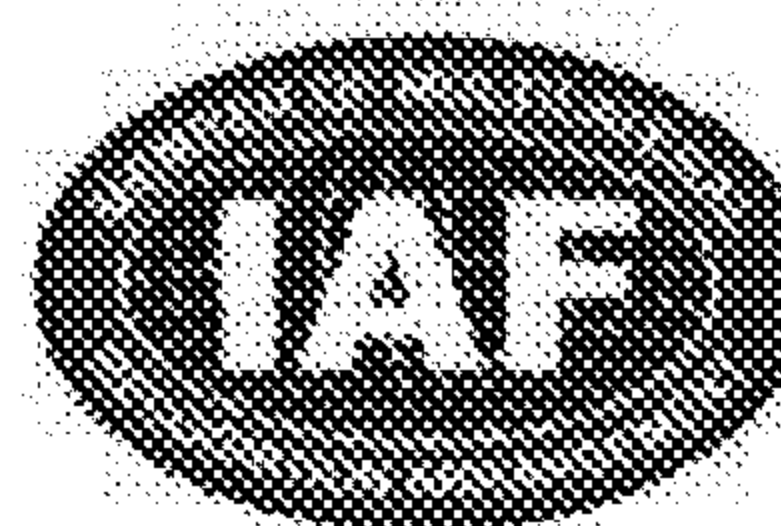


**Товариство з обмеженою відповідальністю
«УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ
СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ»
(ТОВ «УЦМСП»)**



RECORDED
ACTS AND INDEXES
1786-1787

10213

RECORDED
ACTS AND INDEXES
1786-1787

WATER. 109

INTEGRITY REPORT

Mitteilung vom 26.03.2022 P.

Відповідь (зот.) відповімі початку З з частини «Перспективні проекти медичного виробу» Технічного регулятору
підс. медичних виробів для діагностики *in vitro*, затвердженого Кабінетом Міністрів України від
02.10.2013 № 254

BIPOLAR (II): Sanenvita Pharmazeuticals GmbH, Spaldingstrasse 110B, D-20097 Hamburg, Germany / Sanenvita Pharmazeuticals GmbH, Hinter der Mühle 110B, D-20097 Hamburg, Germany

Міжнародна компанія з виробництва та експорту Вондфо Riotex Co., Ltd., № 8 Jixiuan Poyu, Canhe City, Jilin Province (Jilin) 132013, China. Адрес компанії: 510663, Гуандун, Китайська Народна Республіка / Guangzhou Wondfo Riotech Co., Ltd. № 8 Lixiuan Road, Science City, Liwan District, 510663, Guangzhou, P.R. China

Інформаційний представник Української Ради промисловості та комерції «ПЕРКІТ БЕНІКІЗЕР»
Науково-технічного центру «УкрАГАС» (ТОВ «ПЕРКІТ БЕНІКІЗЕР УКРАЇНА»), просп. Степана
Бандери, 69/1, 29-4, місто Глухів, 80-33, Кіровоградська обл., Україна

THEI MEDIUMLIKE EMPLOYEES TEST-SIMULATED THEIR VISIONARY CAPABILITIES BY TEST-DRIVING DIFFERENT TYPES OF VISIONARY PLANS.

Короткий опис медичного виробу: Тести для визначення вагітності призначенні для якісного визначення стійкого рівня гормону корінічного сопадотропину людина (ХГЛ) у зразку сечі. Тести для визначення овуляції призначенні для якісного визначення підвищеної рівня лютейшукового гормону (ЛГ) в зразку сечі. Тест-смужка розміщена в упаковці з двох шарів пам'ятованої алюмінієвої фольги. Пишкова сторона тест-смужки повинна мати 3 зони: зона білого кольору для занурення або нанесення зразку клінічного матеріалу, друга - зона результату білого кольору посередині тест-смужки на якій з'являються кольорові тестові та контрольна лінії, третя зона - синього кольору для зручності утримування смужки під час занурення у зразок сечі. На тесті нанесені стрілки щодо обмеження занурення смужки у зразок. Тест струмінний представлений тест-касетою із захисним ковпачком, що складається з тест-смужки, яка розміщена у пластиковій касеті і пластикового ковпачка, що захищає вільну частину смужки для нанесення зразку. Пишкова сторона касети має сіле віконце для зчитування результатів тестування.

ПОСЛАНИЕ ДОКУМЕНТИЧЕСКОГО ПРОСТОРЯ (ИЗ) МЕДИАНОГРАФИЧЕСКОГО (ИЗ) ВИДРОВ (из). ТЕХНИЧЕСКИЙ ЗАСОЛОМ РЕГИСТРАЦИИ ОИ ОИ
27.06.2013

Сертифікат відповідності Органом з сертифікації таємної відповідності) ТОВ «УКРСЕБІЛЬКІМІНІНГ»
СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ», вул. Саперно-Слобідська, 6, 10, оф.
зверджено в МААУ № 80070 за № 10213, номер проміжного ООВ: UA.TR.093
проску 27.03.2017 р. № 0019-254-2017, рішення щодо внесення змін № 0019-254-06-03-03-03
щодо внесення змін № 0019-254-2018 від 03.09.2018 р.

УМОВИ ДЛІІ СЕРТИФІКАТУ: Виробник зобов'язаний інформувати орган з підприємництва про умови, за яких буде високий рівень затвердженого проекту міжнародного виробу. У випадку ворування умов, за яких було видано сертифікат, орган з підприємництва може призначити зупинку сертифіката або аннулювати його. Відповідальність за якість міжнародних виробів покладена на виробника або його уповноваженого згідно з умовами виробництва.

Запечатанные рецепты доктора Финкельштейна

03.09.2018 p. * № 114.1R.093.115.000-1

Керівник з якості ТОВ «Укрміцх»

Stenocionus 11

* На страницы сопроводительного письма приложены копии документов, подтверждающих право на получение земельных участков.

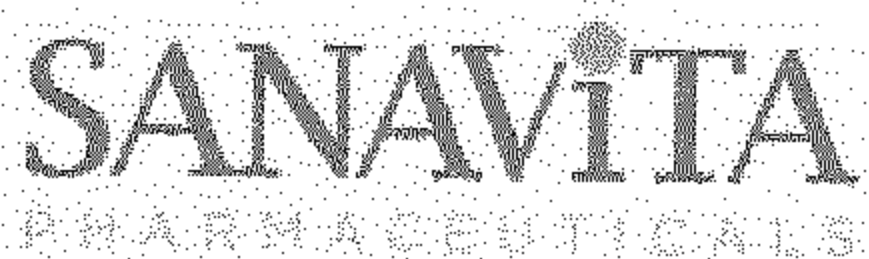
UNIVERSITÉ CEZANNE DIKATA MONANG REPARATION & RECONSTRUCTION

SANAVITA

PHARMACEUTICALS

DECLARATION OF CONFORMITY	ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ
No. SV-UKRB-01, version 02	№ SV-UKRB-01, версія 02
We, Sanavita Pharmaceuticals GmbH, legal and actual address: Spaldingstrasse 110B, D-20097, Hamburg, Germany,	Ми, Санавіта Фармасьютікалз ГмбХ, юридична та фактична адреса: Шпальдингштрассе 110B, D-20097 Гамбург, Німеччина
declare under our own responsibility that IVD medical devices: EVITEST HCG Urine pregnancy test: Strip, 1 pcs. and 2 pcs., EVITEST HCG Urine pregnancy test: Midstream, 1 pcs., Set of ovulation and pregnancy tests EVIPLAN 5+1, 6 pcs. (EVIPLAN LH ovulation test: Strip, 5 pcs.; EVITEST HCG pregnancy test: Strip, 1 pcs.), commodity code 3002109900	заявляємо під свою власну відповіальність, що медичні вироби для діагностики <i>in vitro</i> : тест-смужки для визначення вагітності EVITEST, 1 шт. та 2 шт., тест струминний для визначення вагітності EVITEST, 1 шт., набір тестів для визначення овуляції та вагітності EVIPLAN 5+1, 6 шт. (тест-смужка для визначення овуляції EVIPLAN, 5 шт.; тест-смужка для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.), код УКТЗЕД 3002109900
classification: in vitro diagnostic medical devices (devices for self-testing)	класифікація: медичні вироби для діагностики <i>in vitro</i> (вироби для самоконтролю)
manufactured by: Sanavita Pharmaceuticals GmbH, Spaldingstrasse 110B, D-20097 Hamburg, Germany at factory: Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd., No.8 Lizhishan Road, Science City, Luogang District, 510663, Guangzhou, P.R. China	виробляються: Санавіта Фармасьютікалз ГмбХ, Шпальдингштрассе 110B, D-20097 Гамбург, Німеччина на заводі: Гуанчжоу Вондфо Біотек Ко., Лтд., №8 Ліжішан Роуд, Сайенс Сіті, Луоганг Дістрікт, 510663, Гуанчжоу, КНР
Authorized representative in Ukraine: Limited Liability company "Reckitt Benckiser Household and Healthcare Ukraine" ("RECKITT BENCKISER UKRAINE" LLC), 04073, Ukraine, Kyiv, 28-A S. Bandera Avenue, letter G, office 80. USREOU code 33696041	Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповіальністю «Реккітт Бенкізер Хаусхолд енд Хелс Кер Україна» (ТОВ «РЕККІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА»), 04073, Україна, м. Київ, просп. Степана Бандери, буд. 28-А, літ. Г, офіс 80. код ЕДРПОУ 33696041
meet the requirements of Technical regulations on IVD medical devices approved by the Order of the Cabinet of Ministers of Ukraine dated 02.10.2013 № 754, annex 3 and standards:	відповідають вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики <i>in vitro</i> , затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №754, додаток 3 та стандартів:
DСТУ EN 980:2007, ДСТУ EN ISO 13485:2015 (EN ISO 13485:2012, IDT; ISO 13485:2003, IDT), ДСТУ EN ISO 14971:2015 (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT), EN ISO 18113-1:2011, EN ISO 18113-4:2011, ДСТУ EN 13532:2015, ДСТУ EN 13641:2015, EN 13640:2002, ДСТУ EN 13612:2015 (EN 13612:2002, IDT), ДСТУ ISO 15223-1:2015	ДСТУ EN 980:2007, ДСТУ EN ISO 13485:2015 (EN ISO 13485:2012, IDT; ISO 13485:2003, IDT), ДСТУ EN ISO 14971:2015 (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT), EN ISO 18113-1:2011, EN ISO 18113-4:2011, ДСТУ EN 13532:2015, ДСТУ EN 13641:2015, EN 13640:2002, ДСТУ EN 13612:2015 (EN 13612:2002, IDT), ДСТУ EN 13532:2015, ДСТУ ISO 15223-1:2015
Certificate of project No. UA.TR.098.P15.0019-17 valid until 26.03.2022	Сертифікат перевірки проекту: № UA.TR.098.P15.0019-17 від 03.09.2018 р. Дійсний до 26.03.2022 р.





Name, address and identification number of the authorized body on conformity assessment:

Limited liability company "UKRAINIAN CENTER FOR MEDICAL CERTIFICATION AND PROGNOSTICATION", office 1, 10, Sapemo-Slobids'ka str, Kyiv, 03028,
tel. +38 (044) 593 71 92

Identification number: UA.TR.098

**Назва, адреса та ідентифікаційний номер
уповноваженого органу з оцінки
відповідності:**

ТОВ "УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР МЕДИЧНОЇ СЕРТИФІКАЦІЇ ТА ПРОГНОЗУВАННЯ", вул. Саперно-Слобідська, б. 10, оф. 1, м. Київ, 03028, тел.: +38 (044) 593 71 92

Ідентифікаційний номер: UA.TR.098

Signed / Підписано:

SANTAVITA

Pharmaceuticals GmbH
Spaldingstraße 110b
D-20097 Hamburg

Name / title (Ініціали / посада): Doris Huttmann / Safety Officer Medical-Point

Date / Дата: 12.12.2018

The Declaration is valid until / Декларація дійсна до 26.03.2022





ДЕРЖАВНА СЛУЖБА УКРАЇНИ З ПИТАНЬ БЕЗПЕЧНОСТІ ХАРЧОВИХ ПРОДУКТІВ ТА ЗАХИСТУ СПОЖИВАЧІВ

вул. Б. Грінченка, 1, м. Київ, 01001, тел. 279-12-70, 279-75-58, факс 279-48-83, e-mail: info@consumer.gov.ua

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова Держпослужби

Лапа В.І.



ВИСНОВОК

державної санітарно-епідеміологічної експертизи

від " 14 " 05 2019 року

№ 12.2-18-3/ 10753

Об'єкт експертизи Тест-смужки для визначення вагітності EVITEST, 1 шт. та 2 шт.; Тест струмінний для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.; Набір тестів для визначення овуляції та вагітності EVIPLAN 5+1, 6 шт. (тест-смужка для визначення овуляції EVIPLAN, 5 шт.; тест-смужка для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.) виготовлений у відповідності із -

(ТУ, ДСТУ, ГОСТ)

Код за ДКПП, УКТЗЕД, артикул 3002109900

Сфера застосування та реалізації об'єкта експертизи Ввезення. Медична практика, побут, оптово-розрібна торгівля, реалізація через торговельну та аптечну мережу

Країна-виробник Sanavita Pharmaceuticals GmbH / Санавіта Фармасьютікалз ГмбХ, Німеччина, Spaldingstrasse 110B, D-20097, Hamburg, Germany / Шпальдингштрассе 110B, D-20097 Гамбург. На заводі: Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd., No.8 Lizhishan Road, Science City, Liugang District, 510663, Guangzhou, P.R. China / Гуанчжоу Вондфо Біотек Ко., Лтд., №8 Ліжішан Роуд, Сайенс Сіті, Луоганг Дістрікт, 510663, Гуанчжоу, КНР

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, Е-mail, веб-сайт)

Заявник експертизи ТОВАРИСТВО З ОБМЕЖЕНОЮ ВІДПОВІДАЛЬНІСТЮ "РЕКІТТ БЕНКІЗЕР ХАУСХОЛД ЕНД ХЕЛСКЕР УКРАЇНА" (ТОВ "РЕКІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА"), Україна, 04073, м. Київ, проспект Степана Бандери, 28-А, літера Г, оф. 80, тел: + 38 (044) 390 50 41, код за СДРПОУ: 33696041

(адреса, місцезнаходження, телефон, факс, Е-mail, веб-сайт)

Дані про контракт на постачання об'єкта в Україну на передконтрактній основ

Об'єкт експертизи відповідає встановленим медичним критеріям безпеки/показникам: за результатами ідентифікації, оцінки ризику для здоров'я населення, а також результатами перевірки наданого заявником зразка об'єкту експертизи в межах сфери акредитації (Атестат про акредитацію № 2Н375 від 09.08.2018 р. відповідно до вимог ДСТУ ISO/IEC 17025:2006), а саме: рівень стороннього запаху не більше 2-х балів; за мікробіологічними показниками (КУО на 1 виріб): аеробні бактерії, гриби - < 100; ентеробактерії та інші грамнегативні бактерії, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa* – відсутність, відповідно до вимог ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками», МВ «Токсикологічні та доклінічні дослідження полімерних матеріалів і виробів на їх основі медичного призначення», К., 2009р. та Державної Фармакопеї України, ІІ видання (ДФУ 2.0).

Необхідними умовами використання/застосування, зберігання, транспортування, утилізації/знищення є:
а) дотримання вимог, встановлених даним висновком за результатами випробувань на зразок заявника, відповідно до вимог діючої в Україні нормативної документації та рекомендаціями виробника;
б) забезпечення умов транспортування, зберігання, реалізації та застосування продукції відповідно до вимог діючої в Україні нормативної документації та рекомендаціями виробника;
в) поводження з відходами (утилізація/знищення) згідно вимог діючої в Україні нормативної документації та рекомендаціями виробника;

За результатами державної санітарно-епідеміологічної експертизи об'єкт експертизи Тест-смужка для визначення



вагітності EVITEST, 1 шт. та 2 шт.; Тест струминний для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.; Набір тестів для визначення овуляції та вагітності EVIPLAN 5+1, 6 шт. (тест-смужка для визначення овуляції EVIPLAN, 5 шт.; тест-смужка для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.), за наданим заявником зразком відповідає вимогам діючого санітарного законодавства України і за умовами дотримання вимог цього висновку може бути використаний в заявлений сфері застосування.

Термін придатності гарантований виробником.

Інформація щодо етикетки, інструкції, правил тощо Даний висновок не може бути використаний для реклами споживчих якостей об'єкта експертизи. Етикетка українською мовою повинна міститись на кожній тарній одиниці продукції; маркування здійснювати у відповідності з ДСТУ EN 980:2007 «Символи графічні для маркування медичних виробів».

Висновок дійсний п'ять років

Відповіальність за дотримання вимог цього висновку несе заявник.

Показники безпеки, які підлягають контролю на кордоні: підлягає попередньому документальному контролю.

Показники безпеки, які підлягають контролю при митному оформленні: підлягає контролю в зонах митного контролю на митній території України.

Поточний державний санітарно-епідеміологічний нагляд здійснюється згідно з вимогами цього висновку: вибірково, на відповідність встановленим медичним критеріям безпеки: рівень стороннього запаху не більше 2-х балів; за мікробіологічними показниками (КУО на 1 виріб): аеробні бактерії, гриби - < 100; ентеробактерії та інші грамнегативні бактерії, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa - відсутність, відповідно до вимог ДСТУ EN ISO 10993-1:2015 «Біологічне оцінювання медичних виробів. Частина 1. Оцінювання та тестування в рамках процесу управління ризиками», МВ «Токсикологічні та доклінічні дослідження полімерних матеріалів і виробів на їх основі медичного призначення», К., 2009р., Державної Фармакопеї України, II видання (ДФУ 2.0) та за виконанням умов використання

Комісія з державної санітарно-епідеміологічної експертизи м. Київ, вул. Героїв Оборони, 6, тел. 258-47-73 при головному державному санітарному лікареві України
Наукового центру превентивної токсикології, харчової та хімічної безпеки імені академіка Л.І.Медведя Міністерства охорони здоров'я України

(найменування, місцезнаходження, телефон, факс, е-maiL, веб-сайт)

Протокол експертизи

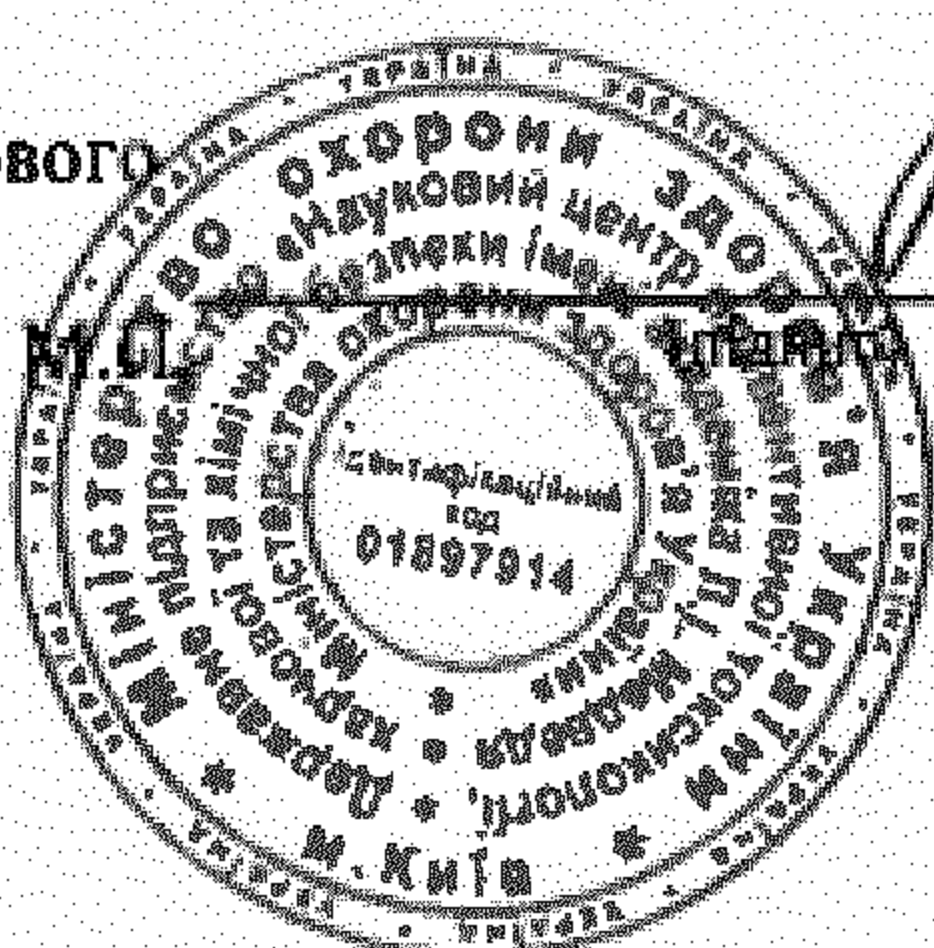
№ 3/8-А-1699-19 від 10.05.2019 р.

(№ протоколу, дата його затвердження)

Голова експертної комісії, заступник директора Наукового центру

Бобильова О.О.

(ініціали та прізвище)





DECLARATION OF CONFORMITY

ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ВІДПОВІДНІСТЬ

No. D-092017-Rev01 of 08.09.2017

№ D-092017-Rev01 від 08.09.2017

We, Helm Medical GmbH, legal and actual address:
Nordkanalstrasse 28, D-20097 Hamburg, Germany,

Ми, Helm Medical GmbH/ Хелм Медікал ГмбХ,
юридична та фактична адреса: Nordkanalstrasse 28,
D-20097 Hamburg, Germany/Нордканалштрассе 28,
D-20097 Гамбург, Німеччина

declare under our own responsibility that IVD medical devices: EVITEST HCG Urine pregnancy test: Strip, 1 pcs. And 2 pcs., EVITEST HCG Urine pregnancy test: Midstream, 1 pcs., Set of ovulation and pregnancy tests EVIPLAN 5+1, 6 pcs.
(EVIPLAN LH ovulation test: Strip, 5 pcs.; EVITEST HCG pregnancy test: Strip, 1pcs.), commodity code 3002109900

заявляємо під свою власну відповідальність,
що медичні вироби для діагностики *in vitro*:
тест-смужки для визначення вагітності EVITEST,
1 шт. та 2 шт., тест струминний для визначення
вагітності EVITEST, 1 шт., набір тестів для
визначення овуляції та вагітності EVIPLAN 5+1, 6
шт. (тест-мужка для визначення овуляції
EVIPLAN, 5 шт.; тест-смужка для визначення
вагітності EVITEST, 1 шт.), код УКТЗЕД
3002109900

manufactured by:
Helm Medical GmbH
Nordkanalstrasse 28, D-20097 Hamburg, Germany
at factory:
Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.
No.8 Lizhishan Road, Science City, Luogang District,
510663, Guangzhou, P.R. China

