



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС DE.ИМ02.Н17734

Срок действия с 11.09.2015г. по 07.05.2017г.

№ 1758677

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.0001.11ИМ02

МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ АНО «ВНИИИМТ»
129301, г. Москва, ул. Касаткина, д.3 тел.(495) 683-97-92, факс (499)187-89-54

ПРОДУКЦИЯ Анализаторы глюкозы и лактата BIOSEN вариантов исполнений: 1. BIOSEN C-Line GP+; 2. BIOSEN C-Line Clinic; 3. BIOSEN S-Line Lab+

Серийный выпуск.

код ОК 005 (ОКП):

94 4310

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ 12.2.091-2012,
ГОСТ Р 51522.1-2011

код ТН ВЭД России:

9027 80 110 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ «ЕКФ-диагностик ГмбХ», Германия
EKF-diagnostic, Ebendorfer Chaussee 3, 39179 Barleben, Germany
/ место производства: Ebendorfer Chaussee 3, 39179 Barleben, Germany /

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН ООО «ЕКФ-диагностика»
/официальный представитель на территории России/
Россия, 117648, Москва, мкр-он Северное Чертаново, д.2, корпус 207
тел./факс (495) 411-91-67

НА ОСНОВАНИИ протокола испытаний № 972/P от 30.04.2014г. ИЦ МИ АНО «ВНИИИМТ» № РОСС RU.0001.21ИМ04; сертификата DE.C.39.003.A № 28370 об утверждении типа средств измерений Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии; деклараций изготовителя о соответствии продукции требованиям Директив 98/79/ЕС, 2004/108/ЕС, 2006/95/ЕС и требованиям стандартов EN 61010-1, EN 61010-2-101, EN 61326-1
Регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2973 от 21.08.2015г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Маркирование продукции производится знаком соответствия Системы сертификации ГОСТ Р при добровольной сертификации продукции рядом с товарным знаком



Руководитель органа

подпись

Б.И.Леонов

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

Е.Е.Борисова

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации