

Výrobce: TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Křižíkova 68, 612 00 Brno, Czech Republic

Notifikovaná osoba: 3EC International a.s. (No. 2265)

Hraničná 1728/18, 821 05 Bratislava, Slovakia

ES Certifikáty

Produkty	Č. certifikátu	Platnost	Strana
BlueBLOT-LINE Chlamydia	2021-IVD/QS-001/A	26/05/2025	2
Microblot-Array Chlamydia	2021-IVD/QS-002/A	26/05/2025	4
EIA CMV	2021-IVD/QS-003/A	26/05/2025	6
EIA Chlamydia	2021-IVD/QS-004/A	26/05/2025	9
EIA Chlamydia pneumoniae	2021-IVD/QS-005/A	26/05/2025	12
EIA Chlamydia trachomatis	2021-IVD/QS-006/A	26/05/2025	15
EIA Chlamydia pneumoniae REC	2021-IVD/QS-007/A	26/05/2025	18
EIA Rubella	2021-IVD/QS-008/A	26/05/2025	21
EIA Toxoplasma	2021-IVD/QS-009/A	26/05/2025	24
BLOT-LINE Chlamydia	2021-IVD/QS-010/A	26/05/2025	27
CMV-CF-Ag lyophil	2021-IVD/QS-011/A	26/05/2025	30
Toxo-CF-Ag lyophil Toxo-CF-Controls	2021-IVD/QS-012/A	26/05/2025	32
BLOT-LINE CMV	2021-IVD/QS-013/A	26/05/2025	35
BLOT-LINE Toxoplasma	2021-IVD/QS-014/A	26/05/2025	37
CLIA Chlamydia pneumoniae	2022-IVD/QS-003	26/05/2025	39
CLIA CMV	2022-IVD/QS-004	26/05/2025	41
CLIA Chlamydia trachomatis	2022-IVD/QS-005	26/05/2025	43
CLIA Rubella	2022-IVD/QS-006	26/05/2025	45



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-001/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

BlueBLOT-LINE Chlamydia IgA
BlueBLOT-LINE Chlamydia IgG

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křížkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis části systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-1/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-001 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-001/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-002/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

Microblot-Array Chlamydia IgA
Microblot-Array Chlamydia IgG

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-2/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.5.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-002 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-002/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-003/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA CMV IgA
EIA CMV IgG
EIA CMV IgM

(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis části systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-3/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-003 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-003/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-003/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA CMV IgA	EIA CMV IgA
	SmartEIA CMV IgA
EIA CMV IgG	EIA CMV IgG
	SmartEIA CMV IgG
EIA CMV IgM	EIA CMV IgM
	SmartEIA CMV IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-004/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Chlamydia IgA
EIA Chlamydia IgG
EIA Chlamydia IgM
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

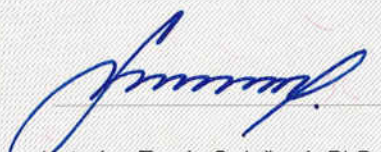
je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-4/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-004 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-004/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-004/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Chlamydia IgA	EIA Chlamydia IgA
	SmartEIA Chlamydia IgA
EIA Chlamydia IgG	EIA Chlamydia IgG
	SmartEIA Chlamydia IgG
EIA Chlamydia IgM	EIA Chlamydia IgM
	SmartEIA Chlamydia IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-005/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Chlamydia pneumoniae IgA
EIA Chlamydia pneumoniae IgG
EIA Chlamydia pneumoniae IgM
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižikova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis části systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-5/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-005 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-005/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-005/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Chlamydia pneumoniae IgA	EIA Chlamydia pneumoniae IgA
	SmartEIA Chlamydia pneumoniae IgA
EIA Chlamydia pneumoniae IgG	EIA Chlamydia pneumoniae IgG
	SmartEIA Chlamydia pneumoniae IgG
EIA Chlamydia pneumoniae IgM	EIA Chlamydia pneumoniae IgM
	SmartEIA Chlamydia pneumoniae IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Predstaviteľ notifikovanej osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-006/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Chlamydia trachomatis IgA
EIA Chlamydia trachomatis IgG
EIA Chlamydia trachomatis IgM
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-6/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-006 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-006/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-006/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Chlamydia trachomatis IgA	EIA Chlamydia trachomatis IgA
	SmartEIA Chlamydia trachomatis IgA
EIA Chlamydia trachomatis IgG	EIA Chlamydia trachomatis IgG
	SmartEIA Chlamydia trachomatis IgG
EIA Chlamydia trachomatis IgM	EIA Chlamydia trachomatis IgM
	SmartEIA Chlamydia trachomatis IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-007/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Chlamydia pneumoniae REC IgA
EIA Chlamydia pneumoniae REC IgG
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-7/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-007 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-007/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-007/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Chlamydia pneumoniae REC IgA	EIA Chlamydia pneumoniae REC IgA
	SmartEIA Chlamydia pneumoniae REC IgA
EIA Chlamydia pneumoniae REC IgG	EIA Chlamydia pneumoniae REC IgG
	SmartEIA Chlamydia pneumoniae REC IgG

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarina Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-008/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Rubella IgG

EIA Rubella IgM

(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-8/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-008 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-008/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-008/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Rubella IgG	EIA Rubella IgG
	SmartEIA Rubella IgG
EIA Rubella IgM	EIA Rubella IgM
	SmartEIA Rubella IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-009/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

EIA Toxoplasma
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

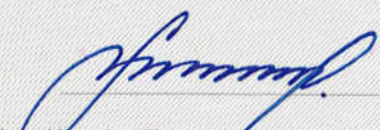
je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-9/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-009 vydán dne 01.02.2021



Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-009/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-009/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
EIA Toxoplasma IgA	EIA Toxoplasma IgA
	SmartEIA Toxoplasma IgA
EIA Toxoplasma IgE	EIA Toxoplasma IgE
	SmartEIA Toxoplasma IgE
EIA Toxoplasma IgG	EIA Toxoplasma IgG
	SmartEIA Toxoplasma IgG
EIA Toxoplasma IgM	EIA Toxoplasma IgM
	SmartEIA Toxoplasma IgM

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-010/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

BLOT-LINE Chlamydia
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-10/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.



Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-010 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-010/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-010/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

BLOT-LINE Chlamydia IgA
BLOT-LINE Chlamydia IgG
BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgA
BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgG
BLOT-LINE Chlamydia pneumoniae IgM
BLOT-LINE Chlamydia trachomatis IgA
BLOT-LINE Chlamydia trachomatis IgG

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-011/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

CMV - CF - Ag lyophil., Cytomegalovirus komplement fixační antigen
Variant: CMV - CF - Ag lyophil. (1ml)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

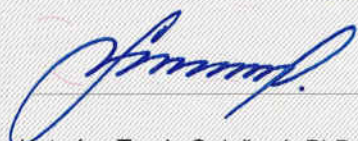
je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-11/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-011 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-011/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-012/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

Toxo - CF - Ag lyophil., Toxoplasma komplement fixační antigen
Toxo - CF - Negative Control lyophil., Negativní kontrola pro Toxoplasma KFR
Toxo - CF - Positive Control lyophil., Pozitivní kontrola pro Toxoplasma KFR
(podrobný seznam je uveden v příloze)

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis části systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-12/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.



Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265



V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-012 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-012/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



PŘÍLOHA K ES CERTIFIKÁTU č. 2021-IVD/QS-012/A

vydaného pro společnost

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.

Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

Seznam diagnostických zdravotnických prostředků in vitro:

Název IVD ZP	Variant
Toxo - CF - Ag lyophil.	Toxo - CF - Ag lyophil. (0,2 ml)
	Toxo - CF - Ag lyophil. (0,5 ml)
	Toxo - CF - Ag lyophil. (1 ml)
Toxo - CF - Negative Control lyophil.	Toxo - CF - Negative Control lyophil. (0,25ml)
Toxo - CF - Positive Control lyophil.	Toxo - CF - Positive Control lyophil. (0,25ml)

Strana 1 z 1



V Bratislavě, 23.05.2022
Platný do 26.05.2025

Dr. Katarína Tomin Srdošová
Představitel notifikované osoby č. 2265



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-013/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

**BLOT-LINE CMV IgG
BLOT-LINE CMV IgM**

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-13/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarina Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-013 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-013/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2021-IVD/QS-014/A

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

BLOT-LINE Toxoplasma IgA
BLOT-LINE Toxoplasma IgG
BLOT-LINE Toxoplasma IgM

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křížkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. ICT_131 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320065-14/2021.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 23.05.2022

Tento ES certifikát nahrazuje ES certifikát č. 2021-IVD/QS-014 vydán dne 01.02.2021

Historie certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
0	01.02.2021	320065	První vydání certifikátu
A	23.05.2022	320065	Vydání certifikátu č. 2021-IVD/QS-014/A s prodlouženou platností do 26.5.2025 na základě Nařízení (EU) 2022/112



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2022-IVD/QS-003

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

CLIA Chlamydia pneumoniae IgA
CLIA Chlamydia pneumoniae IgG
CLIA Chlamydia pneumoniae IgM

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. 320070-320073 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320071/2022.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 26.05.2022

História certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
00	26.05.2022	320071	První vydání certifikátu č. 2022-IVD/QS-003



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2022-IVD/QS-004

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

CLIA CMV IgA
CLIA CMV IgG
CLIA CMV IgM

vyroběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. 320070-320073 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320070/2022.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Predstaviteľ notifikovanej osoby č. 2265

V Bratislavě, 26.05.2022

História certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
00	26.05.2022	320070	První vydání certifikátu č. 2022-IVD/QS-004



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2022-IVD/QS-005

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

CLIA Chlamydia trachomatis IgA
CLIA Chlamydia trachomatis IgG
CLIA Chlamydia trachomatis IgM

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křížkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

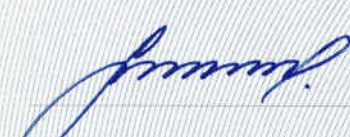
je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnicí Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. 320070-320073 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320072/2022.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Predstaviteľ notifikovanej osoby č. 2265

V Bratislavě, 26.05.2022

História certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
00	26.05.2022	320072	První vydání certifikátu č. 2022-IVD/QS-005



3EC International a.s., Hraničná 18, 821 05 Bratislava, Slovenská republika
Notifikovaná osoba č. 2265

ES CERTIFIKÁT

č. 2022-IVD/QS-006

vydaný ve shodě se Směrnicí Rady č. 98/79/ES o diagnostických zdravotnických prostředcích in vitro v platném znění potvrzuje, že diagnostický zdravotnický prostředek in vitro podle Přílohy II, seznam B,

CLIA Rubella IgG
CLIA Rubella IgM

vyráběný společností

TestLine Clinical Diagnostics s.r.o.
Křižíkova 68, 612 00 Brno, Česká republika

je vyráběn za podmínek splňujících požadavky na systém jakosti, definované ve Směrnici Rady č. 98/79/ES, Příloha II, s výjimkou bodu 4 a 6.

Notifikovaná osoba č. 2265 provedla na uvedený výrobek audit systému jakosti a zjistila, že splňuje požadavky uvedené výše. Systém zabezpečování jakosti je předmětem průběžného dozoru řádného provozování v souladu s článkem 5., Přílohy IV Směrnice Rady č. 98/79/ES. Podrobný popis částí systému, požadavků a opatření provedených výrobcem je uveden ve zprávě z auditu č. 320070-320073 a v závěrečném protokolu o posouzení shody výrobku č. 320073/2022.

Tento certifikát je vydán za následujících podmínek:

Vztahuje se výhradně na systém jakosti provozovaný a ověřený při výrobě výše uvedeného diagnostického zdravotnického prostředku in vitro a nenahrazuje postupy přezkoušení typu nebo přezkoumání návrhu, jsou-li pro tento výrobek stanoveny. Tento certifikát zůstává v platnosti, pokud nedojde ke změnám výrobních podmínek nebo systému jakosti, nejdéle však do 26.05.2025. Platnost certifikátu je podmíněna prováděním a kladnými výsledky pravidelných ročních dozorových auditů a plněním relevantních právních požadavků výrobcem.




Ing. Katarína Tomin Srdošová, PhD.
Představitel notifikované osoby č. 2265

V Bratislavě, 26.05.2022

História certifikátu:

Revize	Datum vydání	Číslo Žádosti o posouzení shody IVD ZP	Popis
00	26.05.2022	320073	První vydání certifikátu č. 2022-IVD/QS-006