вироблені:
Helm Medical GmbH
Nordkanalstrasse 28, D-20097 Hamburg, Germany
на заводі:
Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd.
No.8 Lizhishan Road, Science City, Luogang District,
510663, Guangzhou, P.R. China

Authorized representative in Ukraine:
Limited Liability company "Reckitt Benckiser Household and Healthcare Ukraine" ("RECKITT BENCKISER UKRAINE" LLC), office 80, letter G, building 28-A, Kyiv, 04073

Уповноважений представник в Україні:
Товариство з обмеженою відповідальністю
«Реккітт Бенкізер Хаусхолд енд Хелс Кер Україна»
(ТОВ «РЕККІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА»), 04073,
м. Київ, просп. Степана Бандери, буд. 28-А,
літера Г, офіс 80

meet the requirements of Technical regulations on IVD medical devices approved by the Order of the Cabinet of Ministers of Ukraine dated 02.10.2013 No. 754, annex 3 and standards:

відповідають вимогам Технічного регламенту
щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*,
 затвердженого постановою Кабінету Міністрів
України від 02.10.2013 №754, додаток 3 та
стандартів:

DSTU EN 980:2007, DSTU EN ISO 13485:2015 (EN ISO 13485:2012, IDT; ISO 13485:2003, IDT), DSTU EN ISO 14971:2015 (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT), EN ISO 18113-1:2011, EN ISO 18113-4:2013, DSTU EN 13532:2015, DSTU EN 13641:2015, EN 13640:2002, DSTU EN 13612:2015 (EN 13612:2002, IDT), DSTU EN 13532:2015, DSTU ISO 15223-1:2015

ДСТУ EN 980:2007, ДСТУ ЕН ISO 13485:2015 (EN ISO 13485:2012, IDT; ISO 13485:2003, IDT), ДСТУ EN ISO 14971:2015 (EN ISO 14971:2012, IDT; ISO 14971:2007, IDT), ЕН ISO 18113-1:2011, ЕН ISO 18113-4:2013, ДСТУ ЕН 13532:2015, ДСТУ ЕН 13641:2015, EN 13640:2002, ДСТУ ЕН 13612:2015 (EN 13612:2002, IDT), ДСТУ ЕН 13532:2015, ДСТУ ISO 15223-1:2015

Certificate of project examination:
No. UA.TR.098.П15.0019-17 dated 27.03.2017

Сертифікат перевірки проекту:
№ UA.TR.098.П15.0019-17 від 27.03.2017 р.

Name, address and identification number of the authorized body on conformity assessment:

Limited liability company "Ukrainian center for medical certification and prognostication" ("UCMCP")

Назва, адреса та ідентифікаційний номер уповноваженого органу з оцінки відповідності:
Товариство з обмеженою відповідальністю
"Український центр медичної сертифікації та
прогнозування" (ТОВ «УЦМСП»), 03028, м. Київ,

HELM

LLC), office 1, 10, Saperno-Slobidska street, Kyiv, 03028, tel. +38 (044) 593 71 92 Identification number: UA.TR.098	вул. Саперно-Слобідська, буд. 10, офіс 1, тел. +38 (044) 593 71 92 Ідентифікаційний номер: UA.TR.098
Signed: Date 08.09.2017 The Declaration is valid till 26.03.2022  Safety Officer Medical Devices	Підписано: Дата 08.09.2017 Декларація дійсна до 26.03.2022  Фахівець з безпеки медичних виробів

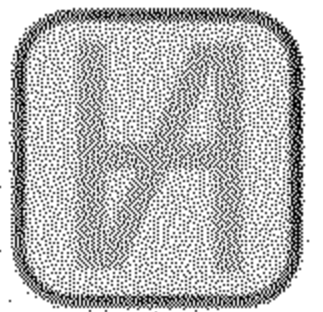
HELM

Heim Medical GmbH
Nordkanalstr. 28, 20097 Hamburg
Telefon: 040 / 23 76 - 0





ТОВ „Український центр
медичної сертифікації та прогнозування“



10213
ISO/IEC 17065

80070
ISO/IEC 17021

UA.TR.098

СЕРТИФІКАТ

ПЕРЕВІРКИ ПРОЕКТУ

Дійсний до 26.03.2022 р.

