



Dia.Pro
Diagnostic
Bio**Probes**

EC DECLARATION OF CONFORMITY

MANUFACTURER	DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L. VIA G. CARDUCCI N° 27 – 20099 SESTO SAN GIOVANNI (MILANO) – ITALY
PRODUCT	Ea IgG CODE: EAG.CE (96 tests)
CLASSIFICATION	GENERAL IVD
CONFORMITY ASSESSMENT ROUTE	SELF CERTIFICATION

**WE HEREBY DECLARE THAT THE ABOVE MENTIONED PRODUCT MEETS
THE PROVISIONS OF THE COUNCIL DIRECTIVE 98/79/EC
FOR IN VITRO DIAGNOSTIC DEVICES.**

ISO CERTIFICATE	UNE EN ISO 13485 N° 2013 11 0039 EN, RELEASED BY AEMPS (AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS)
------------------------	---

PLACE & DATE OF FIRST ISSUE	MILANO – JUNE 2010
PLACE & DATE OF CURRENT ISSUE	SESTO SAN GIOVANNI (MI) – MARCH 2019
SIGNATURE Legal Representative Dr.ssa Fiorenza Scozzesi	

Rev: 05/2018

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE
EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no 2003 12 0388 CT	Fecha de validez/Date of validity Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	ON n°/NB no 0318
--	--	-----------------------------------

A favor de/In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L.
Dirección/Address: Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy)
Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative: Idem

Para el producto/For the product:

Categoría/Category: Productos sanitarios para diagnóstico "in vitro"/ *In vitro diagnostic medical devices*
Grupo genérico/ Generic group: Diagnóstico de enfermedades infecciosas / *Diagnostic of infectious diseases*
Tipo/Type: Especificados en el Anexo de este Certificado/ *Specified in Annex to this Certificate*

Elaborado en/In the facilities:

Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy).

Fecha inicial/ Initial date: 11/12/2003

Fecha de prórroga anterior/ Previous extension date: 26/11/2018

Este certificado debe ir acompañado por certificado de examen de diseño: SI / *This certificate must be accompanied by design examination certificate: YES*

Este certificado es consecuencia de la auditoria del sistema completo de garantía de calidad y del examen de la documentación técnica contenida en el expediente n° 2003 05 0240, y garantiza que los productos descritos cumplen los requisitos de la Directiva./ *This certificate is issued on the full quality assurance system audit, and the examination of the technical documentation contained in dossier n° 2003 05 0240, and guarantees that the described products fulfils the requirements of the Directive.*

Madrid, 19 de mayo de 2022

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

  agencia española de medicamentos y productos sanitarios

Fdo. Mª Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: NDASRWLD3A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 1 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

A favor de/In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L.
Dirección/Address: Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy)
Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative: Idem

Tipo de producto/ Devices type: Reactivos y productos reactivos, calibradores y materiales de control para el diagnóstico de enfermedades infecciosas humanas./ Reagents, and reagent products, calibrators and control materials for diagnostic of human infectious diseases.

Clasificación/ Classification: Lista A del Anexo II / List A of Annex II

1. Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante técnicas de Inmunoabsorción enzimática (ELISA)/ Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) [NANDO: IVD 0201; IVD 0202; IVD 0203]

1.1. HBs Ab

- SAB.CE (96 tests) Descrito en el certificado/ Described in the certificate 2003 12 0390 ED

1.2. HBc Ab

- BCAB.CE (96 tests) Descrito en el certificado/ Described in the certificate 2003 12 0391 ED

1.3. HBc IgM

- BCM.CE (96 tests) Descrito en el certificado/ Described in the certificate 2004 03 0424 ED

1.4. HBe Ag & Ab

- HBE.CE (96 tests) Descrito en el certificado/ Described in the certificate 2004 03 0425 ED

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: N D A S R W L D 3 A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 2 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

1.5. HBs Ag Confirmation

- SCONF.CE (20 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the*
- SCONF.CE.40 (40 tests) *certificate* 2006 11 0511 ED

1.6. HBs Ag one Version ULTRA

- SAGIULTRA.CE (192 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the*
- SAGIULTRA.CE.96 (96 tests) *certificate* 2008 12 0588 ED
- SAGIULTRA.CE.480 (480 tests)
- SAGIULTRA.CE.960 (960 tests)
- SAGIULTRA.CE.DB (192 tests)

