

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

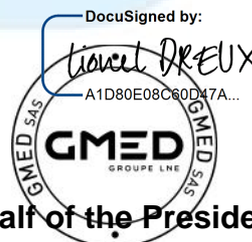


Accréditation n°4-0608
Liste des sites accrédités
et portée disponible sur
www.cofrac.fr

GMED N° 10462-7

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

Renouvelle le certificat 10462-6



On behalf of the President
Lionel DREUX
Certification Director

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 27th, 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).

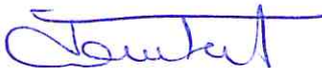
Sées, le 12 Mai 2021

Valérie LAMBERT,

Responsable des Affaires Réglementaires

Regulatory Affairs Manager

Responsable de los Asuntos Reglementarios



ELITech Clinical Systems SAS

Zone Industrielle

61500 SEES - France

Tél. : +33(0)2 33 81 21 00 - Fax : +33(0)2 33 28 77 51

SIRET 318 365 228 00036

Cécile GOUBAULT,

Directeur Général Délégué

Managing Director

Directora General



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
Metabolites divers / Miscellaneous metabolites		
ALBUMIN	ALBU-0600/0700/0250/M830	
ALBUMIN ENVOY	ALBU-0850	53597
BILIRUBIN DIRECT 4+1	BIDI-0600/0250	53233
BILIRUBIN TOTAL 4+1	BITO-0600/0250	53229
BILIRUBIN TOTAL & DIRECT 4+1	BITD-0600	53229/53233
CREATININE ENVOY	CRSL-0850	53250
CREATININE JAFFE	CRCO-0600/0700	53251
CREATININE PAP	CRSL-M490	
CREATININE PAP SL	CRSL-0630/0250	53250
DIRECT BILIRUBIN	BIDI-M430	53233
DIRECT BILIRUBIN ENVOY	BIDV-0850	53233
GLUCOSE ENVOY	GPST-0850	
GLUCOSE HK	GHSL-M490	
GLUCOSE HK SL	GHSL-0600/0250	53301
GLUCOSE PAP	GPST-M690	
GLUCOSE PAP SL	GPST-0507/0500/0707/0700/0250/0455/0497	
LACTATE	LACT-0100	53342
MICROPROTEIN PLUS	PRTU-0600/0250	53481
PHOSPHORUS	PHOS-0600/0230/M430	
PHOSPHORUS ENVOY	PHOS-0850	59123
TOTAL BILIRUBIN	BITO-M430	53229
TOTAL BILIRUBIN ENVOY	BITV-0850	53229
TOTAL PROTEIN	PROB-M830	
TOTAL PROTEIN ENVOY	PROB-0850	53985
TOTAL PROTEIN PLUS	PROB-0600/0700/0250	
UREA	URSL-M830	
UREA ENVOY	URSL-0850	53587
UREA UV SL	URSL-0427/0420/0500/0507/0250/0455	
URIC ACID	AUML-M830	
URIC ACID ENVOY	AUVD-0850	
URIC ACID MONO SL	AUML-0497/0427/0420/0500/0507/0707/0250	53583
URIC ACID SL	AUSL-0250	
URINE PROTEIN	PRTU-M230	53481
Enzymes / Enzymes		
ALP (DEA) SL	PASL-0400/0420/0230	
ALP ENVOY	PIVD-0850	52928
ALP IFCC	ALPI-0230	
ALT ENVOY	ALSL-0850	
ALT/GPT	ALSL-M490	
ALT/GPT 4+1 SL	ALSL-0410/0430/0510/0250/0455	52923
AMYLASE	AMSL-M430	
AMYLASE ENVOY	AMSL-0850	52940
AMYLASE SL	AMSL-0390/0400/0230	
AST/GOT	ASSL-M490	
AST ENVOY	ASVD-0850	52954
AST/GOT 4+1 SL	ASSL-0410/0430/0510/0250/0455	
CHOLINESTERASE	CHES-0053	52971
CK ENVOY	CKSL-0850	53003
CK-MB ENVOY	CMSL-0850	52994
CK-MB SL / CKMB	CMSL-0410/0430/0230	
CK NAC	CKSL-M230	
CK NAC SL	CKSL-0410/0430/0230	53003
GAMMA-GT	GISL-M230	
GAMMA-GT PLUS SL	GISL-0400/0420/0250	53027
GGT ENVOY	GISL-0850	
LDH ENVOY	LLSL-0850	
LDH IFCC	LLSL-M230	53072
LDH-L SL	LLSL-0400/0420/0230	
LIPASE	LPSL-0250	
LIPASE ENVOY	LPSL-0850	53108
LIPASE SL	LPSL-0230	
Electrolytes / Oligo-éléments / Electrolytes / Trace-elements		
CALCIUM ARSENAZO	CALA-0600/0250/M430	
CALCIUM ENVOY	CALA-0850	45789
CHLORIDE	CHLO-0600/0250	60037
IRON ENVOY	FEFE-0850	
IRON FERENE	FEFE-0230/0600/M230	54758
MAGNESIUM ENVOY	MAGX-0850	
MAGNESIUM XB	MGXB-0250/0600/M430	46795
MAGNESIUM XYLIDYL	MAGX-0230/0600	
Lipides / Lipids		
CHOLESTEROL	CHSL-M690	
CHOLESTEROL ENVOY	CHSL-0850	53359
CHOLESTEROL HDL SL 2G	HDLL-0230/0380/0390	53391
CHOLESTEROL LDL SL 2G	LDLL-0230/0380/0390	53395
CHOLESTEROL SL	CHSL-0507/0500/0700/0707/0250/0455/0497	53359
HDL CHOLESTEROL	CHDL-0250/0600/M330	
HDL CHOLESTEROL ENVOY	HDLL-0850	53391
LDL CHOLESTEROL	CLDL-0250/M330	
LDL CHOLESTEROL ENVOY	LDLL-0850	53395
TRIGLYCERIDES	TGML-M690	
TRIGLYCERIDES ENVOY	TGML-0850	
TRIGLYCERIDES MONO SL NEW	TGML-0427/0425/0515/0700/0517/0707/0497	53460
TRIGLYCERIDES SL	TGML-0250/0455	

Vla


REACTIFS - REAGENTS - REACTIVOS	RÉFÉRENCES - REFERENCES - REFERENCIAS	Code GMDN
Contrôles-Calibrants-Standards / Controls-Calibrators-Standards		
CHOLESTEROL HDL 2G CALIBRATOR	HDLL-0011/0041	44696
CHOLESTEROL LDL 2G CALIBRATOR	LDLL-0011/0041	41728
CHOLESTEROL Standard 200 mg/dL	CHOL-0055	44698
CK-MB CONTROL	CKMB-0900	44693
ELICAL 2	CALI-0550	47868
ELITROL I	CONT-0060	47869
ELITROL II	CONT-0160	
GLUCOSE Standard 100 mg/dL	GLUP-0055	41818
HDL LDL CALIBRATOR	HLCA-0041	47868
ISE CONTROL I	ISCT-0046	47869
ISE CONTROL II	ISCT-0047	
MICROPROTEIN PLUS Standard 100 mg/dL	PRTU-0022	53482
TRIGLYCERIDES Standard 200 mg/dL	TRIG-0055	44702
UREA Standard 50 mg/dL	URUV-0055	53588
URIC ACID Standard 6 mg/dL	ACUR-0055	44704
Protéines spécifiques / Specific proteins		
ANTI-STREPTOLYSIN O	ASLO-0250	59055
CRP IP	ICRP-0400/M230	53705
CRP IP CALIBRATOR SET	ICRP-0043	41838
CRP IP CONTROL I	ICRP-0046	41839
CRP IP CONTROL II	ICRP-0047	
CRP WR	CRPW-0230	53705
CRP WR CALIBRATOR SET	CRPW-0043	41838
CRP WR CONTROL	CRPW-0045	41839
CRP WR ENVOY	CRPW-0850	53705
FERRITIN	IFRT-0230	53718
FERRITIN CALIBRATOR	IFRT-0042	41927
HAPTOGLOBIN IP	IHAP-0400	53737
HbA1c	HBAC-0240	59090
HbA1c CALIBRATOR SET	HBAC-0043	53315
HbA1c CONTROL L + H	HBAC-0049	44435
IgA IP	IIGA-0400	53760
IgG IP	IIGG-0400	53787
IgM IP	IIGM-0400	53795
µALBUMIN IP	IMAL-0400	53475
µALBUMIN IP CALIBRATOR SET	IMAL-0043	53477
µALBUMIN IP CONTROL I	IMAL-0046	53478
µALBUMIN IP CONTROL II	IMAL-0047	
OROSOMUCOID IP	IORO-0400	53606
PREALBUMIN IP	IPAL-0400	53957
PROTEIN IP CALIBRATOR SET	IPRO-0043	53593
RF CALIBRATOR	IRFA-0042	42230
RHEUMATOID FACTOR	IRFA-0230	55111
RHEUMATOLOGY CONTROL I	IRCT-0046	47869
RHEUMATOLOGY CONTROL II	IRCT-0047	
TRANSFERRIN IP	ITRF-0400	59041
Vitamines/Vitamins		
VITAMIN D	VITD-0250	54476
VITAMIN D CALIBRATOR SET	VITD-0043	54474
VITAMIN D CONTROL SET	VITD-0049	54475
ISE Solutions pour électrodes selectives d'ions / ISE Solutions for ion-selective electrodes		
ISE BASELINE SOLUTION ENVOY	ISBA-0850	59238
ISE CALIBRATORS	ISCA-0250	52867
ISE CALIBRATOR ENVOY	ISCV-0850	
ISE CLEANER/CONDITIONER	ISCC-0280	59058
ISE DILUENT	ISDI-0250	58237
ISE DILUENT ENVOY	ISDV-0850	
ISE REFERENCE SOLUTION	ISRS-0800	59238
ISE REFERENCE SOLUTION ENVOY	ISRS-0850	
Solutions de lavage pour les équipements ELITech Clinical Systems / Cleaning solutions for ELITech Clinical Systems Equipments		
ACID SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLHC-5900	59058
SYSTEM CLEANING SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLNA-5900	59058
SYSTEM SOLUTION	SLSY-5905	58236
SYSTEM SOLUTION for ELITech Clinical Systems Analyzers	SLSY-5900	
WASH SOLUTION A	SOLA-M163	59058
WASH SOLUTION B	WASH SOLUTION B	59058
Tests d'agglutination / Agglutination tests		
CRP LATEX	LXCR-0112	53707

Vla
CG

Certificate of Approval

This is to certify that the Management System of:

ELITechGroup B.V.

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



001

Certificate Schedule

Location	Activities
ELITechGroup B.V. 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.
ELITechGroup B.V. Kanaaldijk 90, 6956 AX 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.



001



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DEI DISPOSITIVI MEDICI E DEL SERVIZIO
FARMACEUTICO

DGDMF/III/P/I.5.l.e.1/2020/78

VISTA la direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici;

HAVING REGARD to the 93/42/EEC Directive concerning medical devices;

VISTO il Decreto Legislativo n. 46/97 e successive modifiche recante l'attuazione della direttiva 93/42/CEE;

HAVING REGARD to the Legislative Decree n. 46/97 and its following amendments implementing Directive 93/42 EEC;

VISTA la richiesta con prot. 2843 – A-17/01/2020, presentata dalla Ditta **APTACA S.p.A.**, con sede in Via Monte Bianco 4, 20900 Monza (MB), Italia, P. Iva 00862050960;

HAVING REGARD to the request with ref. 2843 – A-17/01/2020, submitted by the Company **APTACA S.p.A.**, located in Via Monte Bianco 4, 20900 Monza (MB), Italy, VAT number 00862050960;

CONSIDERATO che la ditta richiedente ha effettuato i versamenti richiesti dal D.M. 16 Gennaio 2019;

WHEREAS this Company paid the fees required by Ministerial Decree (D.M.) January 16, 2019;

VISTI gli atti d'ufficio;

HAVING REGARD to the official deeds;

SI ATTESTA
IT IS ATTESTED

che, la Ditta **APTACA S.p.A.**, con sede produttiva in Regione Monforte 30, 14053 Canelli (AT), Italia, è il fabbricante e ha marcato CE come dispositivi medici, secondo le procedure previste dalla direttiva 93/42 CEE, i prodotti:

that, according to Directive 93/42/EEC, the Company **APTACA S.p.A.**, with manufacturing plant in Regione Monforte 30, 14053 Canelli (AT), Italy, is the manufacturer and has marked CE as medical devices the following products:

ITEM CODE and DESCRIPTION
4002/SG/CS/L Tongue depressor in wood, 150 x 17 mm, sterile individually wrapped
4002/L Tongue depressor in wood 150 x 17 mm
4002/SG/CS Tongue depressor in PS, 150x20mm, sterile individually wrapped, box of 1000 pcs
4002 Plastic tongue depressor, non sterile
5601/SG/L Pap-Test cervical spatula in wood, length 175 mm, sterile individually wrapped
5601/L Pap-Test cervical spatula in wood, length 175 mm
5601/SG Pap-Test cervical spatula in high impact PS, length 175 mm, sterile individually wrapped

