

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.PC52.H00781

Срок действия с 22.11.2018 по 21.11.2021

№ 0318117

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия». Место нахождения: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638. Фактический адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638. Телефон: +7(499)979-00-85, факс: +7(499)979-00-85, e-mail: regionos@ya.ru. Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации

ПРОДУКЦИЯ

Аппарат магнитотерапевтический с низкочастотным переменным магнитным полем воздействия АМнп-01 по ТУ 9444-008-07504790-2009.

Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9444-008-07504790-2009.

Серийный выпуск.

код ОК
код ОК 034
(ОКПД2):
26.60.13.130

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ ISO 10993-18-2011, ГОСТ Р 52770-2016

код ТН ВЭД

9018908409

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Публичное акционерное общество «Горьковский завод аппаратуры связи им. А.С. Попова» (ПАО «ГЗАС им. А.С. Попова»), адрес: 603950, Россия, Нижегородская область, город Нижний Новгород, улица Интернациональная, дом 100, ИНН: 5257008145.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Публичное акционерное общество «Горьковский завод аппаратуры связи им. А.С. Попова» (ПАО «ГЗАС им. А.С. Попова»), адрес: 603950, Россия, Нижегородская область, город Нижний Новгород, улица Интернациональная, дом 100, ОГРН: 1025202396790, телефон: +78312600101, факс: +78312600261.

НА ОСНОВАНИИ

Протоколы испытаний №№ 03/011-2018, 03/Т.011.1-2018 от 02.03.2018

Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация "Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий", аттестат аккредитации RA.RU.21МД11 от 07.04.2015, срок действия - бессрочный

Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСР 2009/04666 от 08.10.2018, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Место нанесения знака соответствия – в товаросопроводительной документации, графическое изображение знака соответствия по ГОСТ Р 50460-92 с надписью «Добровольная сертификация».

Схема сертификации 3, инспекционный контроль 1 раз в год.



Руководитель органа

подпись

А.А. Удалова
инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.С. Лагодзинский
инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации