

CERTIFICATE OF REGISTRATION

Настоящим подтверждается, что система менеджмента компании:

ООО ПФ «Ливам»

Головной офис: 308017, Россия, Белгород, ул. Кооперативная, 2-а

была зарегистрирована Интертек как соответствующая требованиям:

ISO 9001:2015

Система менеджмента распространяется на следующий вид деятельности:

Разработка, производство, сбыт и сервисное обслуживание оборудования по очистке жидкостей для промышленных, бытовых и медицинских нужд



Сертификат №:
41061

Первоначальная дата выдачи:
02 сентября 2016

Дата утверждения сертификации:
05 августа 2022

Дата выпуска:
05 августа 2022

Действителен до:
01 сентября 2025



intertek

014

Калин Молдовин
Президент, Business Assurance

Intertek Certification Limited, Великобритания,
DE24 8ZF, Дерби, 10A Victory Park, Victory Road

Intertek Certification Limited
аккредитована UKAS согласно
сертификату аккредитации № 014 и
приложения к нему.



ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ



Заявитель Общество с ограниченной ответственностью Производственная фирма "Ливам"

Место нахождения: 308023, Российская Федерация, Белгородская область, город Белгород, проспект Богдана Хмельницкого, дом 134 А; адрес места осуществления деятельности: 308013, Российская Федерация, Белгородская область, город Белгород, улица Кооперативная, дом 2 А. Основной государственный регистрационный номер: 1023101683516; номер телефона: +7 4722 569752; адрес электронной почты: Livam@livam.ru

в лице Генерального директора Литовка Павла Александровича

заявляет, что Аквадистилляторы медицинские электрические, тип: АЭ-4, АЭ-4/8, АЭ-5, АЭ-10, АЭ-10/20, АЭ-15, АЭ-25.

Изготовитель Общество с ограниченной ответственностью Производственная фирма "Ливам". Место нахождения: 308023, Российская Федерация, Белгородская область, город Белгород, проспект Богдана Хмельницкого, дом 134 А; адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: 308013, Российская Федерация, Белгородская область, город Белгород, улица Кооперативная, дом 2 А.

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9452-014-22213860-2009 «Аквадистилляторы медицинские электрические типа АЭ. Технические условия».

Код ТН ВЭД ЕАЭС 8419 400 00 9

Серийный выпуск

соответствует требованиям

ТР ТС 020/2011 "Электромагнитная совместимость технических средств", утвержден Решением Комиссии Таможенного союза от 09 декабря 2011 года № 879

Декларация о соответствии принята на основании

Протокола испытаний № РЕК00183 от 18.11.2020 года, выданного Испытательной лабораторией «ЕК-ТЕСТ», аттестат аккредитации RU.RU.01АБ11; Регистрационного Удостоверения Федеральной Службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2010/07649 от 01 ноября 2016 года.

Схема декларирования Id

Дополнительная информация

ГОСТ 30804.6.2-2013 (IEC 61000-6-2:2005) "Совместимость технических средств электромагнитная. Устойчивость к электромагнитным помехам технических средств, применяемых в промышленных зонах. Требования и методы испытаний", раздел 8; ГОСТ 30804.6.4-2013 (IEC 61000-6-4:2006) "Совместимость технических средств электромагнитная. Электромагнитные помехи от технических средств, применяемых в промышленных зонах. Нормы и методы испытаний", разделы 4, 6-9. Паспорта изделий, пункты 2.9.1 и 2.9.2: «Аквадистиллятор удовлетворяет требованиям, предъявляемым по электромагнитной совместимости в соответствии с ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014 для оборудования класса А. Помехоустойчивость аквадистиллятора удовлетворяет критерию качества функционирования «А» по ГОСТ Р МЭК 61326-1-2014. Уровень промышленных помех при работе аквадистиллятора не превышает значений, установленных ГОСТ Р 51318.11-2006 для оборудования группы 1, класса А». Условия хранения продукции в соответствии с ГОСТ 15150-69 "Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды", срок хранения (службы, годности) указан в прилагаемой к продукции товаросопроводительной и/или эксплуатационной документации.

Декларация о соответствии действительна с даты регистрации по 17.11.2025 включительно


(подпись)



Литовка Павел Александрович
(Ф.И.О. заявителя)

Регистрационный номер декларации о соответствии: ЕАЭС N RU Д-РУ.НХ37.В.12962/20

Дата регистрации декларации о соответствии: 18.11.2020





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 01 ноября 2016 года № ФСР 2010/07649

На медицинское изделие

Аквадистилляторы медицинские электрические типа АЭ
по ТУ 9452-014-22213860-2009

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью Производственная фирма "Ливам"
(ООО ПФ "Ливам"), Россия,
308023, г. Белгород, Проспект Б. Хмельницкого, д. 134-А

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью Производственная фирма "Ливам"
(ООО ПФ "Ливам"), Россия,
308023, г. Белгород, Проспект Б. Хмельницкого, д. 134-А

Место производства медицинского изделия

ООО ПФ "Ливам", 308013, г. Белгород, ул. Кооперативная, д. 2-А

Номер регистрационного досье № РД-13811/46605 от 17.10.2016

Вид медицинского изделия 185950

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5250

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 01 ноября 2016 года № 1962
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0026628