



**Автономная некоммерческая организация  
«Всероссийский научно-исследовательский  
и испытательный институт медицинской техники»  
Орган по сертификации медицинских изделий**

г/р № RA.RU.11ИМ02

№ 010

«23» 12 2016

Генеральному директору  
ООО «ЕКФ-диагностика»  
Коц С.Е.  
Россия, 117648, г. Москва, мкр-он Северное  
Чертаново, д. 2, корп. 207

Сообщаю Вам, что продукция:

«Анализатор гликозилированного гемоглобина Quo-Test Analyzer System с принадлежностями» согласно регистрационному удостоверению № ФСЗ 2012/12084 от 01 ноября 2016 г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) изготовителя «ЕКФ-diagnostic GmbH», Ebdendorfer Chaussee 3, 39179 Varleben, Germany с кодом ОКП 94 4310 согласно Постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009г. № 982 (с изменениями, утвержденными Постановлением Правительства Российской Федерации от 13.11.2010г. № 906) **не включена** в «Единый перечень продукции, подтверждение которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» и **не подлежит** обязательному декларированию и обязательной сертификации.

Руководитель Органа по сертификации  
МИ АНО «ВНИИИМТ»



Е.И. Полянская

129301, Москва, ул. Касаткина, 3  
Телефон (495) 683-97-92;  
(499) 187-25-39, (488) 187-73-72;  
факс (499) 187-89-54  
**E-mail : [im02@bk.ru](mailto:im02@bk.ru)**  
Сайт <http://www.serttest-vniiimt.ru>

ИНН 7716126374 КПП 771601001  
Р/сч. 40703810100000000317 в АБ «Аспект» (ЗАО)  
Кор./сч. 30101810800000000401.  
БИК 044525401 ОГРН 1027739233730