|  |  |
| --- | --- |
| Безымянный-1 | **Заявка на проведення оцінки відповідності продукції вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів (ТРМВ)/****Application for the product assessment procedure in accordance council Technical regulations on medical devices** |

**Будь ласка надайте цю Заявку до ТОВ “ДОСЛІДНИЙ МЕДИЧНИЙ ЦЕНТР СЕРТИФІКАЦІЇ”/Please send this application in «Research Medical Center of Certification» Ltd.**

провулок Хоткевича Гната, 2А, офіс 2.1.6, м. Київ, 02094, Україна, тел./факс (044) 2274061,

Email: office@dmcs.in.ua, Вебсайт: www.dmcs.in.ua/

Ідентифікаційний номер призначеного органу UA.TR.126/

of. 2.1.6, 2 A lane Khotkevycha Hnata, Kyiv, 02094, Ukraine, tel/fax (044) 2274061,

Email: office@dmcs.in.ua, Website: www.dmcs.in.ua.

The identification number of Ukrainian Notified Body is UA.TR.126

|  |
| --- |
| **Офіційний виробник/Legal Manufacturer** |
| Назва компанії\* (вкл.правову форму)/Company Name\* (incl.legal form) |  |
| Адреса/AddressКраїна, місто, індекс/ Country, city, State ZIP |  |
| Контактна особа,тел., email/Contact Person, tel., email |  |
| Вебсайт компанії/ email/Company website/ email  |  |
| Будь ласка, надайте перелік виробничих дільниць, на які розповсюджується сертифікація, у Додатку B/Please give the manufacturing sites list which should be included in the certification using Appendix B. |

\*Прохання назву та адресу виробничої дільниці (включаючи правову форму) вказувати в англійській та українській транскрипції/*Please name and address of production site (including legal form) written in English and Ukrainian transcription*

|  |
| --- |
| **Уповноважений представник в Україні/ Ukrainian Representative**  |
| Назва компанії (вкл.правову форму)/ **КОД ЄДРПОУ**Company Name (incl.legal form) |  |
| Адреса/AddressКраїна, місто, індекс/Country, city, State ZIP |  |
| Контактна особа,тел.email/Contact Person, tel,email |  |
| Вебсайт компанії/ email/Company website/ email |  |

\*Прохання назву та адресу уповноваженого представника при бажанні (включаючи правову форму) вказувати в англійській та українській транскрипції/*Please name and address of authorized representative (including legal form) written in English and Ukrainian transcription (if need)*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **[ ]  Первинна заявка/Initial application** Необхідно надати також Додатки A, B, C/ Please enclose also Appendices A,B,C**[ ]  Заявка при здійсненні значних змін/The changing** Необхідно надати Додатки А, В, С та D/ Please enclose Appendices A,B,C and D

|  |
| --- |
|  |

Номери діючих сертифікатів/ Affected certificates numbers:**[ ]  Продовження дії сертифіката відповідності/Extension of the Certificate of Conformity**

|  |
| --- |
|  |

Номери діючих сертифікатів/ Affected certificates numbers: |
| **Процедури оцінки відповідності/Conformity assessment procedure**:**[ ]**  Додаток 3 - Функціонування комплексної СУЯ (без дослідження проекту) / Annex II Full Quality Аssurance System without design examination (Directive 93/42/EEC) **[ ]** Додаток 3 - Функціонування комплексної СУЯ (з дослідженням проекту) / Annex II.4 Full Quality Аssurance System with design examination (Directive 93/42/EEC) **[ ]**  Додаток 4 - Перевірка типу / Annex III EC type examination (Directive 93/42/EEC)**[ ]**  Додаток 5 - Перевірка шляхом дослідження і випробування кожного медичного виробу / Annex IV.5 EC verification (100% verification) (Directive 93/42/EEC)/**[ ]** Додаток 5 - Статистична перевірка медичних виробів/ Annex IV.6 EC verification (statistical verification) (Directive 93/42/EEC)**[ ]**  Додаток 6 - Функціонування СУЯ під час виробництва / Annex V Production quality assurance (Directive 93/42/EEC) **[ ]**  Додаток 7 - Забезпечення функціонування СУЯ продукції / Annex VI Product quality assurance (Directive 93/42/EEC) |

|  |  |
| --- | --- |
| **Запропонований перелік продукції/категорія продукції/Код за НК 024:2019** **Proposed scope for product/product category/GMDN Code:**

|  |
| --- |
| Назва:Код за НК 024:2019: |

Запропонований перелік може бути змінений на підставі результатів процедури оцінки відповідності, органом сертифікації/The proposed scope can be changed based on the results of the conformity assessment procedure and the evaluation of the certification body. |

До заявки додаються: додатки (*згідно переліку*)

**Заявник зобов’язаний ознайомитися та підписати Угоду на проведення оцінки відповідності (Додаток І)**

**The Applicant is obligated to read and sign the Agreement on Conformity Assessment (Appendix I)**

**ПЕРЕЛІК ДОДАТКІВ ДО ЦІЄЇ ЗАЯВКИ/**

**The following Appendix/Appendices form(s) part of this application**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Назва документів/****Document’s name** | **Наявність/****Availability** | **Відсутність/****Non-availability** |
|  | Додаток А – Перелік продукції/Appendix A – List of Products | **[x]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток В – Перелік виробничих дільниць, на які розповсюджується СУЯ/Appendix B – List on all production sites covered by the same quality management system | **[x]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток С – Дані про критичних постачальників/ Appendix С – Details on critical suppliers | **[x]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток D – Плани здійснення значних змін у СУЯ або охопленому нею переліку продукції/Appendix D - Рlans for substantial change(s) to the quality management system/product | **[ ]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток G – Зміна Органу сертифікації/Призначеного органу/Appendix G – The Changing of Certification Body/Notified Body | **[ ]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток І – Угода на проведення оцінки відповідності Appendix I - Agreement on Conformity Assessment | **[x]**  | **[ ]**  |
|  | Додаток К – Анкета для уповноваженого представника | **[ ]**  | **[ ]**  |

|  |  |
| --- | --- |
| П.І.Б особи, що підписує/Name of the signer |  |
| Посада особи, що підписує/Position of the signer |  |
| Підпис/Signature |  |
| Дата/Date |  |
|  | М.П/Stamp |