1.7. HCV Ab

- CVAB.CE (192 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the*
- CVAB.CE.96 (96 tests) *certificate* 2003 12 0392 ED
- CVAB.CE.480 (480 tests)
- CVAB.CE.960 (960 tests)
- CVAB.CE.DB (192 tests)

1.8. HCV Ab Confirmation

- CCONF.CE (12 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the*
- certificate* 2005 09 0485 ED

1.9. HCV IgM

- CVM.CE (96 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the*
- certificate* 2007 09 0532 ED

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: NDASRWLD3A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 3 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

**CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE**

***EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC***

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

1.10. HCV Ab (Format 20)

- CVAB.CE.EG (192 tests)
- CVAB.CE.EG.96 (96 tests)
- CVAB.CE.EG.480 (480 tests)
- CVAB.CE.EG.960 (960 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2015 10 0842 ED

1.11. HDV Ab

- DAB.CE (96 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2003 12 0393 ED

1.12. HDV Ag

- DAG.CE (96 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2003 12 0394 ED

1.13. HDV IgM

- DIM.CE (96 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2003 12 0395 ED

1.14. HTLV I & II Ab Version ULTRA

- HTLVABULTRA.CE (192 tests)
- HTLVABULTRA.CE.96 (96 tests)
- HTLVABULTRA.CE.480 (480 tests)
- HTLVABULTRA.CE.960 (960 tests)
- HTLVABULTRA.CE.DB (192 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2011 11 0775 ED

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: NDASRWLD3A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 4 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

1.15. HIV Ab & Ag

- IVCOMB.CE (192 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate 2008 02 0539 ED*
- IVCOMB.CE.96 (96 tests)
- IVCOMB.CE.480 (480 tests)
- IVCOMB.CE.960 (960 tests)
- IVCOMB.CE.DB (192 tests)

2. Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante técnicas de PCR en tiempo real/ Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Real-Time PCR [NANDO: IVD 0203]

2.1 HBV DNA Quantitation (QT)

- HBVDNAQT.CE (50 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate 2012 09 0790 ED*
- HBVDNAQT.CE.25 (25 tests)
- HBVDNAQT.CE.100 (100 tests)
- HBVDNAQT.CE.150 (150 tests)

2.2 HDV RNA Quantitation (QT)

- DRNA.CE (50 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate 2009 11 0660 ED*
- DRNA.CE.25 (25 tests)
- DRNA.CE.100 (100 tests)
- DRNA.CE.150 (150 tests)

MODELO -1 ANEXO IV CT Cert. 98/79/I-Rev. -18/05/2020

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
Fecha de la firma: 19/05/2022
Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: N D A S R W L D 3 A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 5 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID
Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

**CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE**

***EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC***

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

2.3 HDV ONESTEP Quantitation (QT)

- HDVONEQT.CE (50 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2022 04 0973 ED
- HDVONEQT.CE.25 (25 tests)
- HDVONEQT.CE.100 (100 tests)

3 Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante ensayos de quimioluminiscencia (CLIA)/ Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Chemiluminescence Immunoassay (CLIA) [NANDO: IVD 0201; IVD 0202; IVD 0203]

3.1 DIA.CHEMILUX HCV Ab

- RACVAB.CE (100 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2015 01 0834 ED

3.2 DIA.CHEMILUX HBs Ag

- RASAG.CE (100 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2015 10 0841 ED

3.3 DIA.CHEMILUX HIV Ab & Ag

- RAIVCOMB.CE (100 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2016 02 0844 ED

3.4 DIA.CHEMILUX HBc Ab

- RABCAB.CE (100 tests) Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2017 07 0863 ED

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
Fecha de la firma: 19/05/2022
Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: N D A S R W L D 3 A





ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2003 12 0388 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

3.5 DIA.CHEMILUX HTLV I & II Ab

- RAHTLVAB.CE (100 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2018 11 0878 ED

3.6 DIA.CHEMILUX HDV Ab

- RADAB.CE (100 tests)

Descrito en el certificado/ *Described in the certificate* 2020 07 0932 ED

Este certificado ampara todas las marcas de estos productos incluidas por el fabricante en su declaración de conformidad. / *This certificate covers all trademarks of these products included by the manufacturer in his declaration of conformity.*

