactin (hPRL), Human Luteinizing Hormone (hLH), Follicle Stimulating Hormone (FSH) (Fertility Panel VAST) Test System	8325-300B 8325-300D 8325-300E	8375-300B 8375-300D 8375-300E			12.05.01.90.00	Low	2006-08-24
Alpha-Fetoprotein (AFP), Human Chorionic Gonadotropin (hCG), Unconjugated Estiol (u-E3) Triple Screen (Triple Screen Panel VAST) Test System	8525-300A 8525-300B	8575-300A 8575-300B			12.05.01.90.00	Low	2010-06-29
<b>Infectious Diseases</b>							
Anti-H. Pylori IgG (H. Pylori Ab IgG) Test System	1425-300A 1425-300B	1475-300A 1475-300B			15.01.04.03.00	Low	2005-11-11
Anti-H. Pylori IgM (H. Pylori Ab IgM) Test System	1525-300A 1525-300B	1575-300A 1575-300B			15.01.04.03.00	Low	2005-11-11
Anti-H. Pylori IgA (H. Pylori Ab IgA) Test System	1625-300A 1625-300B	1675-300A 1675-300B			15.01.04.03.00	Low	2005-11-11
Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgG Test System	11925-300A 11925-300B	11975-300A 11975-300B			15.04.80.90.00	Low	2020-08-25
Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgM Test System	11725-300A 11725-300B	11775-300A 11775-300B			15.04.80.90.00	Low	2020-08-25
Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) IgA Test System	11825-300A 11825-300B	11875-300A 11875-300B			15.04.80.90.00	Low	2020-08-25
Anti-SARS-CoV-2 (COVID-19) S1-RBD IgG Test System	12025-300A 12025-300B	12075-300A 12075-300B			15.04.80.90.00	Low	2021-09-20
D-Dimer Test System	9225-300A 9225-300B	9275-300A 9275-300B			13.02.05.03.00	Low	2020-08-25
Procalcitonin (PCT) Test System	1425-300A 1425-300B	1475-300A 1475-300B			12.06.90.16.00	Low	2017-07-05
<b>Neonatal</b>							
Neonatal 17OHP (N-17OHP) Test System	5525-300A 5525-300B				12.05.01.07.00	Low	2008-02-01
Neonatal (N-T4) Thyroxine Test System	2625-300A 2625-300B				12.04.01.12.00	Low	2005-11-11
Neonatal TBG (N-TBG) Test System	8925-300A 8925-300B				12.04.01.09.00	Low	2013-09-16
Neonatal TSH (N-TSH) Test System	3425-300A 3425-300B 3425-300D 3425-300E				12.04.01.90.00	Low	2005-11-11
<b>Steroid</b>							
Androstenedione (ANST) Test System	12425-300A 12425-300B	12475-300A 12475-300B			12.05.01.01.00	Low	2021-09-20
Cortisol Test System	3625-300A 3625-300B	3675-300A 3675-300B			12.06.02.04.00	Low	2005-11-11
Dehydroepiandrosterone (DHEA) Test System	7425-300A 7425-300B	7475-300A 7475-300B			12.05.01.02.00	Low	2011-09-26
Dehydroepiandrosterone Sulfate (DHEA-S) Test System	5125-300A 5125-300B	5175-300A 5175-300B			12.05.01.02.00	Low	2010-06-29
Estrone (E1) Test System	10325-300A 10325-300B	10375-300A 10375-300B			12.05.02.04.00	Low	2019-04-03

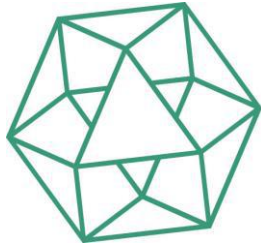


<i>Device types</i>	<i>Item# AccuBind® ELISA Microwells</i>	<i>Item# AccuLite® CLIA Microwells</i>	<i>Item# QSure® Control</i>	<i>Item# Instru- ment</i>	<i>EDMS code</i>	<i>Risk Class</i>	<i>First date of CE-marking</i>
Estradiol (E2) Test System	4925-300A 4925-300B	4975-300A 4975-300B			12.05.01.03.00	Low	2010-06-29
Unconjugated Estiol (u-E3) Test System	5025-300A 5025-300B	5075-300A 5075-300B			12.05.02.02.00	Low	2010-06-29
Progesterone Test System	4825-300A 4825-300B	4875-300A 4875-300B			12.05.01.06.00	Low	2010-06-29
17-OH Progesterone (17-OHP) Test System	5225-300A 5225-300B	5275-300A 5275-300B			12.05.01.07.00	Low	2010-06-29
17-OH Progesterone SI (17-OHP-SI) Test System	9925-300A 9925-300B	9975-300A 9975-300B			12.05.01.07.00	Low	2010-10-18
Sex Hormone Binding Globulin (SHBG) Test System	9125-300A 9125-300B	9175-300A 9175-300B			12.05.01.09.00	Low	2013-09-16
Testosterone Test System	3725-300A 3725-300B	3775-300A 3775-300B			12.05.01.10.00	Low	2007-11-01
Free Testosterone Test System	5325-300A 5325-300B	5375-300A 5375-300B			12.05.01.10.00	Low	2010-06-29
<b>Thyroid</b>							
Total Triiodothyronine (tT3) Test System	125-300A 125-300B 125-300D 125-300E	175-300A 175-300B 175-300D 175-300E			12.04.01.05.00	Low	2005-11-11
Free Triiodothyronine (fT3) Test System	1325-300A 1325-300B 1325-300A 1325-300B	1375-300A 1375-300B 1375-300D 1375-300E			12.04.01.01.00	Low	2005-11-11
Total Triiodothyronine (tT3 SBS) Test System	8125-300A 8125-300B	8175-300A 8175-300B			12.04.01.01.00	Low	2010-06-29
Rapid Total Triiodothyronine (Rapid -tT3) Test System	11225-300A 11225-300B				12.04.01.01.00	Low	2017-07-05
T3-Uptake (T3U) Test System	525-300A 525-300B	575-300A 575-300B			12.04.01.06.00	Low	2005-11-11
Thyroxine (tT4) Test System	225-300A 225-300B 225-300D 225-300E	275-300A 275-300B 275-300D 275-300E			12.04.01.07.00	Low	2005-11-11
Free Thyroxine (fT4) Test System	1225-300A 1225-300B 1225-300D 1225-300E	1275-300A 1275-300B 1275-300D 1275-300E			12.04.01.02.00	Low	2005-11-11
Total Thyroxine (tT4 SBS) Test System	8225-300A 8225-300B	8275-300A 8275-300B			12.04.01.01.00	Low	2010-06-29
Rapid Total Thyroxine (Rapid -tT4) Test System	11125-300A 11125-300B				12.04.01.01.00	Low	2017-07-05
Thyrotropin (TSH) Test System	325-300A 325-300B 325-300D 325-300E	375-300A 375-300B 375-300D 375-300E			12.04.01.11.00	Low	2005-11-11
Rapid TSH Test System	6025-300A 6025-300B	6075-300A 6075-300B			12.04.01.11.00	Low	2010-06-29
Thyroxine-Binding Globulin (TBG) Test System	3525-300A 3525-300B	3575-300A 3575-300B			12.04.01.09.00	Low	2005-11-11
Thyroglobulin (Tg) Test System	2225-300A	2275-300A			12.04.01.08.00	Low	2005-11-11

<i>Device types</i>	<i>Item# AccuBind® ELISA Microwells</i>	<i>Item# AccuLite® CLIA Microwells</i>	<i>Item# QSure® Control</i>	<i>Item# Instru- ment</i>	<i>EDMS code</i>	<i>Risk Class</i>	<i>First date of CE-marking</i>
	2225-300B	2275-300B					
Total Thyroxine (tT4), Total Triiodothyronine (tT3) & Thyroid Stimulating Hormone (TSH) (Thyroid Panel VAST) Test System	8025-300B 8025-300D 8025-300E	8075-300B 8075-300D 8075-300E			12.04.01.01.00	Low	2005-11-11
Free Thyroxine (fT4), Free Triiodothyronine (fT3) & Thyroid Stimulating Hormone (TSH) (Free Thyroid Panel VAST) Test System	7025-300B 7025-300D 7025-300E	7075-300B 7075-300D 7075-300E			12.04.01.01.00	Low	2010-06-29

<b>Miscellaneous Controls</b>							
Anti-H. Pylori Control (IgA, IgG, IgM) – Positive & Negative			HPC-300		12.50.01.16.00	Low	2013-09-16
Anti-Tg & Anti-TPO Control – Positive & Negative			AIT-101		12.50.01.16.00	Low	2010-06-29
Maternal Control – (AFP, uE3, hCG, Free beta hCG) Tri Level			MC-300		12.50.01.16.00	Low	2010-06-29
TBG Control – Tri-Level			TBG-300		12.50.01.16.00	Low	2013-09-16
Tg Control – Tri-Level			TG-300		12.50.01.16.00	Low	2010-06-29
Tumor Marker Control – (CA 125, CA 15-3, CA 19-9) Tri-Level			TMC-300		12.50.01.16.00	Low	2013-09-16

<b>Miscellaneous Instruments</b>							
Autoplex® ELISA & CLIA Analyzer				IN006	21.02.10.01	Low	2010-06-29
Autoplex® G2 ELISA & CLIA Analyzer				IN006-2	21.02.10.01	Low	2013-09-16
Autoplex® G3 ELISA & CLIA Analyzer				IN006-3	21.02.10.01	Low	2017-07-05
NeoEldex® ELISA Analyzer				IN009	21.02.10.01	Low	2011-09-26
Impulse® 3 CLIA Analyzer				IN007	21.02.10.01	Low	2010-06-29
NeoLumax® CLIA Analyzer				IN010	21.02.10.01	Low	2011-09-26
LuMatic® CLIA Analyzer				IN008	21.02.10.01	Low	2011-09-26
PrisMatic® ELISA Analyzer				IN013	21.02.10.01	Low	2013-09-16
PlateWash - Immunoassay Washer				IN002	21.02.10.01	Low	2010-06-29
TITIN® ELISA & CLIA Analyzer				IN015-EC	21.02.10.01	Low	2017-07-05
TITIN® ELISA Analyzer				IN015-E	21.02.10.01	Low	2017-07-05
TITIN-s® ELISA & CLIA Analyzer				IN016-EC	21.02.10.01	Low	2017-07-05
TITIN-s® ELISA Analyzer				IN016-E	21.02.10.01	Low	2017-07-05



# NSAI

## Certificate of Registration of Quality Management System to ISO 13485:2016

**Brazil** - RDC ANVISA n. 16/2013 RDC ANVISA n. 23/2012 RDC ANVISA n. 67/2009

**Canada** - Medical Devices Regulations – Part 1- SOR 98/282

**United States**- 21 CFR 803, 21 CFR 806, 21 CFR 807 – Subparts A to D,

21 CFR 820 - Quality System Regulation,

The National Standards Authority of Ireland is an MDSAP Recognized Auditing Organization and certifies that:

**Monobind Inc.**

**100 North Pointe Drive**

**Lake Forest, CA 92630**

**USA**

**Facility ID: F002818**

has been assessed and deemed to comply with the requirements of the above standard and regulations in respect of the scope of operations given below:

**The Design, Manufacture, and Distribution of In-Vitro Diagnostic Medical Device Immunoassays and Related Reagents and Controls. The Distribution of Related Washers and Analyzers.**

**Additional sites covered under this multi-site certification are listed on the Annex (File No. MP19.4585)**

Approved by:  
Kevin Mullaney  
Director of Certification

---

Certificate Number: MP19.4585 / Rev 2

Certification Granted: 2019/09/25

Effective Date: 2022/09/25

Expiry Date: 2025/09/24

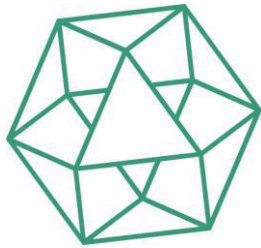


---

National Standards Authority of Ireland, 1 Swift Square, Northwood, Santry, Dublin 9, Ireland T +353 1 807 3800

National Standards Authority of Ireland, 20 Trafalgar Square, Nashua, New Hampshire, NH 03063, USA T +1 603 882 4412

All valid certifications are listed on NSAI's website – [www.nsaiinc.com](http://www.nsaiinc.com) The continued validity of this certificate may be verified under "Approved Client Listing"



# NSAI

## **Annex to Certificate Number: MP19.4585 / Rev 2**

### **Scope of Registration:**

The Design, Manufacture, and Distribution of In-Vitro Diagnostic Medical Device Immunoassays and Related Reagents and Controls. The Distribution of Related Washers and Analyzers.

### **Activity**

### **Location**

Headquarters, Design,  
Manufacture

Monobind Inc.  
100 North Pointe Drive  
Lake Forest, CA 92630  
USA  
File No.: MP19.4585  
Facility ID: F002818

Manufacture, Distribution

Monobind Inc.  
103 North Pointe Drive  
Lake Forest, CA 92630  
USA  
File No.: MP19.4585/A  
Facility ID: F002818

**Verified by:  
Director of Certification**



**Self-Declaration of Conformity To European Parliament and Council Directive 98/79/EC  
In Vitro Diagnostic Medical Device Directive (IVDD)**

**Product name:** Nova Stat Profile Prime Plus Analyzer System including Reagents, Calibrators and Controls

**Catalog Numbers:** List Attached (Two Pages)

**Classification:** Other/General

**Manufacturer:** Nova Biomedical Corporation  
200 Prospect Street  
Waltham, MA 02454 USA

**Representative:** William Jacques, Director of Regulatory and Quality

**Authorized Representative:** Nova Biomedical GmbH  
Hessenring 13 A, Geb. G  
64546 Mörfelden-Walldorf  
Germany  
Tel: +49 6105 4505-0

**Conformity Assessment Route:** Annex III

Nova Biomedical, Inc. declares that the products listed are in conformity with the provisions of the Council Directive 98/79/EC for in vitro diagnostic medical devices, including applicable essential requirements of Annex I for legal application of the CE Mark. All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer.

Nova Biomedical, Inc. declares that the electronic products listed are in conformity with the provisions of the Council Directive 2011/65/EC on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment (RoHS).

**Standards Applied:**

- EN ISO 13485:2016** Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes
- EN 50581:2012** Technical Documentation for the Assessment of Electrical and Electronic Products with Respect to the Restriction of Hazardous Substances
- EN 61010-1:2010** Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 1: General requirements
- EN 61010-2:101:2015** Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use - Part 2-101: Particular requirements for in vitro diagnostic (IVD) medical equipment

**Signature:**   
\_\_\_\_\_  
**William Jacques, Director of Regulatory and Quality**



**Date:** Jul/29/2020

**List of Catalog Items Covered:**

Catalog Number	Product Name	Global Medical Device Nomenclature (GMDN) Name	GMDN Number	DIMDI EDMS Code
57400	Stat Profile Prime Plus® Analyzer	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
59508	Stat Profile Prime Plus® Analyzer (Remanufactured)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57820	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ with COOX	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57821	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ BUN, Creatinine	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57822	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ with COOX (High Volume)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57823	Stat Profile Prime Plus Reference Cartridge	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
57825	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 100 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57826	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 200 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57827	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 300 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57828	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 400 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57829	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 500 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57831	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 100 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57832	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 200 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57833	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 300 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57834	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 400 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57835	Stat Profile Prime Plus Calibrator Cartridge 500 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, calibrator	52859	11-04-04-03-00
57838	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 160 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57839	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 320 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57840	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 480 Sample	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57841	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 105 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57842	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 210 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57843	Stat Profile Prime Plus Auto QC Cartridge 315 Sample with Creat / BUN	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57844	Stat Profile Prime Plus Ampuled Controls BG, COOX Levels 1, 2, 3	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
57845	Stat Profile Prime Plus Ampuled Controls Chemistry Levels 4,5	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
58379	Stat Profile Prime Plus BUN, Creatinine - Blank Sensor Card	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
58642	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02
58643	Stat Profile Prime Plus MicroSensor Card™ (High Volume)	Point-of-care single channel clinical chemistry analyzer IVD	56681	21-02

Catalog Number	Product Name	Global Medical Device Nomenclature (GMDN) Name	GMDN Number	DIMDI EDMS Code
55229	Nova Linearity Level 1,2,3,4	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-01-00
56198	Linearity Standard Set G Multipack	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-90-00
61656	Nova Linearity Creatinine/BUN/Hct Levels 1,2,3,4	Multiple blood gas/haemoximetry/electrolyte analyte IVD, control	52860	11-50-90-90-00



# Certificate

No. Q5 020747 0242 Rev. 02

**Holder of Certificate:** **Nova Biomedical Corporation**

200 Prospect Street  
Waltham MA 02454  
USA

**Certification Mark:**



**Scope of Certificate:**

**Design and Development, Production, Distribution, Installation, Servicing and Technical Support of In-Vitro Diagnostic Reagents (Calibrators, Controls, Reagents, Sensors and Test Cartridges) and Instruments for Clinical Chemistry, Blood Gas and Hematology, including Near Patient / Point of Care and Self-Testing devices; The provision of manufacturing services of In-Vitro Diagnostic Reagents (Calibrators, Controls) for Clinical Chemistry, Blood Gas and Hematology, In-Vitro Diagnostic General Use Consumables; and Distribution of Lancets.**

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the company mentioned above has established and is maintaining a quality management system, which meets the requirements of the listed standard(s). All applicable requirements of the Testing, Certification, Validation and Verification Regulations TÜV SÜD Group have to be complied with. For details and certificate validity see: [www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5 020747 0242 Rev. 02](http://www.tuvsud.com/ps-cert?q=cert:Q5_020747_0242_Rev.02)

**Report No.:** 72198686

**Valid from:** 2024-10-25

**Valid until:** 2027-10-24

**Date,** 2024-10-04



Christoph Dicks

Head of Certification/Notified Body



# Certificate

No. Q5 020747 0242 Rev. 02

**Applied Standard(s):** ISO 13485:2016  
(EN ISO 13485:2016/AC:2018, EN ISO 13485:2016/A11:2021)  
Medical devices - Quality management systems -  
Requirements for regulatory purposes

**Facility(ies):** **Nova Biomedical Corporation**  
200 Prospect Street, Waltham MA 02454, USA

Design and Development, Production, Distribution, Installation, Servicing and Technical Support of In-Vitro Diagnostic Reagents (Calibrators, Controls, Reagents, Sensors and Test Cartridges) and Instruments for Clinical Chemistry, Blood Gas and Hematology, including Near Patient / Point of Care and Self-Testing devices; the provision of manufacturing services of In-Vitro Diagnostic Reagents (Calibrators, Controls) for Clinical Chemistry, Blood Gas and Hematology and In-Vitro Diagnostic General Use Consumables.

**Nova Biomedical Corporation**  
39 Manning Road, Billerica MA 01821, USA

Production of Self-Testing and Near Patient / Point of Care test strips.

**Nova Biomedical Corporation**  
165 Lexington Road, Billerica MA 01821, USA

Production of Self-Testing and Near Patient / Point of Care Instruments

**Nova Biomedical Corporation**  
4 Enterprise Road, Billerica MA 01821, USA

Production of In-Vitro Diagnostic Instruments including Near Patient / Point of Care; Distribution of Finished Goods; Distribution of Lancets.

# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ



Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.0000308

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

## ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОС23

Общество с ограниченной ответственностью «ЕВРАЗИЙСКИЙ СОЮЗ СЕРТИФИКАЦИИ»  
192289, город Санкт-Петербург, улица Олега 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 ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

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



Руководитель органа

*[Signature]*  
подпись

А.В. Арендарь  
инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Signature]*  
подпись

А.А. АКИМОВ  
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля.



