

**COVID-19 Medical Device
Authorization with Conditions for
Importation or Sale**

**Autorisation d'importation ou de
mise en vente d'un instrument
médical relatif au COVID-19 avec
conditions**

Authorization Reference Number :	314941	Numéro de référence de l'autorisation
Issue Date:	2020-05-14	Date de délivrance:
Amendment Date:	2020-07-04	Date de modification:
Reason for Amendment	Change of Device Class from Class 3 to Class 4	Raison de la modification

Device Class/Classe de l'instrument : 4

Pursuant to section 5 of the Interim Order Respecting the Importation and Sale of Medical Devices for Use in Relation to COVID-19, made by the Minister of Health on March 18, 2020, the medical device listed below is now authorized for sale or importation in Canada.

Conformément à l'article 5 de l'Arrêté d'urgence concernant l'importation et la vente d'instruments médicaux relatifs au Covid-19, réalisé par la ministre de la Santé le 18 mars 2020, les instruments indiqués ci-dessous sont présentement autorisés pour la mise en vente ou l'importation au Canada.

Each shipment of a COVID-19 medical device that is imported into Canada must be accompanied by a copy of this authorization document. **Please ensure to highlight the Authorization reference number during the import declaration process to facilitate port entry without any delays.**

Tout envoi d'un instrument médical relatif au COVID-19 doit être accompagné d'une copie de la présente autorisation. **Veillez vous assurer de souligner le numéro de référence de l'autorisation durant le processus de déclaration d'importation pour faciliter l'entrée sans délais aux points de contrôle frontalier.**

This authorization is only valid for so long as the Interim Order Respecting the Importation and Sale of Medical Devices for Use in Relation to COVID-19 is in effect.

Cette autorisation est uniquement valide tant que l'Arrêté d'urgence concernant l'importation et la vente d'instruments médicaux relatifs au Covid-19 est en vigueur, ou l'autorisation est annulée.

Device Name(s) Nom de l'instrument

SARS-COV-2 IGG REAGENT KIT, SARS-COV-2 IGG CONTROL KIT, SARS-COV-2 IGG CALIBRATOR KIT

Application Number: 314941
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 100102
Identificateur du fabricant:



Name & Address of Authorization Holder/Nom & adresse du titulaire de l'autorisation

ABBOTT LABORATORIES DIAGNOSTICS DIVISION
100 ABBOTT PARK ROAD
ABBOTT PARK, ILLINOIS
UNITED STATES
60064

David Boudreau, ing., Interim Director General, Medical Devices Directorate
Directeur général par intérim, Direction des instruments médicaux



Application Number: 314941
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 100102
Identificateur du fabricant:

Components/Parts/Accessories/Devices for this Licence
Les composantes, parties, accessoires et instruments médicaux pour cette homologation

SARS-COV-2 IGG REAGENT KIT

Device ID/No de l'instrument: 1021728
Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):
06R8620
06R8630

SARS-COV-2 IGG CONTROL KIT

Device ID/No de l'instrument: 1021729
Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):
06R8610

SARS-COV-2 IGG CALIBRATOR KIT

Device ID/No de l'instrument: 1021730
Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):
06R8601

Application Number: 314941
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 100102
Identificateur du fabricant: