



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС ВУ.ИМ02.Н17906

Срок действия с 10.07.2017г.

по 10.07.2020г.

№ 0015797

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № RA.RU.11ИМ02

МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ АНО «ВНИИИМТ»
Россия, 129301, г. Москва, ул. Касаткина, д.3 тел. (495)-683-97-92, факс (499)-187-89-54
e-mail: im02@bk.ru

ПРОДУКЦИЯ

Система универсальная медицинская трансфузионно-инфузионная УМС-1-1 однократного применения по ТУ 64-05838972-5-93

Серийный выпуск.

код ОК

034-2014 (КПЕС 2008)
32.50.13.110

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-7-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2015, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-13-2011, ГОСТ ISO 10993-15-2011, ГОСТ ISO 10993-18-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ 25047-87, ГОСТ Р 50444-92

код ТН ВЭД

9018 90 500 1

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Производственное унитарное предприятие «ФреБор»
(Унитарное предприятие «ФреБор»)

Республика Беларусь, 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64, 6 этаж

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Производственное унитарное предприятие «ФреБор»
(Унитарное предприятие «ФреБор») Республика Беларусь, 222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64, 6 этаж, тел. +375177734265, факс +375177732471

НА ОСНОВАНИИ

протоколов испытаний № 00867 от 15.06.2017г.
ИЛ «Токсиколог» ООО «Национальный научный центр токсикологической и биологической безопасности медицинских изделий» № РОСС RU.0001.21ИМ55; № 17-1108 от 20.06.2017г.
ИЦ МИ АНО «ВНИИИМТ» № RA.RU.21ИМ04;
Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2008/01983 от 27.01.2017г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Маркирование продукции производится знаком соответствия Системы сертификации ГОСТ Р при добровольной сертификации продукции



Руководитель органа

подпись

Е.И. Полянская

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

В.В. Русова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации