



Міністерство розвитку економіки, торгівлі
та сільського господарства України

СВІДОЦТВО
про призначення органу з оцінки відповідності для виконання
як третьою стороною певних завдань з оцінки відповідності,
визначених у відповідному технічному регламенті

Мінекономіки засвідчує, що товариство з обмеженою відповідальністю "УНІ-СЕРТ МЕДІКАЛ" (вул. Кудрявський узвіз, 7, оф. 204, м. Київ, 04053) наказом від 05 березня 2021 р. № 454 призначено органом з оцінки відповідності для виконання як третьою стороною певних завдань з оцінки відповідності, визначених у Технічному регламенті щодо медичних виробів, затвердженому постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753, і йому присвоєно ідентифікаційний номер UA.TR.136.

Сфера призначення на 9 арк. зазначена в додатку до цього свідоцтва та є його невід'ємною частиною.

Міністр

Ігор ПЕТРАШКО

05 березня 2021 р.

Додаток
до свідоцтва про призначення органу
з оцінки відповідності для виконання
як третьою стороною певних завдань
з оцінки відповідності, визначених у
відповідному технічному регламенті

СФЕРА ПРИЗНАЧЕННЯ

товариства з обмеженою відповідальністю "УНІ-СЕРТ МЕДКАЛ"
згідно з Технічним регламентом щодо медичних виробів, затвердженим
постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753
(далі – Технічний регламент)

Вид продукції із зазначенням категорії та/або групи продукції (якщо вони визначені в технічному регламенті) чи інших деталізованих визначень продукції	Процедура з оцінки відповідності з посиланням на положення технічного регламенту чи додатки до нього, в яких визначено таку процедуру	Додаткові відомості про сферу призначення, якщо це передбачено технічним регламентом
Неактивні медичні вироби. Загальні неактивні медичні вироби, що не підлягають імплантації: <ul style="list-style-type: none">- неактивні вироби для анестезії, невідкладної допомоги та інтенсивної терапії;- неактивні вироби для ін'єкцій, інфузій, трансфузій та діалізу;- неактивні ортопедичні та вироби для реабілітації;- неактивні медичні вироби з функцією вимірювання;	Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту; перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту; перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту; забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

<ul style="list-style-type: none"> - неактивні офтальмологічні вироби; - неактивні інструменти; - медичні вироби для контрацепції; - неактивні медичні вироби для дезінфекції, очищення, промивання; - неактивні вироби для екстракорпорального запліднення (IVF) та допоміжних репродуктивних технологій (ART); - неактивні медичні вироби для прийому всередину 	<p>виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	
<p>Неактивні імпланти:</p> <ul style="list-style-type: none"> - неактивні кардіоваскулярні імпланти; - неактивні ортопедичні імпланти; - неактивні функціональні імпланти; - неактивні імпланти в м'якій тканині 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7</p>	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

	до Технічного регламенту	
Вироби для догляду за ранами: <ul style="list-style-type: none"> - бинти та пов'язки на рани; - матеріали для накладання швів і затискачі; - інші медичні вироби для догляду за ранами 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	
Неактивні стоматологічні вироби: <ul style="list-style-type: none"> - неактивні стоматологічні вироби/обладнання та інструменти; - стоматологічні матеріали; - стоматологічні імпланти; 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p>	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

	забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту	
Інші неактивні медичні вироби, ніж зазначені вище	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	
<p>Активні медичні вироби (не підлягають імплантуванню). Загальні активні медичні вироби:</p> <ul style="list-style-type: none"> - вироби для екстракорпоральної циркуляції, інфузії і гемоферезі; - респіраторні вироби, вироби, що включають гіпербаричні палати для кисневої терапії, інгаляційний наркоз; 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p>	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики



Дмитро ГОРЯЧОВ

<ul style="list-style-type: none"> - вироби для стимулювання або інгібування; - активні хірургічні вироби; - активні офтальмологічні вироби; - активні стоматологічні вироби; - активні вироби для дезінфекції і стерилізації; - активні вироби для реабілітації і для протезування; - активні вироби для розміщення і транспортування пацієнтів; - активні вироби для екстракорпорального запліднення та допоміжних репродуктивних технологій; - програмне забезпечення; - системи подачі медичних газів і їх частини 	<p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	
<p>Вироби для відтворення зображень:</p> <ul style="list-style-type: none"> - вироби, що застосовують іонізуючі промені; - вироби, що застосовують неіонізуючі промені 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4</p>	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

	<p>до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>		
<p>Вироби для контролю:</p> <ul style="list-style-type: none"> - вироби для контролю за нежиттєво важливими фізіологічними параметрами; - вироби для контролю за життєво важливими фізіологічними параметрами 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>		
<p>Вироби для радіаційної і теплової терапії:</p> <ul style="list-style-type: none"> - вироби, що використовують іонізаційну радіацію; 	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління</p>		

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

<ul style="list-style-type: none"> - вироби, що використовують неіонізуючу радіацію; - вироби для гіпер- і гіпотермії; - вироби для (екстрокорпоральної) ударно хвильової терапії (літотрипсії) 	<p>якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	
<p>Інші активні медичні вироби, що не підлягають імплантації і не зазначені вище</p>	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>	

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

Медичні вироби в стерильному стані:	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту</p>
Вироби, що включають/використовують спеціальні речовини/технології:	<p>Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю, додаток 3 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка типу, додаток 4 до Технічного регламенту;</p> <p>перевірка продукції, додаток 5 до Технічного регламенту;</p> <p>забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів, додаток 6 до Технічного</p>

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики


Дмитро ГОРЯЧОВ

<ul style="list-style-type: none">- медичні вироби, що використовують наноматеріали;- медичні вироби, що використовують біологічно активні покриття та/чи матеріали, що повністю або в основному абсорбуються;- медичні вироби, що включають або використовують специфічні субстанції/технології/елементи не зазначені вище;- медичні вироби, що включають програмне забезпечення/програмне забезпечення, що управляється/програмне забезпечення	регламенту; забезпечення функціонування системи управління якістю продукції, додаток 7 до Технічного регламенту	
---	--	--

Директор департаменту технічного регулювання та інноваційної політики



Дмитро ГОРЯЧОВ