



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.AM05.H01045

Срок действия с 20.05.2019 по 19.05.2022

№ 0466927

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

RA.RU.11AM05

Орган по сертификации продукции ООО "Центр сертификации и экспертизы "Тверьэкс". Адрес: 141006, РОССИЯ, Московская область, г. Мытищи, пр-т Олимпийский, владение 43, стр. 1. Телефон +7-925-636-1225, адрес электронной почты: os-tverex@yandex.ru

ПРОДУКЦИЯ

Набор концентратов для ручной обработки медицинских радиографических и флюорографических пленок «РЕНМЕД-К», состав согласно приложению бланк № 0072253. Серийный выпуск.

КОД ОК
32.50.50

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ТУ 9398-020-39798422-2004

КОД ТН ВЭД

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Общество с ограниченной ответственностью «Фирма «ВИПС-МЕД» (ООО «Фирма «ВИПС-МЕД»). ОГРН: 1025007069372, ИНН: 5052007912. Адрес: 141190, РОССИЯ, Московская область, город Фрязино, территория Восточная Заводская промышленная, дом 3а, этаж 2, помещение 2003, кабинет 23. Адрес производства: 141190, РОССИЯ, Московская обл., г. Фрязино, территория Восточная Заводская промышленная, строение 26в, помещение 2, телефон/факс: +7 (495)2218122, адрес электронной почты: market@vipsmед.ru.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «Фирма «ВИПС-МЕД» (ООО «Фирма «ВИПС-МЕД»). ОГРН: 1025007069372, ИНН: 5052007912. Адрес: 141190, РОССИЯ, Московская область, город Фрязино, территория Восточная Заводская промышленная, дом 3а, этаж 2, помещение 2003, кабинет 23, телефон/факс: +7 (495)2218122, адрес электронной почты: market@vipsmед.ru.

НА ОСНОВАНИИ

Протокол испытаний № 002/Z-20/05/19 от 20.05.2019 года, выданный Испытательной лабораторией "Орион" ООО "Вега" (аттестат аккредитации РОСС RU.31578.04ОЛНО.ИЛ09) Регистрационного удостоверения на медицинское изделие № ФСР 2009/05322 от 04.03.2019 г., срок действия не указан, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), адрес: 109074, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1 Сертификата системы менеджмента качества применительно к разработке, проектированию, производству, реализации и техническому обслуживанию медицинских изделий ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO:216) № РСР.RU.0001.P394335 от 13.02.2019, выданного ООО «ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ»

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ



Схема сертификации: 3

Руководитель органа

подпись

А.А. Белянин

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.Ю. Батюков

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

№ 0072253

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС RU.AM05.H01045

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК	Наименование и обозначение продукции, ее изготовитель	Обозначение документации, по которой выпускается продукция
код ТН ВЭД		

32.50.50	Набор концентратов для ручной обработки медицинских радиографических и флюорографических пленок «РЕНМЕД-К»	ТУ 9398-020-39798422-2004
	- концентрат проявителя «Ренмед-К» для ручной обработки медицинских радиографических и флюорографических пленок на 1,5 л; 5 л и 15 л рабочего раствора; - концентрат восстановителя проявителя «Ренмед-К» для ручной обработки медицинских радиографических и флюорографических пленок на 1 л и 3 л рабочего раствора; - концентрат фиксажа «Ренмед-К» для ручной обработки медицинских радиографических и флюорографических пленок на 1,5 л; 5 л и 15 л рабочего раствора	



Руководитель органа

Бел
подпись

А.А. Белянин

инициалы, фамилия

Эксперт

Батюков
подпись

А.Ю. Батюков

инициалы, фамилия