Madrid, 19 de mayo de 2022

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

 **agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**

Fdo. M^a Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: N D A S R W L D 3 A



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 7 de 7

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
 de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE
EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
 in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no 2004 05 0442 CT	Fecha de validez/Date of validity Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	ON n°/NB no 0318
--	---	-----------------------------------

A favor de/In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L.
Dirección/Address: Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy)
Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative: Idem

Para el producto/For the product:

Categoría/Category: Productos sanitarios para diagnóstico "in vitro"/ *In vitro diagnostic medical devices*
Grupo genérico/ Generic group: Diagnóstico de enfermedades infecciosas / *Diagnostic of infectious diseases*
Tipo/Type: Especificados en el Anexo de este Certificado/ *Specified in Annex to this Certificate*

Elaborado en/In the facilities:

Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy).

Fecha inicial/ Initial date: 10/05/2014

Fecha de prórroga anterior/ Previous extension date: 26/11/2018

Este certificado debe ir acompañado por certificado de examen de diseño: NO / *This certificate must be accompanied by design examination certificate: NO*

Este certificado es consecuencia de la auditoria del sistema completo de garantía de calidad y del examen de la documentación técnica contenida en el expediente n° 2003 05 0240, y garantiza que los productos descritos cumplen los requisitos de la Directiva./ *This certificate is issued on the full quality assurance system audit, and the examination of the technical documentation contained in dossier n° 2003 05 0240, and guarantees that the described products fulfils the requirements of the Directive.*

Madrid, 19 de mayo de 2022

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS



agencia española de medicamentos y productos sanitarios

Fdo. Mª Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
 on0318@aemps.es

Página 1 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
 28022 MADRID
 Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
 Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2004 05 0442 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

A favor de/In favour of:

Fabricante/Manufacturer:

Nombre/Name: DIA.PRO DIAGNOSTIC BIOPROBES S.R.L.

Dirección/Address: Via G. Carducci, 27. 20099 Sesto San Giovanni. Milano (Italy)

Representante autorizado ante la UE/Authorized EU representative: Idem

Tipo de producto/ Devices type: Reactivos y productos reactivos, calibradores y materiales de control para el diagnóstico de enfermedades infecciosas humanas. / *Reagents, and reagent products, calibrators and control materials for diagnostic of human infectious diseases.*

Clasificación/ Classification: Lista B del Anexo II / *List B of Annex II*

1. **Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante técnicas de Inmunoabsorción enzimática (ELISA)/** *Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA) [NANDO: IVD 0303; IVD 0305]*

1.1. CMV IgM

- CMV.CE (96 tests)

1.2. CMV IgG

- CMVG.CE (96 tests)

1.3. Toxo IgM

- TOXOM.CE (96 tests)

1.4. Toxo IgG

- TOXOG.CE (96 tests)

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 2 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

**CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE**

***EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC***

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2004 05 0442 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

1.5. RUB IgM

- RUBM.CE (96 tests)

1.6. RUB IgG

- RUBG.CE (96 tests)
- RUBG.CE.192 (192 tests)
- RUBG.CE.480 (480 tests)

1.7. TORCH IgM

- TORCHM.CE (96 tests)

1.8. *Chlamydia Trachomatis* IgG

- CTG.CE (96 tests)

1.9. *Chlamydia Trachomatis* IgM

- CTM.CE (96 tests)

1.10. *Chlamydia Trachomatis* IgA

- CTA.CE (96 tests)

1.11. *Chlamydia Pneumoniae* IgG

- CPG.CE (96 tests)

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 3 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

**CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE**

***EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC***

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2004 05 0442 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

1.12. Chlamydia Pneumoniae IgM

- CPM.CE (96 tests)

1.13. Chlamydia Pneumoniae IgA

- CPA.CE (96 tests)

**2. Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante técnicas de PCR en tiempo real/
Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Real-Time PCR [NANDO: IVD 0303; IVD 0305]**

2.1. CMV DNA Quantitation (QT) 2nd Generation

- CMVDNAQT.2G. CE (50 tests)
- CMVDNAQT.2G.CE.25 (25 tests)
- CMVDNAQT.2G.CE.100 (100 tests)
- CMVDNAQT.2G.CE.150 (150 tests)

2.2. Dx CMV Assay

- 37020 (96 tests)

2.3. Toxoplasma Gondii DNA

- TOXODNA.CE (50 tests)
- TOXODNA.CE.25 (25 tests)
- TOXODNA.CE.100 (100 tests)
- TOXODNA.CE.150 (150 tests)

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 4 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2004 05 0442 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

2.4. Chlamydia Trachomatis DNA

- CTDNA.CE (50 tests)
- CTDNA.CE.25 (25 tests)
- CTDNA.CE.100 (100 tests)
- CTDNA.CE.150 (150 tests)

2.5. PRIME MDx CMV DNA Quantitative detection kit

- 56449 (24 tests)
- 56450 (48 tests)

2.6. PRIME MDx Toxoplasma gondii DNA detection kit

- 5647 (24 tests)
- 5648 (48 tests)

3. Reactivos y productos reactivos para la determinación, confirmación y cuantificación de marcadores de infección en muestras humanas mediante ensayos de quimioluminiscencia (CLIA)/ Reagents and reactive products for the determination, confirmation and quantification of infection markers in human samples by Chemiluminescence Immunoassay (CLIA) [NANDO: IVD 0303; IVD 0305]

3.1 DIA.CHEMILUX Cytomegalovirus IgM

- RACMVM.CE (100 tests)

3.2 DIA.CHEMILUX Cytomegalovirus IgG

- RACMVG.CE (100 tests)

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 5 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318



ANEXO N°/ANNEX NO: I

CERTIFICADO CE DE SISTEMA DE GARANTÍA DE CALIDAD TOTAL
de acuerdo con el Anexo IV (excepto punto 4) de la Directiva 98/79/CE

EC FULL QUALITY ASSURANCE SYSTEM CERTIFICATE
in accordance with Annex IV (except Section 4) of Directive 98/79/EC

Certificado n°/Certificate no	Fecha de validez/Date of validity	ON n°/NB no
2004 05 0442 CT	Desde/From 20-05-2022 Hasta/To 26-05-2025	0318

3.3 DIA.CHEMILUX Toxoplasma IgM

- RATOXOM.CE (100 tests)

3.4 DIA.CHEMILUX Toxoplasma IgG

- RATOXOG.CE (100 tests)

3.5 DIA.CHEMILUX Rubella IgM

- RARUBM.CE (100 tests)

3.6 DIA.CHEMILUX Rubella IgG

- RARUBG.CE (100 tests)

Este certificado ampara todas las marcas de estos productos incluidas por el fabricante en su declaración de conformidad. / *This certificate covers all trademarks of these products included by the manufacturer in his declaration of conformity.*

Madrid, 19 de mayo de 2022

DIRECTORA DE LA AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

 **agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios**

Fdo. M^a Jesús Lamas Díaz

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 19/05/2022

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: B 8 B Q W K 2 5 B 8



CORREO ELECTRÓNICO
on0318@aemps.es

Página 6 de 6

C/ CAMPEZO, 1 - EDIFICIO 8
28022 MADRID

Tel.: (+34) 91 822.57.87 / (+34) 91.822.59.97
Fax: (+34) 91.822.52.89

ORGANISMO NOTIFICADO 0318

EC CERTIFICATE

Full Quality Assurance System

Directive 98/79/EC on In Vitro Diagnostic Medical Devices, Annex IV excluding (4, 6)

No. 7-029-400-2002

The NEOEMKI National Medical Device Conformity Assessment and Certification LLC.
certifies that the manufacturer:

77 Elektronika Műszeripari Kft.
Fehérvári út 98.
1116 Budapest
Hungary

for the products / product categories:

Self-diagnosis systems for the measurement of blood sugar
(blood glucose meters and test strips)

applies a quality system which meets the requirements of Directive 98/79/EC on in vitro diagnostic medical devices, Annex IV.

Registry number of the related audit report: **NE/1006/2020**

This certificate is valid until **2025-02-12** supposed that the results of the regular yearly surveillance audits are satisfactory.

Issued by NEOEMKI LLC. as a Notified Body with identification number **1011**.

This certificate is valid only with the attachment.

Issue: 3

First issued by the Directorate of Device Testing and Clinical Engineering (EMKI) on 13 February 2020.

Budapest, 2022-05-03


László Imre
Managing Director



EMKI 2832

The authenticity and validity of the certificate are verifiable at NEOEMKI LLC.

neoEMKI Nemzeti Orvostechnikai Eszköz Megfelelőségértékelő és Tanúsító Kft.
neoEMKI National Medical Device Conformity Assessment and Certification LLC.