ITEM CODE and DESCRIPTION
5601 Pap-Test cervical spatula, in high impact PS, lenght 178 mm in bags of 500 pcs
5631/SG Cyto-Brush for endocervical cells collection, lenght 210mm sterile individually wrapped
5631 Cyto-Brush for endocervical cells collection, lenght 210mm not sterile
12790 Bed pan in PP with ergonomic handle, 2,500 ml
12791 Bed pan 2.500ml, in PP, autoclavable
12795 Bed pan lid in PP
12761 Male bed bottle 1,000ml, in PE , graduated
12762 Male bed bottle 1,000ml, in PP , graduated
12765 Male bed bottle cap in PE
12771 Female bed bottle in PE, 750 ml, graduated
12401 Irrigator in PP, graduated up to 1,000 ml
12402 Irrigator in PP, graduated up to 2,000 ml
5100 Cotton swabs with wooden stick lenght 150 mm, not sterile
6100 Rayon swabs with plastic stick lenght 150 mm, not sterile
7100 Swabs with alluminium stick, rayon tip, Ø0.9 x 145 mm, no sterile in bags of 100 pcs
301/SG Rayon swabs with clear Amies, plastic stick, in PP test tubes Ø12x150 mm, sterile
301/AL/SG Rayon swabs with clear Amies, metallic stick, in PP test tubes Ø12x150 mm, sterile
301/SG/XL Swabs plastic stick and Rayon tip, test tubes in PP Ø12x150 mm with DOUBLE AMIES clear, with label, sterile individually wrapped
303/SG Rayon swabs with Amies with charcoal, plastic stick, test tubes Ø12x150 mm, sterile
303/AL/SG Rayon swabs with Amies with charcoal, metallic stick, test tubes Ø12x150 mm, sterile
303/SG/XL Rayon swabs with double Amies charcoal, plastic stick, test tubes Ø12x150 mm, sterile
305/SG Rayon swabs with clear Stuart, plastic stick, in PP test tubes Ø12x150 mm, sterile.
305/AL/SG Rayon swabs with clear Stuart, metallic stick, in PP test tubes Ø12x150 mm, sterile
307/SG Rayon swabs with Stuart with charcoal, plastic stick, test tubes Ø12x150 mm, sterile
307/AL/SG Rayon swabs with Stuart with charcoal, metallic stick, test tubes Ø12x150 mm, sterile
309/SG Rayon swabs with Cary Blair, plastic stick, in PP test tubes Ø12x150 mm, sterile
309/AL/SG Rayon swabs with Cary Blair, aluminium stick, in PP test tubes Ø12x150mm, sterile
311/SG VIRUS transport swabs plastic stick, rayon tip, in test tube Ø12x150, sterile .
313/SG VIRUS transport swabs, alluminium stick rayon tip in test tube Ø12x150, sterile
321/SG CHLAMYDIA transport swabs, plastic stick, rayon tip, in test tube Ø12x150, sterile
323/SG CHLAMYDIA transport swabs, alluminium stick rayon tip in test tube Ø12x150, sterile
430/SG/ST CliniswabLTS-Flocked standard swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
430/SG/FT CliniswabLTS-Flocked fine swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
430/SG/PT CliniswabLTS-Flocked paediatr. swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/ST CliniswabLTS-Flocked standard swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/FT CliniswabLTS - Flocked fine swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/PT CliniswabLTS-Flocked paediatr. swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/ST CliniswabLTS-Flocked standard swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/FT CliniswabLTS-Flocked fine swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/PT CliniswabLTS-Flocked paediatr. swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/ST CliniswabLTS-Flocked standard swabs+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/FT CliniswabLTS - Flocked fine swabs+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/PT CliniswabLTS-Flocked paediatr. swabs+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
450/SG/ST CliniswabLTS-Flocked standard swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
450/SG/FT CliniswabLTS-Flocked fine swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
450/SG/PT CliniswabLTS-Flocked paediatr. swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
430/SG/ST/F CliniswabLTS - Foam standard swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
430/SG/FT/F CliniswabLTS - Foam fine tip swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/ST/F CliniswabLTS - Foam standard swabs +Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/FT/F CliniswabLTS - Foam fine tip swabs +Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/ST/F CliniswabLTS - Foam standard swab+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/FT/F CliniswabLTS - Foam fine tip swab+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/ST/F CliniswabLTS - Foam standard swab+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/FT/F CliniswabLTS - Foam fine tip swab+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
450/SG/ST/F CliniswabLTS - Foam standard swab+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
450/SG/FT/F CliniswabLTS - Foam fine tip swab+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
430/SG/ST/D CliniswabLTS - Polyester std. swab + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
430/SG/FT/D CliniswabLTS - Polyester fine swab + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/ST/D CliniswabLTS - Polyester std. swab + Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/FT/D CliniswabLTS - Polyester fine swab + Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/ST/D CliniswabLTS - Polyester std. swab+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/FT/D CliniswabLTS - Polyester fine swab+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/ST/D CliniswabLTS - Polyester std. swab+ Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/FT/D CliniswabLTS - Polyester fine swab+Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
450/SG/ST/D CliniswabLTS - Polyester std. swab + Saline liquid solution tubes screw cap, sterile



