

**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 :	312777	Numéro de référence de l'autorisation
Issue Date:	29/03/2020	Date de délivrance:
Amendment Date:	04/07/2020	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

1COPY COVID-19 QPCR MULTI KIT

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

Application Number: 312777
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 151664
Identificateur du fabricant:



IDROP INC.
A-203 KEUMKANG PENTERIUM IT TOWER 215, GALMACHI-RO, JUNGWON-GU
SEONGNAM-SI, GYEONGGI-DO
SOUTH KOREA
13217

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



Application Number: 312777
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 151664
Identificateur du fabricant:



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

1COPY COVID-19 QPCR MULTI KIT

Device ID/No de l'instrument: 1020660
Device Identifier / Identificateur de l'instrument
(Model/Catalog Detail/No de modèle/Catalogue):
M22MD100M

Application Number: 312777
Numéro de la demande:

Manufacturer ID: 151664
Identificateur du fabricant: