

СЕРТИФІКАТ

ПЕРЕВІРКИ ПРОЕКТУ

Зареєстрований у Реєстрі

«07» лютого 2020 р.

№ UA.DE.095-20

Дійсний до «06» лютого 2025 р.

**Цим сертифікатом посвідчується, що
проект медичних виробів для діагностики in vitro:
Реагенти діагностичні для ПЛР діагностики
перелік А згідно додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики
in vitro
(перелік продукції зазначено на трьох сторінках додатку до цього сертифікату)**

що виробляються організацією: **Федеральна бюджетна установа науки «Центральний науково-дослідний інститут епідеміології» Федеральної служби з нагляду у сфері захисту прав споживачів і добробуту людини (ФБУН ЦНДІ Епідеміології Росспоживнагляду)**

за адресою: **111123, м. Москва, вул. Новогіреєвська, буд. 3А, Російська Федерація**

відповідає вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, який затверджений постановою Кабінету Міністрів України № 754 від 02.10.2013 р. Процедура оцінки відповідності проведена згідно з пп. 6-8 додатку 4 зазначеного Технічного регламенту.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «УКРМЕДСЕРТ», акредитованим Національним агентством з акредитації України, атестат від 19.11.2017 р. № 10240, призначеним Мінекономрозвитку України за ідентифікаційним номером UA.TR.099, адреса місцезнаходження: вул. Михайла Драгоманова, 1 А, оф-2, м. Київ, 02068, Україна, тел. +38-044-355-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua/>

Рішення ООВ ТОВ «УКРМЕДСЕРТ» № 390/1 від 06.12.2019 р.

Невід'ємною частиною цього сертифікату є сертифікат про відповідність вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02 жовтня 2013 р. № 754 № UA.MD.294-20 від «07» лютого 2020 р.

Директор

І. М. Хотенюк

