

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 implemented by

APTACA S.p.A.

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

nella Sede Operativa di Operative Unit

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). Manufacturing 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

il Sal

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione First Issue Date

1998-07-23

Data di Prima Emissione ITALCERT First Issue Date ITALCERT

2011-10-30

Settore IAF 14 - 29



Data di Rinnovo Renewal Date 2020-10-30 Data di Scadenza Expiration Date

2023-10-29

SGQ Nº 023A

SGQ N° 023A Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

ITALCERT S.r.I. | Viale Sarca, 336 - 20126 Milano (MI) | tel. +39 0266104876 | fax. +39 0266101479 | www.italcert.it | italcertsrl@legalmail.it



CERTIFICATO Nº 505DM07

CERTIFICATE Nº 505DM07

Si certifica che il this is to certify that

Sistema di Gestione per la Qualità

Quality Management System

messo in atto da implemented by

APTACA S.p.A.

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

nella Sede Operativa di Operative Unit

Regione Monforte, 30 – IT 14053 CANELLI (AT)

è conforme alla norma is in compliance with the standard

UNI CEI EN ISO 13485-2016 (ISO 13485-2016).

per i seguenti Processi concerning the following kinds of Processes

Gestione della fabbricazione e 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 Classe I Sterile. Commercializzazione di dispositivi medici e diagnostici in vitro.

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). Manufacturing of invasive medical devices with respect to body orifices (class I sterile). Marketing of medical and diagnostic devices in vitro.

> 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 case of discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificato, fare riferimento alla lingua italiana In case of discordanza tra le lingue utilizzate nella traduzione del contenuto del presente certificate, please refer to the Italian language

> > L'AMMINISTRATORE DELEGATO

Labers Cult

Dr. Ing. Roberto Cusolito

Data di Prima Emissione Data di Prima Emissione ITALCERT First Issue Date First Issue Date ITALCERT 2007-10-30 2011-10-30



Data di Rinnovo

Data di Scadenza Expiration Date 2023-10-29

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

ITALCERT S.r.I. | Viale Sarca, 336 – 20126 Milano (MI) | tel. +39 0266104876 | fax. +39 0266101479 | www.italcert.it | italcertsrl@legalmail.it





Орган по сертификации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «АЛЬФА РЕГИСТР»

Россия, 121096, г. Москва, ул. 2-я Филевская, д. 7, корп. 6, этаж 1, пом. III, ком. 6 Аттестат аккредитации № СДС.РТС.ОС.002384-17 www.alfaregister.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ СДС.РТС.СМК.00976-19

Срок действия: с 17.01.2019

по: 17.01.2022

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

<u>Общество с ограниченной ответственностью «АГАТ СофТ»</u> (ООО «АГАТ СофТ»)

Россия, 129343, г. Москва, проезд Серебрякова, дом № 14, строение 15, помещение 7 ИНН 7716586011

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА

применительно к производству и сервисному обслуживанию учрежденческопроизводственных автоматических телефонных станций (IP-ATC), систем записи, систем оповещения, плат и устройств компьютерной телефонии

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015)

Руководитель органа по сертификации

Ю.Ю. Козлов

Эксперт

Алехина

Зарегистрирован в реестре системы добровольной сертификации «РосТехСертификация» 17.01.2019г

Система добровольной сертификации «РосТехСертификация» зарегистрирована в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации РОССТАНДАРТА. Регистрационный номер РОСС RU.31175.04ЖНЖ0 Настоящий сертификат обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с правилами функционирования системы добровольной сертификации «РосТехСертификация» 002891

АО «Опцион», Москва, 2016 г., «В». Лицензия № 05-05-09/003 ФНС РФ. ТЗ № 508. Бланк не является ценной бумагой. По заказу ООО «АЛЬФА РЕГИСТР». Тел.: (495) 726-47-42, www.opcion.ru





Орган по сертификации ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «АЛЬФА РЕГИСТР»

Россия, 121096, г. Москва, ул. 2-я Филевская, д. 7, корп. 6, этаж 1, пом. III, ком. 6 Аттестат аккредитации № СДС.РТС.ОС.002384-17 www.alfaregister.ru

РАЗРЕШЕНИЕ НА ПРИМЕНЕНИЕ ЗНАКА СООТВЕТСТВИЯ № СДС.РТС.РП.00622-19

Срок действия: с 17.01.2019

по 17.01.2022

РАЗРЕШЕНИЕ ВЫДАНО

<u>Общество с ограниченной ответственностью «АГАТ СофТ»</u> (ООО «АГАТ СофТ»)

<u>Россия, 129343, г. Москва, проезд Серебрякова, дом № 14, строение 15, помещение 7</u> ИНН 7716586011

На основании сертификата № СДС.РТС.СМК.00976-19 от 17.01.2019 г. НАСТОЯЩЕЕ РАЗРЕШЕНИЕ ПРЕДОСТАВЛЯЕТ ПРАВО НА ПРИМЕНЕНИЕ ЗНАКА СООТВЕТСТВИЯ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «РосТехСертификация»

Условия применения знака соответствия

фирменные бланки предприятия, договоры, печатные и рекламные издания

Руководитель органа по сертификации



Ю.Ю. Козлов

Система добровольной сертификации «РосТехСертификация» зарегистрирована в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации РОССТАНДАРТА. Регистрационный номер РОСС RU.31175.04ЖНЖ0 Настоящий сертификат обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с правилами функционирования системы добровольной сертификации «РосТехСертификация»

АО «Опцион», Москва, 2018 г., «В». Лицензия № 05-05-09/003 ФНС РФ. ТЗ № 516. Бланк не является ценной бумагой. По заказу ООО «АЛЬФА РЕГИСТР». Тел.: (495) 726-47-42, www.opcion.r.

003285



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2011/09957

от 30 октября 2012 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано Закрытое акционерное общество "ЭКОлаб", (ЗАО "ЭКОлаб"), Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1 и подтверждает, что медицинское изделие Набор реагентов "Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации "Сифилис-АгКЛ-РМП" по ТУ 9398-016-70423725-2010 в следующей комплектации производства Закрытое акционерное общество "ЭКОлаб", (ЗАО "ЭКОлаб"), Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1 место производства:

Россия, 142530, Московская область, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1

класс потенциального риска 26

вид медицинского изделия -

соответствующее регистрационному досье № 33508 от 26.09.2012

В соответствии с приказом Росздравнадзора от 30 октября 2012 года № 2280-Пр/12 и приказом от 23 июля 2013 года № 3428-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Воссийской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной служов по надзору в сфере здравоохранский

ОКП **93 9817**

⁻М.А. Мурашко 0001831 ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ № ФСР 2011/09957

Комплект № 1 включает в составе: - антиген кардиолипиновый (АгКЛ); - раствор холин-хлорида в 0,9 % растворе натрия хлорида.

Комплект № 2 в составе: - взвесь АгКЛ.

Приказом от 23 июля 2013 года № 3428-Пр/13 о замене допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной служи по надзору в сфере здравоохранский

30 октября 2012 года

М.А. Мурашко

0001854

Сертификат

mdc medical device certification GmbH

удостоверяет, что на предприятии



АО «Вектор-Бест» 630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово, Научно-производственная зона, корпус 36, к. 211, Российская Федерация

с производственными площадками согласно приложению к Сертификату

применительно к областям

проектирование и разработка, производство и реализация медицинских изделий in-vitro диагностики (ПЦР, ИФА, биохимия)

была введена и применяется

СИСТЕМА УПРАВЛЕНИЯ КАЧЕСТВОМ

Проведенная проверка системы управления качеством показала, что данная система соответствует требованиям стандарта:

EN ISO 13485

Изделия медицинские – Системы менеджмента качества – Регулирующие системные требования

EN ISO 13485:2016 + AC:2016 - ISO 13485:2016

Дата выдачи Срок действия до Регистрационный № Отчет № Штутгарт, Германия 2018-07-13 2020-07-03 D1213100017 P18-00489-117996 2018-07-13

