

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ



Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18, Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ», Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

ПРОДУКЦИЯ АПТЕЧКА ДЛЯ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ РАБОТНИКАМ - «ФЭСТ» (см. приложение №1). Серийный выпуск.

код ОК
21.20.24.170

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ТУ 21.20.24 -129 -10973749 -2021

код ТН ВЭД
3006 50 000 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ», Адрес: Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д. 8.
Место производства: 156019, г. Кострома, ул. Щербины Петра, д. 23, ИНН: 4442016903, ОГРН: 1024400513708, телефон: +7(4942) 39-18-50, электронная почта: info@fest-k.ru

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ», Адрес: Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д. 8. Место производства: 156019, г. Кострома, ул. Щербины Петра, д. 23, ИНН: 4442016903, ОГРН: 1024400513708, телефон: +7(4942) 39-18-50, электронная почта: info@fest-k.ru

НА ОСНОВАНИИ Протокол испытаний №10538-ВНИ/21 от 13.08.2021
Испытательная лаборатория ООО «ВНИИЦИ» аттестат аккредитации №РОСС RU.32001.04ИБФ1.ИЛ30 от 2021-03-29

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Схема сертификации: 1с (ГОСТ Р 53603-2009. Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации)



Проверка
подлинности
сертификата
соответствия



Руководитель органа

JK
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

М.М.М.
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	Медицинские изделия: - Маска медицинская нестерильная одноразовая – 10 шт. (Маски медицинские из нетканых материалов «СпецМедЗащита» по ТУ 9398-001-64015714-2010 производства ООО «Казанская фабрика «СпецМедЗащита», Россия РУ № ФСР 2010/07908; или Маска медицинская из нетканого материала одноразовая по ТУ 9398-001-64260744-2010 производства ООО «Маска», Россия РУ № ФСР 2010/08512; или Одежда одноразовая медицинская по ТУ 9398-001-65578626-2010 производства ООО «КИТ», Россия РУ № ФСР 2010/09673; или Маска медицинская нестерильная одноразовая по ТУ 9398-011-14959781-2015 производства ООО "ЭВТЕКС", Россия РУ № РЗН 2016/4118; или Маски медицинские из нетканого материала одноразовые по ТУ 32.50.009-71847378-2017 производства ООО «НЬЮФАРМ», Россия РУ № РЗН 2018/7773; или Одежда медицинская одноразовая нестерильная по ТУ 9398-007-70224340-2017 производства ООО «Фарм-Глобал», Россия РУ № РЗН 2018/6739; или Одежда медицинская одноразовая в комплекте и отдельной упаковке по ТУ 9398-002-83144357-2010 производства ООО «Ардейл-Импэкс», Россия РУ № ФСР 2010/08672; или Маски медицинские из нетканых материалов стерильные и нестерильные «ГЕКСА» по ТУ 9398-017-18603495-2010 производства ООО «Гекса-нетканые материалы», Россия РУ № ФСР 2010/09436;	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021



Руководитель органа

S.K.
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

Momif
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	или Маска медицинская одноразовая из нетканого материал нестерильная по ТУ 32.50.50-230-10973749-2020 производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия РУ № РЗН 2021/14823). - Перчатки медицинские нестерильные, размером не менее М – 2 пары (Перчатки смотровые латексные нестерильные опудренные и неопудренные производства «Тан Син Лиан Индастриз Сдн. Бхд.», Малайзия РУ № ФСЗ 2010/06671; или Перчатки диагностические медицинские SF-Glovs различных типоразмеров производства «СФ Медикал Продактс ГмбХ», Германия РУ № ФСЗ 2010/07717; или Перчатки одноразовые медицинские диагностические (смотровые) нестерильные «Basic» производства «Теранг Нуса СДН., БХД.», Малайзия РУ № РЗН 2013/1071; или Перчатки диагностические (смотровые) из натурального латекса, нестерильные производства «Топ Глав Сдн Бхд», Малайзия РУ № ФСЗ 2009/05130; или Перчатки медицинские нестерильные и стерильные производства «СФМ Госпитал Продактс ГмбХ» Германия РУ № ФСЗ 2010/07368; или Перчатки диагностические MERCATOR MEDICAL из натурального латекса и синтетических каучуков (нитрил, винил, полихлороплен, полиизопрен) нестерильные производства «Меркатор Медикал Лтд.», Таиланд РУ № ФСЗ 2012/13339; или Перчатки медицинские диагностические (смотровые) и хирургические одноразовые «Venovu»	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021



Руководитель органа

JK

подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

Mhamit

подпись

К.Д. Котовская

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 3

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	стерильные и нестерильные производства «ТГ МЕДИКАЛ Сдн.Бхд.», Малайзия РУ № ФСЗ 2012/12488; или Перчатки медицинские смотровые и хирургически стерильные и нестерильные, опудренные и неопудренные производства «Райзен (Тяньцзинь) Хэлфкэа Продактс Ко.»Лтд., Китай РУ № ФСЗ 2012/13220; или Перчатки медицинские смотровые (диагностические) нестерильные и стерильные производства «Хелиомед Хандельсгез м.б.Х.», Австрия РУ № ФСЗ 2009/04144). - Устройство для проведения искусственного дыхания «Рот-устройство-рот» - 1 шт. (Устройство – маска полиэтиленовая с обратным клапаном для искусственной вентиляции легких разового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-009-10973749-2002 производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия РУ № ФСР 2007/00679; или Устройство-маска полиэтиленовая для искусственной вентиляции лёгких одноразового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-158-10973749-2015 производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия РУ № РЗН 2016/3806; или Устройство для проведения искусственного дыхания – «рот-устройство-рот» УДР (одноразового применения) по ТУ 9444-009-26528997-10 производства ООО НПФ «МИРАЛ», Россия РУ № ФСР 2010/07434).	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021



