

N/REF: PS/CLV/MGCO/1285/2023-CLV

**Certificado de libre venta de
Productos Sanitarios de Diagnostico In Vitro
Art. 55 Reglamento (UE) 2017/746**

**Free sales Certificate
In Vitro Diagnostics Medical Devices
Art. 55 Regulation (UE)2017/746**

**Carmen Ruiz-Villar Fernández-Bravo
LA JEFE DEL DEPARTAMENTO DE PRODUCTOS SANITARIOS**

**AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y
PRODUCTOS SANITARIOS (AEMPS)**

**THE SPANISH AGENCY OF MEDICINES AND
MEDICAL DEVICES (AEMPS)**

CERTIFICA: Que la empresa Laboratorios Conda S.A., con sede en C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID), ESPAÑA,

CERTIFIES: That the company Laboratorios Conda S.A., based in C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID), SPAIN,

Cuenta con licencia de funcionamiento como fabricante de productos sanitarios en aplicación de la legislación española, correspondiéndole el N° 5074-PS.

Has a medical devices manufacturing license N° 5074-PS, in accordance with Spanish legislation.

En base a las declaraciones y/o certificados aportados, los productos relacionados en el **Anexo I**, disponen de marcado CE de acuerdo a lo previsto en el Reglamento (UE) 2017/746 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 5 de abril de 2017, sobre los productos sanitarios para diagnóstico *in vitro* y por el que se derogan la Directiva 98/79/CE y la Decisión 2010/227/UE de la Comisión, lo que permite su comercialización en España y en el resto de países de la Unión Europea, no existiendo trabas para su exportación.

On the basis of declarations and/or certificates provided, the products listed in **Annex I**, have been affixed with the CE mark under the the Regulation (EU) 2017/746 of the European Parliament and of the Council of 5 April 2017 on *in vitro* diagnostic medical devices and repealing Directive 98/79/EC and Commission Decision 2010/227/EU, therefore they can be marketed in Spain and in the rest of the European Union countries, without export restrictions.

Este certificado se expide en base a la información contenida en las bases de datos de la AEMPS y a la documentación presentada por la empresa en el momento de su emisión y no supone una autorización sanitaria de comercialización de los productos por parte de esta Agencia.

This certificate is issued on the basis of the information contained in the AEMPS databases and the documentation provided by the company at the time of its issuance and it should not be taken as an AEMPS marketing authorization of the products.

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 03/10/2023

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 5 L B D K D 3 5 3 F



N/REF: PS/CLV/MGCO/1285/2023-CLV

Y para que conste y surta los efectos oportunos ante
quien corresponda, lo firmo en Madrid.

Signed and issued as evidence thereof to be effective **to
whom it may concern**, in Madrid.

  agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios
Departamento de Productos Sanitarios

Fdo. Carmen Ruiz-Villar Fernández-Bravo



N/REF: PS/CLV/MGCO/1285/2023-CLV

ANEXO I DEL CERTIFICADO Nº 1285/2023-CLV
ANNEX I TO THE CERTIFICATE Nº 1285/2023-CLV
PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO *IN VITRO* REFERENCIADOS EN EL CERTIFICADO
IN VITRO DIAGNOSTIC MEDICAL DEVICES LISTED IN THE CERTIFICATE

Producto / Product Referencia y modelo / Reference and model Nº certificado CE y UDI DI básico / CE Certificate Nº and basic UDI DI	Empresa(s) / Company(s) Domicilio social / Registered office
1 - ACETATE DIFFERENTIAL AGAR (UDI-DI Basic: 843529511192FG) (Ref: 1192) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
2 - ALKALINE PEPTONE WATER ISO (UDI-DI Basic: 843529514018FL) (Ref: 4018) (Mod: PREPARED CULTURE MEDIA (TUBES))	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
3 - BLOOD AGAR BASE + NALIDIXIC ACID (UDI-DI Basic: 843529511128F7) (Ref: 1128) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
4 - CFC SUPPLEMENT (UDI-DI Basic: 843529516036G4) (Ref: 6036) (Mod: SUPPLEMENTS)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
5 - CLOSTRIDIUM DIFFICILE AGAR BASE (UDI-DI Basic: 843529511447FS) (Ref: 1447) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
6 - CLOSTRIDIUM DIFFICILE SUPPLEMENT (UDI-DI Basic: 843529516061G3) (Ref: 6061) (Mod: SUPPLEMENTS)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
7 - HOYLE MEDIUM BASE (UDI-DI Basic: 843529511165FD) (Ref: 1165) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 03/10/2023