H-1097 Budapest, Albert Flórián út 3/A, tel: +36 20 268 75 95, e-mail: cert@emki.hu
www.emki.hu

NEO
EMKI

ATTACHMENT TO EC CERTIFICATE

Page 1 of 1

Additional information for Certificate No. 7-029-400-2002

The certificate is valid for the following manufacturing sites / facilities:

77 Elektronika Műszeripari Kft.

H-1116 Budapest, Fehérvári út 98.

H-1116 Budapest, Sztregova utca 1.

The certificate is valid for the following products / models:

Self-diagnosis systems for the measurement of blood sugar (blood glucose meters and test strips)

dc61 AutoSense blood glucose meter

dc62 AutoSense Voice blood glucose meter

dc68 AutoSense Plus blood glucose meter

dc66 Dcont NEMERE blood glucose meter

dc67 Dcont MONDA blood glucose meter

dc71 Dcont ETALON blood glucose meter

dc72 Dcont NOVUM blood glucose meter

dc73 Dcont ETALON B blood glucose meter

ITB Ideál Teszt test strips

for Dcont Ideál, Dcont Ideál +, Dcont TREND, Dcont HUNOR, Dcont MAGOR,
Dcont NEMERE and Dcont MONDA blood glucose meters

AST AutoSense Test test strips

for AutoSense, AutoSense Voice and AutoSense Plus blood glucose meters

ETN ETALON Teszt test strips

for Dcont ETALON, Dcont NOVUM and Dcont ETALON B blood glucose meters

Issue: 3

Date: 2022-05-03

First issued: 2020-02-13


László Imre
Managing Director



EMKI

neoEMKI Nemzeti Orvostechnikai Eszköz Megfelelőségértékelő és Tanúsító Kft.
neoEMKI National Medical Device Conformity Assessment and Certification LLC.

H-1097 Budapest, Albert Flórián út 3/A, tel: +36 20 268 75 95, e-mail: cert@emki.hu
www.emki.hu



Certificate



Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1006099-1

Organization: 77 Elektronika Műszeripari Kft.
Fehérvári út 98.
1116 Budapest
Hungary

Scope: Design and development, production, distribution, installation and servicing of blood glucose measuring systems, urine analyzers and rapid test readers, including related consumables.

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.: 93389457-30
Effective date: 2022-11-18
Expiry date: 2025-11-17
Issue date: 2022-11-09



Rafał Byczkowski
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany



Certificate



Quality Management System EN ISO 13485:2016

Registration No.: SX 1006099-1

Organization: 77 Elektronika Műszeripari Kft.
Fehérvári út 98.
1116 Budapest
Hungary

The scope of certification includes the following additional sites:

No.	Facility	Scope
/01	Elektronika Műszeripari Kft. Fehérvári út 98. 1116 Budapest Hungary	Design and development, production, distribution, installation and servicing.
/02	77 Elektronika Műszeripari Kft. Telephely Sztregova utca 1 1116 Budapest Hungary	Manufacture and warehouse of blood glucose measuring systems, urine analyzers, related consumables and parts. Manufacturing of SMT technology.

Report No.: 93389457-30
Effective date: 2022-11-18
Expiry date: 2025-11-17
Issue date: 2022-11-09

A blue ink signature is written over a circular blue stamp. The stamp contains the TÜVRheinland logo and the text 'TÜVRheinland LGA Products GmbH' and 'Zertifizierungsstelle'.

Rafał Byczkowski
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany



EC Certificate



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

Registration No.: HL 1006099-1

Manufacturer: 77 Elektronika Műszeripari Kft.
Fehérvári út 98.
1116 Budapest
Hungary

Products: In-vitro Diagnostic Medical Devices for self-testing and for professional use:

- SensoCard blood glucose meter
- SensoCard Plus blood glucose meter
- SensoCard Test Strips
- CareSens control solutions

- SensoLite Nova blood glucose meter
- SensoLite Nova Plus blood glucose meter
- SensoLite Nova Test Strips
- CareSens control solutions

- GlucoTalk blood glucose meter
- GlucoTalk Test Strips
- GlucoTalk control solutions

Replaces EC Certificate Registration No. HL 60147430 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.: 93387425-40

