

СЕРТИФИКАТ

ПРОВЕРКИ ПРОЕКТА

Внесён в Реестр
«18» декабря 2020 г.
№ UA.DE.095-20

Действует до «06» февраля 2025 г.
Первое издание «07» февраля 2020 г.

Данным сертификатом удостоверяется, что проект медицинских изделий для диагностики *in vitro*:

Реагенты диагностические для ПЦР диагностики

перечень А согласно Приложению 2 Технического регламента относительно медицинских изделий для диагностики *in vitro*
(перечень продукции указан на трех страницах приложения к этому сертификату)

которые производятся организацией:

Федеральное бюджетное учреждение науки «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора)
по адресу: 111123, г. Москва, ул. Новогиреевская, д. 3А, Российская Федерация

соответствует требованиям Технического регламента относительно медицинских изделий для диагностики *in vitro*, который утвержден постановлением Кабинета Министров Украины № 754 от 02.10.2013 г. Процедура оценки соответствия проведена согласно пп. 6-8 приложения 4 указанного Технического регламента.

Сертификат выдан Органом оценки соответствия ООО «УКРМЕДСЕРТ», аккредитованным Национальным агентством аккредитации Украины, аттестат от 19.11.2017 г. № 10240, адрес: ул. Михаила Драгоманова, 1 А, оф-2, г. Киев, 02068, Украина, тел. +38-044-355-02-30, <https://ukrmedcert.org.ua>

Решение ООС ООО «УКРМЕДСЕРТ» № 390/2-1 от 18.12.2020 г.

Неотъемлемой частью данного сертификата является сертификат соответствия требованиям Технического регламента относительно медицинских изделий для диагностики *in vitro*, который утвержден постановлением Кабинета Министров Украины № 754 от 02.10.2013 г. № UA.MD.294-20 от «18» декабря 2020 г.

Руководитель ООС



Т.П. Сухенко