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 5 L B D K D 3 5 3 F



N/REF: PS/CLV/MGCO/1285/2023-CLV

ANEXO I DEL CERTIFICADO Nº 1285/2023-CLV
ANNEX I TO THE CERTIFICATE Nº 1285/2023-CLV
PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO *IN VITRO* REFERENCIADOS EN EL CERTIFICADO
IN VITRO DIAGNOSTIC MEDICAL DEVICES LISTED IN THE CERTIFICATE

Producto / Product Referencia y modelo / Reference and model Nº certificado CE y UDI DI básico / CE Certificate Nº and basic UDI DI	Empresa(s) / Company(s) Domicilio social / Registered office
8 - ISO-SENSITEST AGAR (UDI-DI Basic: 843529511001EE) (Ref: 1001) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
9 - LETHEEN BROTH MODIFIED (UDI-DI Basic: 843529514031FC) (Ref: 4031) (Mod: PREPARED CULTURE MEDIA (TUBES))	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
10 - MACCONKEY AGAR EP/USP/ISO (UDI-DI Basic: 843529512195FV) (Ref: 2195) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
11 - NUTRIENT AGAR (UDI-DI Basic: 843529515126FX) (Ref: 5126) (Mod: PREPARED CULTURE MEDIA (FLASKS))	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
12 - PHENOL RED BROTH BASE (UDI-DI Basic: 843529511115FW) (Ref: 1115) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
13 - PRESTON CAMPYLOBACTER SUPPLEMENT (UDI-DI Basic: 843529516019G4) (Ref: 6019) (Mod: SUPPLEMENTS)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
14 - PRESTON CAMPYLOBACTER SUPPLEMENT ISO (UDI-DI Basic: 843529516081G9) (Ref: 6081) (Mod: SUPPLEMENTS)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 03/10/2023

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 5 L B D K D 3 5 3 F



N/REF: PS/CLV/MGCO/1285/2023-CLV

ANEXO I DEL CERTIFICADO Nº 1285/2023-CLV
ANNEX I TO THE CERTIFICATE Nº 1285/2023-CLV
PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO *IN VITRO* REFERENCIADOS EN EL CERTIFICADO
IN VITRO DIAGNOSTIC MEDICAL DEVICES LISTED IN THE CERTIFICATE

Producto / Product Referencia y modelo / Reference and model Nº certificado CE y UDI DI básico / CE Certificate Nº and basic UDI DI	Empresa(s) / Company(s) Domicilio social / Registered office
15 - SALMONELLA SHIGELLA AGAR (SS AGAR) (UDI-DI Basic: 843529515120FK) (Ref: 5120) (Mod: PREPARED CULTURE MEDIA (FLASKS))	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
16 - THIOGLYCOLLATE FLUID MEDIUM (UDI-DI Basic: 843529514004F9) (Ref: 4004) (Mod: PREPARED CULTURE MEDIA (TUBES))	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
17 - TINSDALE AGAR BASE (UDI-DI Basic: 843529511317FC) (Ref: 1317) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN
18 - TRYPTICASEIN SOY BLOOD AGAR BASE (UDI-DI Basic: 843529511189FT) (Ref: 1189) (Mod: DEHYDRATED CULTURE MEDIA)	Fabricante / Manufacturer Laboratorios Conda S.A. C/Forja 9, 28850 - Torrejón de Ardoz (MADRID) - ESPAÑA / SPAIN

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Fecha de la firma: 03/10/2023

Puede comprobar la autenticidad del documento en la sede de la AEMPS: <https://localizador.aemps.es>

CSV: 5 L B D K D 3 5 3 F