ITEM CODE and DESCRIPTION
450/SG/FT/D CliniswabLTS - Polyester fine swab + Saline liquid solution tubes screw cap, sterile
430/SG/ST/R CliniswabLTS - Rayon standard swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
430/SG/FT/R CliniswabLTS - Rayon fine tip swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/ST/R CliniswabLTS - Rayon standard swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/FT/R CliniswabLTS - Rayon fine tip swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/ST/R CliniswabLTS - Rayon standard swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/FT/R CliniswabLTS - Rayon fine tip swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/ST/R CliniswabLTS - Rayon standard swabs+Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/FT/R CliniswabLTS - Rayon fine tip swabs+Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
450/SG/ST/R CliniswabLTS - Rayon standard swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
450/SG/FT/R CliniswabLTS - Rayon fine tip swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
430/SG/AL CliniswabLTS - Aluminium std. swabs + Amies liquid medium in tubes screw cap, sterile
435/SG/AL CliniswabLTS - Aluminium std. swabs+Stuart liquid medium in tubes screw cap, sterile
440/SG/AL CliniswabLTS - Aluminium std. swabs+Cary Blair liquid medium in tubes screw cap, sterile
445/SG/AL CliniswabLTS - Aluminium std. swabs + Selenite liquid medium in tubes screw cap, sterile
450/SG/AL CliniswabLTS - Aluminium swabs+ Saline liquid solution in tubes screw cap, sterile
2150/SG Cotton swabs with wooden stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile
2150/SG/CS Cotton swabs with wooden stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile individually wrapped
2160/SG Rayon swabs with plastic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile
2160/SG/CS Rayon swabs with plastic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile individually wrapped
2170/SG Rayon swab with metallic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile
2170/SG/CS Rayon swab with metallic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile individually wrapped
2190/SG FOAM swabs with plastic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile
2190/SG/CS FOAM swabs with plastic stick in PP test tubes Ø12 x 150 mm, sterile individually wrapped
2191/SG Swabs Plastic stick and Fine FOAM tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile
2191/SG/CS Swabs Plastic stick and Fine FOAM tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile individually wrapped
2195/SG Swabs Plastic stick and Standard FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile
2195/SG/CS Swabs Plastic stick and Standard FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile individually wrapped
2196/SG Swabs Plastic stick and Fine FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile
2196/SG/CS Swabs Plastic stick and Fine FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile individually wrapped
2197/SG Swabs Plastic stick and Paediatric FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile
2197/SG/CS Swabs Plastic stick and Paediatric FLOCKED tip, in PP test tubes Ø12x150 mm, with label, sterile individually wrapped
5100/SG/CS Cotton swabs with wooden stick length 150 mm, sterile individually wrapped
5100/SG/2 Cotton swabs with wooden stick length 150 mm, sterile, pack of 2pcs
5100/SG/10 Cotton swabs with wooden stick length 150 mm, sterile, pack of 10pcs
6100/SG/CS Rayon swabs with plastic stick length 150 mm, sterile individually wrapped
7100/SG/CS Swabs with aluminium stick, rayon tip, Ø0.9 x 145 mm, sterile in individual peelpack
6200/SG/CS FOAM swabs with plastic stick and standard tip, sterile, individually wrapped.
6300/SG/CS FOAM swabs with plastic stick and fine tip, sterile, individually wrapped.
6510/SG/CS Plastic stick, flocked standard tip, sterile individually wrapped in blister
6520/SG/CS Plastic stick, flocked fine tip, sterile individually wrapped in blister
6530/SG/CS Plastic stick, flocked paediatric tip, sterile individually wrapped in blister
Swabs Plastic stick and POLYESTER tip, sterile individually wrapped
201/SG Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with AMIES Clear, with label, sterile
201/SG/CS Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with AMIES Clear, with label, sterile individually wrapped
203/SG Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with AMIES with Charcoal, with label, sterile
203/SG/CS Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with AMIES Charcoal, with label, sterile individually wrapped
205/SG Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with STUART Clear, with label, sterile
205/SG/CS Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with STUART Clear, with label, sterile individually wrapped
207/SG Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with STUART with Charcoal, with label, sterile
207/SG/CS Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with STUART Charcoal, with label, sterile individually wrapped
209/SG Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with CARY BLAIR, with label, sterile
209/SG/CS Sliding Swabs plastic stick and Rayon tip, in PP test tubes Ø12x150 mm with CARY BLAIR, with label, sterile individually wrapped
31300 Holder in PP, disposable
020 44020 000 600 Holder in PP, disposable

The above mentioned products, according to the art. 4 of Directive 93/42/EEC, can freely circulate and can be placed on the market in Italy and all over the European Union.

Questo documento è rilasciato in unico originale a richiesta del fabbricante ai fini di esportazione di dispositivi medici **al di fuori della Unione Europea.**

*This document has been issued in a unique original version upon request of the manufacturer in order to export medical devices to **Countries outside European Union.***

Non è consentita la sua riproduzione o pubblicazione su carta, stampa, supporti elettronici o siti internet.

It is not allowed any reproduction or publication of this document by paper, press, electronic base or websites.

Ne è consentita la sola esibizione o consegna alle autorità doganali o sanitarie del paese di importazione.

It is only allowed to show or to delivery it, upon request of the customs or Health Competent Authorities of the importing country.



Il Dirigente
The Executive Manager
Dott. Marco Musella

marcomusella

DP

MODULARIO
Salute - 2



MOD. 2 - U.G.

MINISTERO DELLA SALUTE



APTACA S.p.A.
Regione Monforte 30
14053 Canelli (AT)

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



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

Data di Rinnovo
Renewal Date

2020-10-30

Data di Scadenza
Expiration Date

2023-10-29

Settore IAF 14 - 29



SGQ N° 023A

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



МЕДИКЛОН

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ООО "Медиклон"

ПАСПОРТ - СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
на «Набор реагентов для определения групп крови человека
систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009
(ЦОЛИКЛОН Анти-D Супер)

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г

Наименование: Цоликлон Анти-D Супер во флаконах по 10 мл с зелеными крышками

Серия: 212108

Единица: 100 мл

Изготовлен: 30.08.2021

Количество единиц: 40

Годен до: 30.08.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: Дс212108 от 30.08.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид	Прозрачная жидкость светло-бежевого цвета.	Соответствует
2. Серологические свойства		
2.1 Специфичность	Цоликлон Анти-D Супер не должен агглютинировать D(-) эритроциты.	Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Четкая реакция агглютинации должна наступать в течение 30 сек. после смешивания реагента с D(+) эритроцитами	Соответствует 30сек
2.3 Титр	Титр Цоликлона Анти-D Супер в реакции агглютинации на плоскости с D(+) эритроцитами 1:32 Титр Цоликлона Анти-D Супер в реакции прямой агглютинации с D(+) эритроцитами в микроплате не ниже 1:256	Соответствует 1:32 Соответствует 1:256

Цоликлон соответствует требованиям ТУ - 9398-101-51203590-2009

Заведующая
ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко





МЕДИКЛОН

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ООО "Медиклон"

ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ на «Набор реагентов для определения групп крови человека систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009

Цоликлон анти – А – моноклональные антитела (IgM) к антигену А

Цоликлон анти – В – моноклональные антитела (IgM) к антигену В

Цоликлон анти – АВ – моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-В во флаконах по 10 мл с синими крышками

Серия: 018809

Единица: 100 мл

Изготовлен: 06.09.2021

Количество единиц 40

Годен до: 06.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: В018809 от 06.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-АВ	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(II) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I) Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) – 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(II) – 1:64 Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) – 1:32 - 1:64 и В(II) – 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ – 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко



ООО «Медиклон»

127276 Москва, Ботаническая ул., 35, т\ф (495) 231-2272 (499) 502-1214

П А С П О Р Т – С Е Р Т И Ф И К А Т П Р О И З В О Д И Т Е Л Я
на «Набор реагентов для определения групп крови человека систем
ABO, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009
(ЦОЛИКЛОН Анти-Kell Супер)

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г

Наименование: Цоликлон Анти-Kell Супер

Серия: 115709

Единица: 100 мл

Изготовлен: 13.09.2021

Количество единиц 4

Годен до: 13.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: K115709 от 13.09.2021

Наименование показателя	Характеристика нормы по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид	Прозрачная желтоватая или розоватая жидкость	Соответствует
2. Серологические свойства		
2.1 Специфичность	Цоликлон Анти-Kell супер не должен агглютинировать эритроциты K(-)	Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Четкая реакция агглютинации на плоскости должна наступать в течение 30 сек. после смешивания	Соответствует
2.2 Активность	Титр Цоликлона Анти-Kell Супер в реакции прямой агглютинации в микроплате не ниже 1:16	Соответствует 1:16