## РАЗРЕШЕНИЕ

НА ПРИМЕНЕНИЕ ЗНАКА СООТВЕТСТВИЯ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.0000308Р

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС 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

### ВЫДАНО

Закрытому акционерному обществу «ЭКОлаб»

ИНН 5035025076 ОГРН 1035007106958

Адрес: 142530, РФ, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1

на основании сертификата № РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.0000308

**Настоящее разрешение предоставляет право применения  
знака соответствия системы добровольной сертификации  
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»:**

при маркировке продукции, при оказании работ (услуг), на бланках организации,  
в рекламно-информационных материалах, печатных изданиях, вывесках,  
выставочных стендах и т.д., на сайтах организации в сети Интернет,  
в соответствии с правилами применения знака соответствия  
системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"



Руководитель органа

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.В. Арендарь

инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.А. АКИМОВ

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия  
обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться  
под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000720Э

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23

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

### НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

**Овинникова Светлана Сергеевна**

соответствует требованиям

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок

системы менеджмента качества медицинских изделий

на соответствие требованиям стандарта

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000720ПЭ от 30.06.2022

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт".



Руководитель органа

*[Signature]*  
подпись

**А.В. Арендарь**

инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Signature]*  
подпись

**А.А. АКИМОВ**

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние вышеуказанных работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет подтверждаться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000721Э

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23

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

### НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

**Котляр Марина Анатольевна**

соответствует требованиям

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок

системы менеджмента качества медицинских изделий

на соответствие требованиям стандарта

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000721ПЭ от 30.06.2022

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт".



Руководитель органа

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.В. Арендарь  
инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.А. АКИМОВ  
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние выполненных работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля.



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000722Э

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23

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

### НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

**Трошенкова Елена Петровна**

соответствует требованиям

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок

системы менеджмента качества медицинских изделий

на соответствие требованиям стандарта

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000722ПЭ от 30.06.2022

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт".



Руководитель органа

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.В. Арендарь  
инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.А. АКИМОВ  
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет входить под контроль органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.000723Э

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС 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

### НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

**Ницакова Наталья Евгеньевна**

соответствует требованиям

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок

системы менеджмента качества медицинских изделий

на соответствие требованиям стандарта

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.04ИБФ1.ОС23.000723ПЭ от 30.06.2022

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт".



Руководитель органа

подпись

А.В. Арендарь

инициалы, фамилия

Председатель комиссии

подпись

А.А. Акимов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние выполненных работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



**СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ ЭКСПЕРТА**

Регистрационный номер РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000724Э

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

**ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ**

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23

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

**НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО**

**Королева Татьяна Александровна**

соответствует требованиям

предъявляемым системой добровольной сертификации "ПромТехСтандарт"

к экспертам-аудиторам внутренних проверок

системы менеджмента качества медицинских изделий

на соответствие требованиям стандарта

ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016)

Выдан на основании решения экспертной комиссии,

протокол № РОСС RU.04ИБФ1.OC23.000724ПЭ от 30.06.2022

и зарегистрирован в реестре экспертов системы добровольной сертификации "ПромТехСтандарт".



Руководитель органа

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.В. Арендарь

инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.А. Акимов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние вышеуказанных работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



## ПРИЛОЖЕНИЕ № 1



К сертификату соответствия № РОСС RU.04ИБФ1.OC23.0000308  
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 30.06.2022 по 29.06.2025

### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.OC23

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

#### Применительно к видам работ:

#### ОКВЭД:

46.46.2 - Торговля оптовая изделиями, применяемыми в медицинских целях

#### ОКВЭД 2:

21.20.2 Производство материалов, применяемых в медицинских целях

72.19 Научные исследования и разработки в области естественных и технических наук прочие

86.90.9 Деятельность в области медицины прочая, не включенная в другие группировки



Руководитель органа

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.В. Арендарь

инициалы, фамилия

Председатель комиссии

*[Handwritten signature]*  
подпись

А.А. АКИМОВ

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия

обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля