



ТОВ «УКРМЕДСЕРТ»

СЕРТИФІКАТ

ПЕРЕВІРКИ ПРОЕКТУ

Зареєстрований у Реєстрі

«18» грудня 2020 р.

№ UA.DE.095-20

Дійсний до «06» лютого 2025 р.

Перше видання: «07» лютого 2020 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. Новогіресвська, 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» № 390/2-1 від 18.12.2020 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 «18» грудня 2020 р.

Керівник ООВ

Т. П. Сухенко

