



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ  
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р  
«ЕАС AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1  
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»  
РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028  
ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,  
этаж 4, пом. 1, ком. 17  
Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@cacaudit.ru



№ 005032

# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842

**Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»**

(наименование лица)

**105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12**

(юридический адрес лица)

**143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щитниково, д. 88А**

(фактический адрес лица)

**ИНН: 7719187311**

**ОГРН: 1037739078970**

## НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ СООТВЕТСТВИЕ

системы менеджмента качества изделий медицинских Общества с ограниченной ответственностью «Агат-Мед» требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» применительно к разработке, производству и продаже медицинских изделий для in vitro диагностики: реагентов и наборов реагентов для клинической биохимии, а также калибраторов и контрольных материалов

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа  
по сертификации:

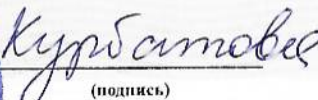
  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**В. И. Погодин**

Председатель  
экспертной комиссии:

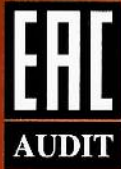
**М.П.**



  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**Е. Д. Курбатова**

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С  
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ  
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "ЕАС AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ  
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р  
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1  
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»  
РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028  
ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,  
этаж 4, пом. 1, ком. 17  
Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



**РАЗРЕШЕНИЕ**  
**на применение знака соответствия**  
**системы добровольной сертификации ГОСТ Р**  
**«EAC AUDIT»**  
Регистрационный номер № 04EAC1.CM.03842

**ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ РЕШЕНИЯ О ВЫДАЧЕ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ**  
**СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКИХ**

**Общество с ограниченной ответственностью «Агат-Мед»**

(наименование лица)

**105173, Россия, г. Москва, ул. Главная, д. 6, кв. 12**

(юридический адрес лица)

**143906, Россия, Московская область, г. Балашиха, квартал Щигниково, д. 88А**

(фактический адрес лица)

**ИНН: 7719187311**

**ОГРН: 1037739078970**

**РАЗРЕШАЕТ**

Применять знак соответствия системы добровольной сертификации «EAC AUDIT» на период действия сертификата соответствия № 04EAC1.CM.03842 в любой форме, исключаяющей возможность толкования его как знака соответствия качества продукции. Допускается использовать знак соответствия в рекламных буклетах, проспектах, брошюрах, плакатах, бланках организационно-распорядительной документации организации – держателя сертификата.

Руководитель органа  
по сертификации:

(подпись)

**В. И. Погдин**

Председатель  
экспертной комиссии:

**М.П.**



(подпись)

**Е. Д. Курбатова**

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С  
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ  
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "EAC AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ  
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р  
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,  
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@cacaudit.ru



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04EAC1.СМ.03842-02

**НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО**

**Гладун Виталий Викторович**

соответствует требованиям системы добровольной сертификации «EAC AUDIT», предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа  
по сертификации:

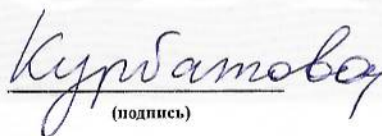
  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**В. И. Погодин**

Председатель  
экспертной комиссии:

М.П.



  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**Е. Д. Курбатова**

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "EAC AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ  
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р  
«ЕАС AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04ЕАС1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,  
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ АУДИТОРА

Регистрационный номер № 04ЕАС1.СМ.03842-03

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ, ЧТО

**Нефуков Юрий Николаевич**

соответствует требованиям системы добровольной сертификации «ЕАС AUDIT», предъявляемым к аудиторам внутренних проверок системы менеджмента качества изделий медицинских на соответствие стандарту ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования»

Дата регистрации: 08-09-2021

Срок действия до: 07-09-2024

Руководитель органа  
по сертификации:

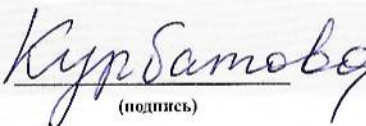
  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**В. И. Погодин**

Председатель  
экспертной комиссии:

М.П.



  
\_\_\_\_\_  
(подпись)

**Е. Д. Курбатова**

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "ЕАС AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 26 мая 2017 года № ФСР 2008/02731

На медицинское изделие  
**Камера для счета форменных элементов крови (Камера Горяева)**  
по ТУ 9443-007-29508133-2007

Настоящее регистрационное удостоверение выдано  
**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"**  
(ООО "МиниМед"), Россия,  
241520, Брянская область, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А

Производитель  
**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"**  
(ООО "МиниМед"), Россия,  
241520, Брянская область, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А

Место производства медицинского изделия  
**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-17795/20212 от 16.05.2017

Вид медицинского изделия **248540**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности **26.60.12.119**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 лист

приказом Росздравнадзора от 26 мая 2017 года № 4980  
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



0082904

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 26 мая 2017 года

№ ФСР 2008/02731

Лист 1

На медицинское изделие

**Камера для счета форменных элементов крови (Камера Горяева)  
по ТУ 9443-007-29508133-2007:**

Место производства:

1. ООО "МиниМед", Россия, 242600, Брянская обл., г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 1.
2. Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd, 18F-3, No.1 Building, Wante Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, People's republic of China.

≠

Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



Д.Ю. Павлюков

0035490



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 октября 2021 года № РЗН 2016/4740

На медицинское изделие

**Посуда мерная лабораторная для клинических исследований стеклянная  
по ТУ 9464-013-52876351-2014**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"**

**(ООО "МиниМед"), Россия,**

**241520, Брянская область, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМедПром"**

**(ООО "МиниМедПром"), Россия,**

**242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-44887/65241 от 19.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 23.19.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 октября 2021 года № 10149  
допущено к обращению на территории Российской Федерации  
**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**



0054395

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 октября 2021 года № РЗН 2016/4740

Лист 1

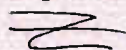
На медицинское изделие

**Посуда мерная лабораторная для клинических исследований стеклянная по ТУ 9464-013-52876351-2014, в составе:**

1. Пипетки градуированные: тип 1, 2, 3, исполнения 1, 2, вместимостью 0,1 мл, 0,2 мл, 1 мл, 2 мл, 5мл, 10 мл, 25 мл.
2. Пипетки с одной отметкой (Мора): исполнения 1, 2, вместимостью 0,5 мл, 1 мл, 2 мл, 5 мл, 10 мл, 10, 77 мл, 20 мл, 25 мл, 50 мл, 100 мл, 200 мл.
3. Пипетки прямые стеклянные (типа Сали) ППС-01-20: вместимостью 20 мкл.
4. Пипетки вместимости к дозатору Флоринского: тип 1, 2, вместимостью 0,100 мл, 0,150 мл, 0,250 мл, 0,300 мл, 0,400 мл, 0,450 мл, 0,500 мл, 1,000, мл.
5. Цилиндры: исполнения 1, 2, 3, вместимостью 10 мл, 25 мл, 50 мл, 100 мл, 250 мл, 500 мл, 1000 мл, 2000 мл.
6. Мензурки: вместимостью 50 мл, 100 мл, 250 мл, 500 мл, 1000 мл.
7. Колбы: исполнения 1, 2, 2а, вместимостью 5 мл, 10 мл, 25 мл, 50 мл, 100 мл, 200 мл, 250 мл, 300 мл, 500 мл, 1000 мл, 2000 мл.
8. Дозатор к прибору для отмеривания серной кислоты: вместимостью 1 мл, 10 мл.

Место производства:

1. ООО "МиниМедПром", Россия, 242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, к. 5.
2. Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 18F-3, No. 1 Building, Wante Business Centre, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, People's Republic of China.
3. Ningbo Foyomed Medical Instruments Co., Ltd., Room 805-806, No. 299 of Jiangnan Yipin Garden, Hi-Tech Zone, 315040 Ningbo, People's Republic of China.



**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**



**Д.Ю. Павлюков**

**0087275**





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 ноября 2021 года № РЗН 2016/4742

На медицинское изделие

**Стаканы и колбы стеклянные лабораторные по ТУ 9464-019-29508133-2015**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"**

**(ООО "МиниМед"), Россия,**

**241520, Брянская обл., Брянский р-н, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед"**

**(ООО "МиниМед"), Россия,**

**241520, Брянская обл., Брянский р-н, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А**

Место производства медицинского изделия

**см. приложение**

Номер регистрационного досье № РД-45098/65517 от 28.10.2021

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической деятельности 23.19.23.110

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 ноября 2021 года № 10689  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0061844

**ПРИЛОЖЕНИЕ**  
**К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ**  
**НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 ноября 2021 года № РЗН 2016/4742

Лист 1

На медицинское изделие

**Стаканы и колбы стеклянные лабораторные по ТУ 9464-019-29508133-2015,**  
в следующих исполнениях:

1. Стаканы (исполнения 1, 2):

- тип В (высокие): В-1-50, В-2-50, В-1-100, В-2-100, В-1-150, В-2-150, В-1-250, В-2-250,  
В-1-400, В-2-400, В-1-600, В-2-600, В-1-800, В-2-800, В-1-1000, В-2-1000, В-1-2000,  
В-2-2000, В-1-3000, В-2-3000;  
- тип Н (низкие): Н-1-25, Н-2-25, Н-1-50, Н-2-50, Н-1-100, Н-2-100, Н-1-150, Н-2-150,  
Н-1-250, Н-2-250, Н-1-400, Н-2-400, Н-1-600, Н-2-600, Н-1-800, Н-2-800, Н-1-1000,  
Н-2-1000, Н-1-2000, Н-2-2000, Н-1-3000, Н-2-3000, Н-1-5000, Н-2-5000;

2. Колбы:

- тип К (круглодонные, исполнение 1): К-1-50-29/32, К-1-100-29/32, К-1-250-29/32,  
К-1-500-29/32, К-1-1000-29/32, К-1-2000-29/32, К-1-10000-45/40;  
- тип К (круглодонные, исполнение 2): К-2-50-22, К-2-100-22, К-2-100-34, К-2-250-34,  
К-2-500-34, К-2-1000-42, К-2-2000-50;  
- тип П (плоскодонные, исполнение 1): П-1-50-19/26, П-1-50-29/32, П-1-100-29/32,  
П-1-250-29/32, П-1-500-29/32, П-1-1000-29/32, П-1-2000-29/32, П-1-10000-45/40;  
- тип П (плоскодонные, исполнение 2): П-2-50-22, П-2-100-34, П-2-250-34, П-2-500-34,  
П-2-1000-42, П-2-2000-50, П-2-3000-50, П-2-4000-50, П-2-5000-50, П-2-6000-65;  
- тип Кн (конические, исполнение 1): Кн-1-25-14/23, Кн-1-50-14/23, Кн-1-50-29/32,  
Кн-1-100-29/32, Кн-1-250-29/32, Кн-1-500-29/32, Кн-1-1000-29/32, Кн-1-2000-29/32;  
- тип Кн (конические, исполнение 2): Кн-2-25-22, Кн-2-50-22, Кн-2-50-34, Кн-2-100-22,  
Кн-2-100-34, Кн-2-250-34, Кн-2-250-50, Кн-2-500-34, Кн-2-500-50, Кн-2-1000-50,  
Кн-2-2000-50, Кн-2-3000-50, Кн-2-5000-50;  
- тип КГУ (круглодонные с двумя КГУ-2 и тремя КГУ-3 горловинами):  
КГУ-2-1-100-19/26-14/23, КГУ-3-1-100-19/26-14/23, КГУ-2-1-250-29/32-19/26,  
КГУ-3-1-250-29/32-19/26, КГУ-2-1-500-29/32-19/26, КГУ-3-1-500-29/32-19/26,  
КГУ-2-1-1000-29/32-19/26, КГУ-3-1-1000-29/32-29/32, КГУ-2-1-2000-29/32-19/26,  
КГУ-3-1-2000-29/32-19/26, КГУ-3-1-2000-29/32-29/32;  
- Къельдаля (исполнение 1): 1-250-19/26, 1-500-29/32;  
- Къельдаля (исполнение 2): 2-100-22, 2-250-34, 2-500-34, 2-1000-34;  
- тип КРН (Энглера): КРН-125, КРН-250.

Место производства:

1. ООО "МиниМед", Россия, 241520, Брянская обл., Брянский р-н, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17А.
2. ООО "МиниМед", Россия, 242600, Брянская обл., г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, к. 1.
3. ООО "МиниМедПром", Россия, 242600, Брянская обл., г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, к. 5.
4. Ningbo Greetmed Medical Instruments Co., Ltd., 16F-1, Building 1, №98 Chuangyuan Road, Hi-Tech Zone, 315042 Ningbo, Zhejiang Province, China.
5. Ningbo Foyomed Medical Instruments Co., Ltd., Room 805-806, No. 299 of Jiangnan Yipin Garden, Hi-Tech Zone, 315040 Ningbo, P.R. China.

**Заместитель руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения**

**Д.Ю. Павлюков**

0092054

## Паспорт

Посуда мерная лабораторная для клинических исследований стеклянная по ТУ 9464-013-52876351-2014

### Цилиндры мерные с носиком на стеклянном основании

#### 1. Назначение

Предназначены для отмеривания определенного объема нелетучих жидкостей.

#### 2. Основные технические характеристики

Наименование	Вместимость, см <sup>3</sup>	Допустимая погрешность, см <sup>3</sup>	Цена деления, см <sup>3</sup>	Высота не более, мм
Цилиндр 1-10-2	10	± 0,2	0,2	140
Цилиндр 1-25-2	25	± 0,5	0,5	170
Цилиндр 1-50-2	50	± 1,0	1,0	200
Цилиндр 1-100-2	100	± 1,0	1,0	260
Цилиндр 1-250-2	250	± 2,0	2,0	335
Цилиндр 1-500-2	500	± 5,0	5,0	390
Цилиндр 1-1000-2	1000	± 10,0	10,0	470
Цилиндр 1-2000-2	2000	± 20,0	20,0	570

1. Цилиндры изготовлены по ТУ 9464-013-52876351-2014 в соответствии с техническими требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75.
3. Исполнение 1 – с носиком, класс точности 2.
4. Буква «Н» в маркировке, обозначает наливной, вымеряемый «по наполнению».

#### 3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

#### 4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

#### 5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделий определяется Потребителем.

#### 6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «МиниМедПром», 242600, Россия, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.

Изготовитель гарантирует соответствие цилиндров мерных с носиком на стеклянном основании требованиям ТУ 9464-013-52876351-2014 и ГОСТ 1770-74 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

#### 7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК

Грузинцев С.А.





ООО «Минимед», 241520, Российская Федерация, Брянская область,  
Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17 А

Тел. (4832) 92-97-97, 92-24-52, -53, -55, -56, -57, -58, -60, -61, -62  
Многоканальный номер - 8-800-100-48-32  
Факс (4832) 92-24-54, 92-24-59, 92-24-61

ИНН 3234007127

www.minimed.ru

e-mail: info@minimed.ru

Регистрационное удостоверение № РЗН 2016/4742 от 29.12.2017 г.

## Паспорт Стаканы и колбы стеклянные лабораторные по ТУ 9464-019-29508133-2015

### Стаканы

#### 1. Назначение

Предназначены для фильтрования, выпаривания и приготовления растворов в лабораторных условиях.

#### 2. Основные технические характеристики

Номинальная вместимость, мл	Цена деления, мл		Диаметр, мм		Высота, мм	
	Тип В	Тип Н	Тип В	Тип Н	Тип В	Тип Н
25	---	5	---	34 ± 1,0	---	50 ± 2,0
50	10	10	38 ± 1,0	42 ± 1,0	70 ± 2,0	60 ± 2,0
100	25	25	48 ± 1,0	50 ± 1,0	80 ± 2,0	70 ± 2,0
150	25	25	54 ± 1,0	60 ± 1,5	98 ± 2,0	80 ± 2,0
250	25	25	60 ± 1,5	70 ± 1,5	120 ± 3,0	95 ± 2,0
400	50	50	70 ± 1,5	80 ± 2,0	130 ± 3,0	110 ± 3,0
600	50	50	80 ± 2,0	90 ± 2,0	150 ± 3,0	125 ± 3,0
800	100	100	90 ± 2,0	100 ± 2,0	175 ± 3,0	135 ± 3,0
1000	100	100	95 ± 2,0	105 ± 2,0	180 ± 3,0	145 ± 3,0
2000	250	250	120 ± 2,0	135 ± 3,0	240 ± 4,0	190 ± 3,0
3000	250	250	135 ± 3,0	150 ± 3,0	280 ± 4,0	210 ± 4,0
5000	---	500	---	170 ± 3,0	---	270 ± 4,0

- Стаканы изготовлены по ТУ 9464-019-29508133-2015 в соответствии с техническими требованиями ГОСТ 25336-82.
- Изделия изготовлены из химико-лабораторного стекла по ГОСТ 21400 (\_\_\_\_\_), из медицинского стекла по ГОСТ 19808 (\_\_\_\_\_) или из другого стекла, соответствующего по физико-химическим свойствам стеклу по ГОСТ 21400 (\_\_\_\_\_).
- Номинальная вместимость в обозначении и наименовании стаканов является условной.
- Тип В – высокий, тип Н - низкий. Исполнение 1 – стаканы с носиком, исполнение 2 - стаканы без носика.

#### 3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

#### 4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

#### 5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделий определяется Потребителем.

#### 6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «Минимед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие стаканов требованиям ТУ 9464-019-29508133-2015 и ГОСТ 25336-82 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

#### 7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ФСР 2011/11306

от 15 июля 2011 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано  
ООО "МиниМед",  
Россия, 241520, Брянская область, Брянский район,  
г. Брянск, село Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А

и подтверждает, что изделие медицинского назначения  
Краситель Азур-Эозин по Романовскому (МиниМед-Р)  
по ТУ 9398-003-29508133-2011

производства  
ООО "МиниМед",  
Россия, 241520, Брянская область, Брянский район,  
г. Брянск, село Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А

класс потенциального риска 3

ОКП 93 9816

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 18878 от 24.05.2011

приказом Росздравнадзора от 15 июля 2011 года № 4256-Пр/11

разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской Федерации

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
и социального развития



КОПИЯ  
БЕРНА

