

인정번호(No.) : KCL-BBB-170018

의료기기 제조 및 품질관리 기준 적합인정서 (Certificate of GMP)

■ 업체명/허가번호(Company name of Applicant / License No.)

(주)소야그린텍/제 2497호

SOYAGREENTEC.Co.,Ltd.

■ 대표자 (Representative)

박재돈 (Park Jae-Don)

■ 업체 소재지 (Company address of Applicant)

경기도 화성시 향남읍 제약공단2길 34-26

34-26, jeyakongdan 2-gil, Hyangnam-eup, Hwaseong-si, Gyeonggi-do, Korea

■ 제조소명 (Name of Manufacturer)

제조사 : Federal Budget Institution of Science "Central Research Institute for Epidemiology"

■ 제조소 소재지 (Address of Manufacturer)

제조사 : 3A, Novogireevskaya Str., 111123 Moscow, Russian Federation

■ 품목군 (Category)

체외진단 의료기기용 시약류(Reagent for In-Vitro Diagnostic Device)

의료기기 제조 및 품질관리기준에 적합함을 인정합니다.

(We hereby certify that the above manufacturer complies with Korea
Good Manufacturing Practices of Medical Devices for the product group listed above)

발행일자(Date of Issue) : 2017. 07. 13

유효기간(Date of Expiration) : 2020. 07. 12



경인지방식품의약품안전청장
GYEONGIN REGIONAL FOOD AND DRUG ADMINISTRATION



한국건설생활환경시험연구원장
Korea Conformity Laboratories



변경 및 처분 사항 등(Changes and Administrative measures)

년 월 일(Date)	내 용(Description)
2017-07-13	정기심사



인정번호(No.) : KCL-BBB-170018

[붙임]

순번(NO.)	품목군(Name of Category)	비 고(Remarks)
1	체외진단 의료기기용 시약류 Reagent for In-Vitro Diagnostic Device	