Руководитель сертификационного органа







mdc medical device certification GmbH Kriegerstraße 6 D-70191 Stuttgart, Germany Phone: +49-(0)711-253597-0 Fax: +49-(0)711-253597-10 Internet: http://www.mdc-ce.de

Приложение к Сертификату

№ D1213100017

от 2018-07-13

Стр. 1 из 1

Месторасположение	Область действия
АО «Вектор-Бест»,	проектирование и разработка, производство
ул. Арбузова, 1/1,	и реализация медицинских изделий in vitro
630117, г. Новосибирск,	диагностики
Российская Федерация	
АО «Вектор-Бест»,	проектирование и разработка, производство
630559, Новосибирская область, р.п. Кольцово,	медицинских изделий in vitro диагностики
Научно-производственная зона, корпус 36,	
Российская Федерация	
АО «Вектор-Бест»,	проектирование и разработка, производство
ул. Пасечная, 3,	медицинских изделий in vitro диагностики
630117, г. Новосибирск,	
Российская Федерация	



mdc medical device certification GmbH Kriegerstraße 6 D-70191 Stuttgart, Germany Phone: +49-(0)711-253597-0 Fax: +49-(0)711-253597-10 Internet: http://www.mdc-ce.de

Руководитель сертификационного органа



EC Certificate Directive 98/79/EC Annex IV, excluding Sections 4 and 6 **Full Quality Assurance System** In Vitro Diagnostic Medical Devices

Registration No.: HL 60119814 0001

Report No.: 21265422 001

Macherey-Nagel GmbH & Co. KG Manufacturer: Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Deutschland

Products:

Date:

Products for self-testing (see attachment for products and sites included) Replaces Certificate, Registration No.: HL 60076687 0001

Expiry Date: 2022-05-28

The Notified Body hereby declares that the requirements of Annex IV, excluding section 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.

Effective Date:

10/020 h 04.08 @ TUV, TUEV and TUV are registered trademarks. Utilisation and applicati

2017-05-29

2017-05-29

Notified Body **ÜV**Rheinlar Sven Hoffman

TÜV Rheinland LGA Products GmbH - Tillystraße 2 - 90431 Nürnberg

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.



Doc. 1/1, Rev. 0

TÜV Rheinland LGA Products GmbH Tillystraße 2, 90431 Nürnberg

Attachment to Certificate Registration No.: Report No.:

HL 60119814 0001 21265422 001

Manufacturer:

Macherey-Nagel GmbH & Co. KG Neumann-Neander-Str. 6-8 52355 Düren Deutschland

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

Additional site for warehousing and logistics:

Bahnstr. 120 52355 Düren, Germany



Date: 2017-05-29

/020 h 04.08 @ TÜV, TUEV and TUV are registered trademarks. Utilisation and application requires prior appro-

Declaration of Conformity

HL-7-0137 DC DOI 2013/10 (6)

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
5186	Routine Control N	30590

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

Full Name: M.J. Stephenson

Signed:

Undel Sylam

 Tel
 +44 (0)191 482 8440

 Fax
 +44 (0)191 482 8442

 info@helena-biosciences.com

 www.helena-biosciences.com

Title: Managing Director

Date: 31st October 2013

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

Declaration of Conformity

HL-7-0138 DC DOI 2013/10 (6)

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
5187	Routine Control A	30590

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

Full Name: M.J. Stephenson

Signed:

Undel Sylam

 Tel
 +44 (0)191 482 8440

 Fax
 +44 (0)191 482 8442

 info@helena-biosciences.com

 www.helena-biosciences.com

Title: Managing Director

Date: 31st October 2013

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

Declaration of Conformity

HL-7-0163 DC DOI 2014/05 (8)

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
5265	Thromboplastin LI	55983
5265H	Thromboplastin LI	55983
5267	Thromboplastin LI	55983
5269	Thromboplastin LI	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

Date: 07 May 2014

Signed:

Unchal Sylam

 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



CISQ is a member of



IQNet, the association of the world's first class rtification bodies, is the largest provider of management System Certification in the world. IONet is composed of more than 30 bodies and counts over 150 subsidiaries all over the globe.