Цей сертифікат засвідчує, що проект(и) на медичний(і) виріб(би) для діагностики *in vitro*: тест-смужки для визначення вагітності EVITEST, 1 шт. та 2 шт., тест струминний для визначення вагітності EVITEST, 1 шт., набір тестів для визначення овуляції та вагітності EVIPLAN 5+1, 6 шт. (тест-смужка для визначення овуляції EVIPLAN, 5 шт.; тест-смужка для визначення вагітності EVITEST, 1 шт.)

відповідає(ють) вимогам: додатку З в частині «Перевірка проекту медичного виробу» Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro*, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 754.

Виробник (и) та місце (я) виробництва: Helm Medical GmbH Nordkanalstrasse 28, D-20097 Hamburg, Germany на заводі: Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd. No.8 Luhishan Road, Science City, Luogang District, 510663, Guangzhou, P.R. China

Уповноважений представник в Україні: Товариство з обмеженою відповідальністю «Реккітт Бенкізер Хаусхолд енд Хелс Кер Україна» (ТОВ «РЕККІТТ БЕНКІЗЕР УКРАЇНА»), 04073, м. Київ, просп. Степана Бандери, буд. 28-А, літера Г, офіс 80

Тип медичного виробу: тест-смужка для визначення вагітності EVITEST, тест струминний для визначення вагітності EVITEST, тест-смужка для визначення овуляції EVIPLAN

Короткий опис медичного виробу: Тести для визначення вагітності призначено для високоточного визначення підвищеного рівня гормону хоріонічного гонадотропіну людини (ХГЛ) у зразку сечі. Тести для визначення овуляції призначено для якісного визначення підвищеного рівня лютсінізуючого гормону (ЛГ) в зразку сечі. Тест-смужка розміщена в упаковці з двох шарів ламінованої алюмінієвої фольги. Лицева сторона тест-смужки повинна мати 3 зони: зона білого кольору для занурення або нанесення зразку клінічного матеріалу, друга – зона результату білого кольору посередині тест-смужки на якій з'являються кольорові тестові та контрольна лінії, третя зона – синього кольору для зручності утримування смужки під час занурення у зразок сечі. На тесті нанесені стрілки щодо обмеження занурення смужки у зразок. Тест струминний представлений тест-касетою із захисним ковпачком, що складається з тест-смужки, яка розміщена у пластиковій касеті і пластикового ковпачка, що захищає вільну частину смужки для нанесення зразку. Лицева сторона касети має одне віконце для зчитування результатів тестування.

Розглянуті документи щодо проекту(ів) медичного(их) виробу(ів): матеріали проекту медичних виробів.

Сертифікат видано Органом з оцінки відповідності ТОВ «Український центр медичної сертифікації та прогнозування» на підставі рішення щодо перевірки проекту від 27.03.2017 р. № 0019-262:2017.
місцезнаходження ОВВ: вул. Саперно-Слобідська, 10, оф.1, м. Київ, 03028,
атестати про акредитацію в НААУ: № 10213, № 80070; номер призначеного ОВВ: UA.TR.098

Умови дії сертифіката: Виробник зобов'язаний інформувати орган з оцінки відповідності про будь-які зміни, що були внесені до затвердженого проекту медичного виробу. У випадку порушення умов, за яких було видано сертифікат, орган з оцінки відповідності може призупинити дію сертифіката або аннулювати його. Відповідальність за якість медичних виробів покладена на виробника або його уповноваженого представника відповідно до Технічного регламенту щодо медичних виробів

Зареєстрований у Ресстрі ОВВ
27.03.2017 р. № UA.TR.098/15.0019-17



Демченко І.В.

Чинність сертифіката можна перевірити у ТОВ "УЦМСП" тел.: (044) 593-71-92