Effective date: 2022-05-24

Expiry date: 2025-03-02

Issue date: 2022-05-24



Rafał Byczkowski
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 1006099-1

Manufacturer: 77 Elektronika Műszeripari Kft.
Fehérvári út 98.
1116 Budapest
Hungary

The scope of certification includes the following additional sites:

No.	Location	Product groups manufactured
/01	77 Elektronika Műszeripari Kft. Fehérvári út 98. 1116 Budapest Hungary	Activity: Design and development, distribution, installation and servicing of In-vitro diagnostic medical devices for self-testing and for professional use (blood glucose monitoring systems, urine analyzers).
/02	77 Elektronika Műszeripari Kft. Sztregova út 7. 1116 Budapest Hungary	Activity: Activities related to manufacture of IVDs.
/03	77 Elektronika Műszeripari Kft. Sztregova út 1. 1116 Budapest Hungary	Activity: Activities related to inspection, warehousing and final packaging of IVDs.

Report No.: 93387425-40

Effective date: 2022-05-24

Expiry date: 2025-03-02

Issue date: 2022-05-24



Rafał Byczkowski
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.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2016 года № ФСР 2010/07198

На медицинское изделие

Набор реагентов для клинического анализа кала («Диахим-Набор реагентов для клинического анализа кала») по ТУ 9398-033-27428909-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+"), Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+"), Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж

Место производства медицинского изделия

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9543/60775 от 14.12.2015

Вид медицинского изделия -

Классе потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 22 января 2016 года № 354
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0017228





ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ
ИНСТИТУТ СЕРТИФИКАЦИИ
ОТКРЫТОЕ АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО
(ОАО "ВНИИС")

Электрический пер., д.3110, строение 1,
г. Москва, 123557

Телефон: (499) 253 70 06 Факс: (499) 253 33 50
http://www.vniis.ru E-mail: vniis@vniis.ru

Исх. № 102-К/1010 от 20.11.15

Генеральному директору
ООО «НПО «АБРИС+»
В.М. Марковскому
196084, г. Санкт-Петербург,
ул. Цветочная, д.16, БЦ «Осинофф»,
офис 207
тел.: (812) 458-44-07

На № 166
от 10.11.2015г.

На Ваш запрос о принадлежности к объектам обязательного подтверждения соответствия наборов реагентов для клинической лабораторной диагностики и иммунохимических анализов, согласно приложению, сообщаем следующее.

Продукция, указанная в приложении, может быть отнесена по Общероссийскому классификатору продукции ОК 005-93 к позициям: «Таблары реагентов для клинической лабораторной диагностики» (код ОКП 93 9816), «Таблары реагентов для радиоиммунологического и других видов иммунохимических анализов» (код ОКП 93 9817).

Продукция, указанная в приложении к настоящей справке, не включена в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации» и «Единый перечень продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия деклараций о соответствии», утвержденные Постановлением Правительства Российской Федерации от 01.12.09 г. № 982 (с изменениями), а также не включена в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках Таможенного союза с выдачей единых документов», утвержденный Решением Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011г. № 620 (с изменениями), и для нее не требуется представление сертификата соответствия или декларации о соответствии.

Одновременно сообщаем, что продукция, указанная в приложении не подпадает под действие вступивших в силу технических регламентов Таможенного союза, и для нее не требуется представление документов о подтверждении соответствия требованиям этих технических регламентов.

Настоящая справка действительна до внесения изменений в документы, устанавливающие необходимость проведения обязательного подтверждения соответствия данной продукции.

Приложение: на 7 л. в 1 экз.

Руководитель научного направления

Круглосуточный автоинформатор: (499) 253 00 78
телефоны для справок: (499) 253 03 68, (499) 253 03 79
факсы: (499) 253 00 85, (499) 253 68 55



Система качества ВНИИС сертифицирована



54.	Раствор бриллиантового крезилового синего для окраски ретикулоцитов (Диахим-Гемистейн-РПЦ)	
55.	Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду (Диахим-Гемистейн-М-Г)	
56.	Фиксатор-краситель эозин метиленовый синий типа Лейшмана (Диахим-Гемистейн-Л)	
57.	Краситель азур-эозин по Романовскому (Диахим-Гемистейн-Р)	
58.	Набор реагентов для окраски по Граму «Диахим-набор для окраски по Граму»	
59.	Набор реагентов для окраски по Циль-Нильсену «Диахим-набор для окраски по Циль-Нильсену»	
60.	Набор реагентов для клинического анализа кала ("Диахим-Набор реагентов для клинического анализа кала")	
61.	Набор реагентов для исследования фекалий по методу Като ("Диахим-КАТО")	
62.	Набор реагентов для исследования на гельминты по Рабиновичу ("ДИАХИМ-Набор реагентов для исследования на гельминты по Рабиновичу")	- Клеевой состав - готов к применению - 1 флакон 50 мл. - Стекланые палочки (лопатки) – 50 шт.
63.	Набор реагентов для окраски урогенитальных мазков по Папанicolaу ("ДИАХИМ-ПАП")	- Гематоксидин Гарриса - 1 фл (100 мл). - Краситель Папанicolaу - 1 фл (100 мл). - Краситель оранжевый G6 - 1 фл (100 мл). - Литий углекислый - 1 фл (3 мл).
64.	Набор реагентов для быстрого дифференцированного окрашивания биопрепаратов ("ДИАХИМ-ДИФФ-КВИК")	- Раствор № 1 (фиксатор) - 100 мл - Раствор № 2 («розовый») - 100 мл - Раствор № 3 («синий») - 100 мл - Буферная смесь - 1 флакон
65.	Краситель для цитологических исследований (Гематоксилин Майера) «ДИАХИМ-ЦИТОСТЕЙН-ГМ»	- флакон с красителем; - водный раствор гематоксилина; - водный раствор алюмокалиевых квасцов; - водный раствор йоднокислого калия; - глицерин.
66.	Краситель для цитологических исследований (Гематоксилин Караша) «ДИАХИМ-ЦИТОСТЕЙН-ГК»	- флакон с красителем; - водный раствор гематоксилина; - водный раствор алюмокалиевых квасцов; - водный раствор йоднокислого калия; - хлоралгидрат.

Руководитель научного направления ВНИИС





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2016 года № ФСР 2012/14183

На медицинское изделие

**Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости
(«ДИАХИМ-ЛИКВОР») по ТУ 9398-056-27428909-2012**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+)", Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"АБРИС+" (ООО "НПФ"АБРИС+)", Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж**

Место производства медицинского изделия

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9561/60865 от 14.12.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 22 января 2016 года № 341
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0017000

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 января 2016 года № ФСР 2012/14183

Лист 1

На медицинское изделие

**Набор реагентов для клинического анализа спинномозговой жидкости
(«ДИАХИМ-ЛИКВОР») по ТУ 9398-056-27428909-2012:**

- Реактив Самсона - готов к применению - 1 флакон 10 мл.
- Карболовая кислота - готов к применению - 1 флакон 2,5 г.
- Аммоний сернокислый - готов к применению - 1 флакон (пакет) 85 г.

Z

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0014999



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 31 декабря 2015 года № ФСР 2010/08734

На медицинское изделие

**Набор реагентов для исследования фекалий по методу Като («Диахим-КАТО»)
по ТУ 9398-042-27428909-2010**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"АБРИС+" (ООО "НПФ" АБРИС+)", Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"АБРИС+" (ООО "НПФ" АБРИС+)", Россия,
196084, Санкт-Петербург, ул. Цветочная, д. 16, лит. М, 2-й этаж**

Место производства медицинского изделия

192019, Санкт-Петербург, ул. Профессора Качалова, д. 15а, лит. А

Номер регистрационного досье № РД-9559/60784 от 14.12.2015

Вид медицинского изделия 139290

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9816

приказом Росздравнадзора от 31 декабря 2015 года № 10009
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0016928



Awareness Technology, Inc.