CERTIFICATO n. CERTIFICATE No.

4264/4/C

SI CERTIFICA CHE IL SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ DI WE HEREBY CERTIFY THAT THE QUALITY MANAGEMENT SYSTEM OPERATED BY

KIMA S.R.L.

UNITÀ OPERATIVE / OPERATIVE UNITS

Via Leonardo Da Vinci, 22 - Zona Industriale Tognana - 35028 Piove di Sacco (PD) Italia

È CONFORME ALLA NORMA / IS IN COMPLIANCE WITH THE STANDARD

UNI EN ISO 9001:2015

Sistema di Gestione per la Qualità / Quality Management System

PER LE SEGUENTI ATTIVITÀ / FOR THE FOLLOWING ACTIVITIES

EA: 29

Commercializzazione di prodotti del Gruppo: kit diagnostici, terreni di coltura per microbiologia, articoli in plastica per laboratorio analisi, provette con vuoto predeterminato e aghi sterili.

Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles.

Riferirsi alla documentazione del Sistema di Gestione per la Qualità aziendale per l'applicabilità dei requisiti della norma di riferimento. Refer to the documentation of the Quality Management System for details of application to reference standard requirements. Il presente certificato è soggetto al rispetto del documento ICIM "Regolamento per la certificazione dei sistemi di gestione" e al relativo Schema specifico. The use and the validity of this certificate shall satisfy the requirements of the ICIM document "Rules for the certification of company management systems" and specific Scheme. Per informazioni puntuali e aggiornate circa eventuali variazioni intervenute nello stato della certificazione di cui al presente certificato, si prega di contattare il nº telefonico +39 02 725341 o indirizzo e-mail info@icim.it. For timely and updated information about any changes in the certification status referred to in this certificate, please contact the number +39 02 725341 or email address info@icim.it.

Data emissione First issue 18/01/2007 Data di scadenza Expiring date 17/01/2022

Current issue 18/01/2019

Emissione corrente

ICIM S.p.A. Piazza Don Enrico Mapelli, 75 - 20099 Sesto San Giovanni (MI) www.icim.it



www.cisq.com

CISO è la Federazione Italiana di Organismi di Certificazione del sistemi di gestione aziendale. CISQ is the Italian Federation of management system Certification Bodies.



SGQ Nº 004 A

0449CM 03 1

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

(R)



THE INTERNATIONAL CERTIFICATION NETWORK

CERTIFICATE

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

KIMA S.r.I.

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:

Trading of the products of the Group: diagnostic kits, culture media for microbiology, plastic disposable labware, test tubes with predetermined vacuum and sterile needles.

which fulfils the requirements of the following standard:

ISO 13485:2016

Issued on: 2019-01-18 2007-01-18 First issued on: 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-70247



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 Sertifiointi 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.

* The list of IQNet partners is valid at the time of issue of this certificate. Updated information is available under www.iqnet-certification.com





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 0SD 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:

JM SIM

Stewart Brain, Head of Compliance & Risk - Medical Devices

Original Registration Date: 2002-10-25 Latest Revision Date: 2018-11-28





Effective Date: 2018-04-14 Expiry Date: 2021-04-13

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

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK. A Member of the BSI Group of Companies.

Certificate No: MD 69326

Location

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

Helena Laboratories (UK) Ltd trading as Helena Biosciences Europe Queensway South Team Valley Trading Estate Gateshead Tyne and Wear NE11 0SD 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.

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

Original Registration Date: 2002-10-25 Latest Revision Date: 2018-11-28

Effective Date: 2018-04-14 Expiry Date: 2021-04-13

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

Information and Contact: BSI, Kitemark Court, Davy Avenue, Knowlhill, Milton Keynes MK5 8PP. Tel: + 44 345 080 9000 BSI Assurance UK Limited, registered in England under number 7805321 at 389 Chiswick High Road, London W4 4AL, UK. A Member of the BSI Group of Companies. 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

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



AUDIT



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.00813

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,

Общество с ограниченной ответственностью «МиниМед»

этаж 4, пом. 1, ком. 17

(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:



(подпись)

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