Цоликлон соответствует требованиям ТУ – 9398-101-51203590-2009
Заведующая ОТК ООО «Медиклон»



М.С. Орлова



МЕДИКЛОН

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т/ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

ООО "Медиклон"

ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ на «Набор реагентов для определения групп крови человека систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009

Цоликлон анти – А – моноклональные антитела (IgM) к антигену А

Цоликлон анти – В – моноклональные антитела (IgM) к антигену В

Цоликлон анти – АВ – моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-АВ

Серия: 013309

Единица: 100 мл

Изготовлен: 27.09.2021

Количество единиц: 10

Годен до: 27.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: АВ013309 от 27.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-АВ	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I). Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) – 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(II) – 1:64 Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) – 1:32 - 1:64 и В(III) – 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ – 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко



МЕДИКЛОН

ООО "Медиклон"

127276 Москва, Ботаническая ул. 35, т\ф +7495 231-2272 +7499 502-1214

**ПАСПОРТ-СЕРТИФИКАТ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ
на «Набор реагентов для определения групп крови человека
систем АВО, Резус и Kell» по ТУ-9398-101-51203590-2009**

Цоликлон анти - А - моноклональные антитела (IgM) к антигену А
Цоликлон анти - В - моноклональные антитела (IgM) к антигену В
Цоликлон анти - АВ - моноклональные антитела (IgM) к антигенам А и В

Регистрационное удостоверение № ФСР 2009/06043 от 05 ноября 2009 г.

Наименование: Цоликлон Анти-А во флаконах по 10 мл с красными крышками

Серия: 018709

Единица: 100 мл

Изготовлен: 06.09.2021

Количество единиц 40

Годен до: 06.09.2023

Объем серии: 10000 мл.

Паспорт: А018709 от 06.09.2021

Наименование показателя	Норма по ТУ	Результаты испытаний
1. Внешний вид 1.1 Цоликлон анти-А 1.2 Цоликлон анти-В 1.3 Цоликлон анти-АВ	Прозрачная жидкость красного цвета. Прозрачная жидкость синего цвета. Прозрачная бесцветная или слегка окрашенная жидкость.	Соответствует
2. Серологические свойства 2.1 Специфичность	Цоликлон анти-А не должен давать агглютинации с эритроцитами групп В(III) и O(I) Цоликлон анти-В не должен давать агглютинации с эритроцитами групп А(II) и O(I) Цоликлон анти-АВ не должен давать агглютинации с эритроцитами группы O(I)	Соответствует Соответствует Соответствует
2.2 Гемагглютинирующая способность	Агглютинация на плоскости эритроцитов А1 и В с соответствующими Цоликлонами должна появиться не позднее 10 сек. после смешивания	Соответствует 10сек.
2.3 Титр	Титр Цоликлона анти-А в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II) - 1:32 - 1:64 Титр Цоликлона анти-В в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III) - 1:64 Титр Цоликлона анти-АВ в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами групп А(II) - 1:32 - 1:64 и В(III) - 1:64	Соответствует 1:32 - 1:64 Соответствует 1:64 Соответствует 1:32 - 1:64

Цоликлон соответствует требованиям ТУ - 9398-101-51203590-2009

Заведующая ОТК ООО «Медиклон»

К.В. Ющенко



МЕДИКЛОН

127276 Москва, Ботаническая ул, 35 , т\ф (495) 231-2272, (499) 502-12-14
e-mail : Mediclone@mediclone.ru

ООО "Медиклон"

ИНН 7719191607 Р/с **40702810038040106975** в ПАО Сбербанк г.Москва, К/С
30101810400000000225 КПП 771501001 БИК 044525225 ОКПО 51203590 ОГРН
1027700153766

Исх 76-21
01.01.2021

СВИДЕТЕЛЬСТВО НА ЭКСКЛЮЗИВНОЕ ПРАВО ПРОДАЖИ

Общество с ограниченной ответственностью «МЕДИКЛОН» 127276 Россия Москва ул.Ботаническая, 35, ОГРН 1027700153766 - производитель реагентов для трансфузиологии (Цоликлонов) в лице генерального директора Викторова Н.А. официально удостоверяет, что фирма IM «GBG-MLD» SRL , расположенная по адресу : MD-2001 г Кишинёв, ул.Тигина , 65 , оф. 607 , Республика Молдова , является официальным дистрибьютором (авторизованным дилером) всей продукции производства ООО «МЕДИКЛОН» на всей территории Республики Молдова.

IM «GBG-MLD» SRL имеет право на распространение (реализацию), продвижение (рекламу) а также поддержку продукции, выпускаемой фирмой ООО «МЕДИКЛОН» в Республике Молдова.

IM «GBG-MLD» SRL имеет право участвовать от имени фирмы ООО «Медиклон» в частных и Государственных тендерах и тем самым действовать как официальный представитель фирмы ООО «Медиклон» на всей территории Республики Молдова

ООО «Медиклон» распространяет свои полные гарантии на продукцию, проданную фирмой IM «GBG-MLD» SRL .

Генеральный
директор ООО «Медиклон»



 Н.А.Викторов



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06043

от 05 ноября 2009 года

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Обществу с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
и подтверждает, что медицинское изделие

Набор реагентов для определения групп крови человека систем ABO,
Rезус и Kell (Цоликлоны анти-A, анти-B, анти-AB, анти-A1, анти-Асл,
анти-D супер, анти-D (IgG), анти-C супер, анти-с супер, анти-E супер,
анти-e супер, анти-Kell супер) по ТУ 9398-101-51203590-2009
производства

Обществу с ограниченной ответственностью «Медиклон»,
(ООО «Медиклон»),

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1
место производства:

Россия, 127276, Москва, Ботаническая улица, д.35, корпус 1

класс потенциального риска 2а

ОКП 93 9816

вид медицинского изделия –

соответствующее регистрационному досье № 67875 от 22.09.2009

приказом Росздравнадзора от 05 ноября 2009 года № 8861-Пр/09

и приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0001849



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСР 2009/06043

Лист 1

- цоликлон анти-A - моноклональные антитела (IgM) к антигену A;
- цоликлон анти-B - моноклональные антитела (IgM) к антигену B;
- цоликлон анти-AB - моноклональные антитела (IgM) к антигенам A и B;
- цоликлон анти-A1 - фитогемагглютинин к антигену A1;
- цоликлон анти-Асл - моноклональные антитела (IgM) к антигенам A1 и A2;
- цоликлон анти-D супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену D;
- цоликлон анти-D (IgG) - моноклональные антитела (IgG) к антигену D;
- цоликлон анти-C супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену C;
- цоликлон анти-с супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену с;
- цоликлон анти-E супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену E;
- цоликлон анти-e супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену e;
- цоликлон анти-Kell супер - моноклональные антитела (IgM) к антигену K;

≡

Приказом от 17 июля 2013 года № 3237-Пр/13 с досье допущено к обращению на
территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

05 ноября 2009 года

0001890





SYSTEM OF
INTERNATIONAL
CERTIFICATION

СЕРТИФИКАТ

на систему менеджмента качества
SIC.MS.094.ISO13485.1332 от 11.03.2020 до 10.03.2023
Орган сертификации "Международное Агентство Сертификации"
настоящим сертификатом подтверждает, что система менеджмента
качества

«Медиклон»

Общество с ограниченной ответственностью

127276 Российская Федерация, Москва, ул. Ботаническая, дом 35

Применительно к

производству изделий медицинского назначения, а
именно: «Реагентов и наборов реагентов для
определения групп крови человека систем АВО Резус и
Келл, а также антигенов и антител системы Резус»

соответствует требованиям международного стандарта

EN ISO 13485:2016

**“Изделия медицинские. Системы менеджмента качества.
Системные требования для целей регулирования”**

Дата сертификации:

11.03.2020 г.

Действителен до:

10.03.2023 г.

при условии ежегодного подтверждения
2021 г. - до 11.02.2021
2022 г. - до 11.02.2022

Руководитель органа



Т.Р. Погребная



SIC.MS.094.ISO13485.1332

ОС «Международное Агентство Сертификации», свидетельство Нотификации:

SIC.CB.643.094 от 21.03.2019 г., 109444, Российская Федерация, г. Москва, б-р Самаркандский, д.10,
корпус 1, кв. 62, Тел./Факс: +7(903) 223-25-69, выданный S.I.C. Global Inc., 346 WIGSTON DR, Suite 4, NORTH BAY, ONTARIO, P1A 1X3, CANADA
<http://sic.com.ua>



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 19 августа 2015 года № ФСР 2008/03361

На медицинское изделие
СОЭ-метр ПР-3 по ТУ 9443-009-52876351-2008

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"
(ООО "МиниМед"), Россия,
241520, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"
(ООО "МиниМед"), Россия,
241520, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А

Место производства медицинского изделия
242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 1

Номер регистрационного досье № РД-8057/35356 от 30.07.2015

Вид медицинского изделия 176420

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4310

приказом Росздравнадзора от 19 августа 2015 года № 5830
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко



0013778