Intertek

Declaration of Conformity

Product Identification

Product name	Model/Type
Microstrip Reader	Stat Fax 300 series
	Stat Fax 4700 series
Chemistry Analyzer	Stat Fax 1900 series
	ChemWell 2900 series
	Stat Fax 3300 series
	Stat Fax 4500 series
	ChemWell-T 4600 series
	ChemWell Fusion 4800 series
ELISA Analyzer	ChemWell2 5100 series
Automated Analyzer	ChemWell-RPR 5800 series
Microplate Reader	Stat Fax 2100 series
	Stat Fax 3200 series
	Stat Fax 4200 series
Incubator / Shaker	Stat Fax 2200 series
Microplate Washer	Stat Fax 2600 series
Electrolyte Analyzer	ISE 3900 series
Luminometer	LumiStat 4100 series
	LuMate 4400 series
	LumiStat 4900 series
Microplate Reader	ChroMate 4300 series

Manufacturer

Name : Awareness Technology, Inc.
 Address : 1935 SW Martin Hwy
 Palm City, Florida 34991
 Country : USA

Means of Conformity

Awareness Technology, Inc. declares that the product listed is in conformity with the Annex III, essential requirements and provisions of Council Directive: 98/79/EC and is in conformance with the following standards: EN 61326-1 EMC / EN 61010-1 Safety

Representative: Authorized Representative in Europe

Name : Emergo Europe
 Address : Prinsessegracht 20
 2514 AP The Hague
 Country : The Netherlands
 Telephone : +31 70 345 8570
 Fax Number : +31 70 346 7299

Self-certified under the principles of ISO 13485:2016 Registered Medical Device Quality System under ISO 13485:2016

Place and date:

Awareness Technology, Inc.

October 26, 2016

Signature:

Revised May 7 2018

Name:

Steve Andrus

Title:

Quality Manager

**EG-KONFORMITÄTSERKLÄRUNG · EC DECLARATION OF CONFORMITY
DÉCLARATION CE DE CONFORMITÉ · DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ**

Name und Adresse des Herstellers: / **BOEN HEALTHCARE CO., LTD**
Name and address of the manufacturer: / **Unit 602, International Center, No.535, Shenxu Road,**
Nom et adresse du fabricant: / **Suzhou, 215021, Jiangsu, China**
Nome e indirizzo del fabbricante:

Wir erklären in alleiniger Verantwortung, dass / We declare under our sole responsibility that /
Nous déclarons sous notre propre responsabilité que / Dichiariamo sotto la sola responsabilità che

das Medizinprodukt: / **Glass Test Tube**
the medical device: /
le dispositif médical: /
il dispositivo medico:

der Klasse: / **Common/Others IVD**
of class: / **(Devices of NOT Annex II and NOT self-test)**
de la classe: /
di classe:

(IVDD, Artikel 9 Absatz 1) nicht Teil der Liste A und B von Anhang II sein / (IVDD, Article9(1)) not be part of list A & B of annex II
(IVDD, article 9, paragraphe 1) ne fait pas partie de la liste A et B de l'annexe II / (IVDD, articolo 9, paragrafo 1) non fanno parte dell'elenco A e B
dell'allegato II

den einschlägigen Bestimmungen der Medizinprodukte-Richtlinie 98/79/EG und deren Umsetzungen in nationale Gesetze entspricht. Die Erklärung gilt in Verbindung mit dem zum Produkt gehörigen „Endprüfprotokoll“. /
meets the provisions of the directive 98/79/EC and its transpositions in national laws which apply to it. The declaration is valid in connection with the “final inspection report” of the device. /
remplit toutes les exigences de la directive sur les dispositifs médicaux 98/79/EC et de ses transpositions en droit national qui le concernent. La déclaration est valable si elle est associée au «rapport de l'inspection finale» du produit. /
soddisfa tutte le disposizioni della direttiva 98/79/EC e della loro trasposizione nel diritto nazionale che lo riguardano. Questa dichiarazione è valida in congiunzione con il “rapporto di ispezione finale” del prodotto.

Konformitätsbewertungsverfahren: / **Anhang III (voraussichtlicher Punkt 6) der IVDD 98/79 /**
Conformity assessment procedure: / **EG Annex III (expect point 6) of IVDD 98/79/EC**
Procédure d'évaluation de la conformité: / **Annexe III (sauf le point 6) de l'IVDD 98/79 / CE**
Procedura di valutazione della conformità: **Allegato III (aspettarsi il punto 6) dell'IVDD 98/79 / CE**

Registrier-Nr.: /
Registration No.: /
N°d'enregistrement: /
Numero di registrazione:

Benannte Stelle: /
Notified Body: /
Organisme notifié: /
Organismo notificato:

Suzhou, 201.05.26

Ort, Datum / Place, date /
Lieu, date / Luogo, data

CE

General Manager

Name und Funktion / Name and function /
Nom et fonction / Nome e funzione

