

	iation / in	nformation de soumission
*Licence Name/Nom de l'homologation :		Application Number/Numéro de soumission
VTM-C19 TRANSIT TUBE		317455
Licence #/# de l'homologation : 0		Application Type/Type de soumission : Arrêté d'urgence
Manufacturer/Fabricant :		Company ID/Identificateur d'entreprise :
BIOMED DIAGNOSTICS INC		131315
Catégorie de risque :		Justification: RÈGLE 7(1)
1		REGLE 7(1)
*Licence Type/Type d'homologation :		Justification :
Instrument unique		
	Contient u médicame	ents Contient du matériel biologique
Le VTM-C19 Transit Tube contient un milieu		
viral (VTM) destiné à être inocculé à		
des spécimens d'écouvillons nasopharyngés (
faits de fibres synthétiques (non fourni, voir la		
pour plus de détails), transportés de façon app		
laboratoire et analysés au moyen des dosages		*
la détection du coronavirus 2 du syndrome res	spıratoire	e argu sévére (SARS-CoV-2)
qui cause la COVID-19		
chez les humains. ₁₋₂		
OFM Renseig	gnements	cur l'homologation
O Zivi iterioci		Surinomologation
OEM Nom de l'homologation :		s sur l'homologation DEM Fabricant :
		_
		_
OEM Nom de l'homologation :		_
OEM Nom de l'homologation :		_
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications :		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification du l'objet ou de l'indication		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de		DEM Fabricant :
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de marque privée		Commentaires Commentaires
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de marque privée Modification du nom de l'instrument de		Commentaires APRIL 30 AVRIL 20
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de marque privée Modification du nom de l'instrument de marque privée		Commentaires APRIL 30 AVRIL 20 SESSIONAL PAPER
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de marque privée Modification du nom de l'instrument de		Commentaires APRIL 30 AVRIL 20 SESSIONAL PAPER DOCUMENT PARLEMENTAIRE
OEM Nom de l'homologation : OEM Utilisation prévue et/ou indications : Raison de la modification Modification de la classification de l'instrument Modification du nom du fabricant Modification du nom de l'homologation Modification du nom de l'instrument Modification de l'objet ou de l'indication de l'homologation Ajout d'un ou de plusieurs instruments Retrait d'un ou de plusieurs instruments Raison de la modification Modification du nom et/ou de l'adresse du fabricant de marque privée Modification du nom de l'homologation de marque privée Modification du nom de l'instrument de marque privée		Commentaires APRIL 30 AVRIL 20 SESSIONAL PAPER

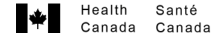
Recommandé aux fins d'autorisation

☐ PAUMM ☐ Certificat préalableme	ent validé			
N° de certificat (nouveau) :	Révisions apportées au certificat/commentaires (le cas échéant) :			
N° de certificat (ancien) :				
Remplacement d'un certificat existant dans le dossier (O/N) :				
Critères	Conforme	Commentaires et renseignements à l'intention de la SMM		
Le nom complet du fabricant tel qu'il apparaît sur la demande/l'homologation et l'étiquette figure sur le certificat délivré.				
L'adresse municipale complète telle qu'elle apparaît sur la demande/l'homologation et l'étiquette figure sur le certificat délivré.				
Les critères sont ceux de la norme ISO 13485:2016 et du <i>Règlement sur les</i> instruments médicaux – Partie 1 – DORS/98-282.				
Les activités visées se limitent à la conception, au développement, à la fabrication, à la production, à l'entretien, à l'installation ou à la distribution.				
Les activités comprennent la « fabrication » ou la « production ». Les activités comprennent la « conception » ou le « développement » pour les instruments de classe III ou IV.				
La portée n'est pas ambiguë, et elle s'applique aux instruments visés par la demande/l'homologation. Il n'y a pas de nom, de modèle ou de numéro d'homologation de produits.				
Organisme d'audit autorisé ou reconnu.		Choisir un élément.		
Déclaration d'autorisation ou de reconnaissance.				
Champ portant la désignation « Date d'entrée en vigueur ».				
Champ portant la désignation « Date d'expiration ».				
Période de validité ≤ 3 ans.				
Code d'identification unique portant la désignation « numéro de certificat » ou « numéro du document de certification ».		□ nouveau □ révisé		
Nom, titre et signature de l'autorité de certification.				
Pagination (page x de y) sur toutes les pages. Toutes les pages sont présentes.				
Méthode de vérification de la validité.				



Décision de contrôle			
	Accepter		•
Kev	in Nguyen	v	Date: 2020/08/17
	des services d'homologation n des instruments médicaux		

Division d'examen – Communication de la DSH				
Mesure de l'agent de contrôle de la Division d'examen :				
Réponse de l'agent de contrôle de la Division d'examen :				
	Date :			
Agent de contrôle de la Division d'examen Direction des instruments médicaux				



Vérifier GMDN

Nom de la GMDN	GMDN	Description selon la GMDN	Question	Mesure à prendre par	Mesure réglementaire	Document
	Code			l'examinateur		de
						référence