Руководитель органа

Г.М. Карапетян
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

К.Д. Котовская
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 4

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	- Жгут кровоостанавливающий для остановки артериального кровотечения – 1 шт. (Жгут кровоостанавливающий «ФЭСТ» одноразовый по ТУ 9398-077-10973749-2008 производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия РУ № ФСР 2008/03126; или Жгут кровоостанавливающий с дозированной компрессией по ТУ 2545-008-26528997-10 производства ООО НПФ «МИРАЛ», Россия РУ № ФСР 2010/07432; или Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха для применения в стационарных условиях по ТУ 9398-002-00149535-2007 производства ООО «Объединение Альфапластик», Россия РУ № ФСР 2007/00032; или Жгут кровоостанавливающий резиновый рифленый с застежкой в виде петли «Альфа» по ТУ 9398-041-00149535-2006 производства ООО «Объединение Альфапластик», Россия РУ № ФСР 2012/13201; или Жгут кровоостанавливающий резиновый типа Эсмарха производства ООО «Киевгума», Украина РУ № ФСЗ 2012/12991). - Бинт марлевый медицинский размером не менее 5м x 10 см – 4 шт. (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93 производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия РУ № ФСР 2011/12070 или производства ООО «Медкомпресс+», Россия РУ № ФСР 2011/09902 или производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия РУ № ФСР 2010/08341 или производства ООО «ЭВТЕКС», Россия РУ № ФСР 2007/01317 или производства ООО «НЬЮФАРМ», Россия РУ № ФСР 2010/06612 или производства ООО «ИНГАКАМФ»)	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021

Руководитель органа

Г.К.

подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

К.Д.

подпись

К.Д. Котовская

инициалы, фамилия



Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 5

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	<p>Россия РУ № ФСР 2008/03792; или Бинты марлевые медицинские нестерильные производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2555 или производства ООО "ПКФ ВераМед", Россия РУ № ФСР 2008/03223; или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2557; или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 производства ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия РУ № РЗН 2018/7015; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2552 или производства ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия РУ № ФСР 2010/08984 или производства ООО «ПКФ ВераМед», Россия РУ № ФСР 2008/03226; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2558; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 производства ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия РУ № РЗН 2018/6790).</p> <p>- Бинт марлевый медицинский размером не менее 7м x 14 см – 4 шт. (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93 производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия РУ № ФСР 2011/12070 или производства ООО «Медкомпресс+», Россия РУ № ФСР 2011/09902 или производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед»,</p>	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021

Руководитель органа

Г.К.
_____ подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

М.Хорит
_____ подпись

К.Д. Котовская

инициалы, фамилия



Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 6

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	Россия РУ № ФСР 2010/08341 или производства ООО «ЭВТЕКС», Россия РУ № ФСР 2007/01317 или производства ООО «НЬЮФАРМ», Россия РУ № ФСР 2010/06612 или производства ООО «ИНГАКАМФ», Россия РУ № ФСР 2008/03792; или Бинты марлевые медицинские нестерильные производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2555 или производства ООО "ПКФ ВераМед", Россия РУ № ФСР 2008/03223; или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2557; или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 производства ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия РУ № РЗН 2018/7015; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2552 или производства ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия РУ № ФСР 2010/08984 или производства ООО «ПКФ ВераМед», Россия РУ № ФСР 2008/03226; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2558; или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 производства ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия РУ № РЗН 2018/6790).	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021



Руководитель органа

Г.К.
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

К.Д.
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 7

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, покольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	- Салфетки марлевые медицинские стерильные, размером не менее 16x14 см №10 – 2 уп. (Салфетки марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 16427-93 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2553 или производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия РУ № ФСР 2011/12069 или производства ООО «Медкомпресс+», Россия РУ № ФСР 2011/12086 или производства ООО «ИНГАКАМФ», Россия РУ № ФСР 2008/03789; или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 16427-93 производства ООО «НЬЮФАРМ», Россия РУ № ФСР 2011/11141 или производства ООО «ЭВТЕКС», Россия РУ № ФСР 2007/01316; или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-006-10715071-2014 производства ООО «ХБК Навтекс», Россия РУ № РЗН 2015/2554; или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-001-71847378-2010 производства ООО «НЬЮФАРМ», Россия РУ № ФСР 2011/10161; или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ТУ 9398-001-32489652-94 производства ООО «Медкомпресс+», Россия РУ № ФСР 2011/09903; или Салфетки медицинские из нетканого материала стерильные и нестерильные по ТУ 9393-002-55365591-2011 производства ООО «БалЭМ», Россия РУ № ФСР 2011/12593).	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 – 2021



Руководитель органа

JK
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

Mkomit
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 8

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	- Лейкопластырь фиксирующий рулонный размером не менее 2 x 500 см – 1 шт. (Лейкопластырь LEIKO фиксирующий медицинский производства «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2008/01442; или Лейкопластыри медицинские фиксирующие катушечные на тканевой, нетканой и полимерной основе «Импекс-Мед» производства «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2008/02807; или Лейкопластырь медицинский фиксирующий на полимерной, шелковой, нетканой, тканевой основах производства «ФармЛайн Лимитед», Великобритания РУ № ФСЗ 2008/01959; или Лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-015-45961725-2009 производства АО «ВЕРОФАРМ», Россия РУ № ФСР 2009/05363; или Пластырь медицинский фиксирующий производства «ВАЙСИНЬ Медикал Ко., Лтд.», Китай РУ № ФСЗ 2010/07988; или производства «Чанчжоу Хуалиань Неалф Дрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2011/09593; или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip производства "СФМ Госпитал Продактс ГмБХ", Германия РУ № ФСЗ 2011/11252; или Лейкопластыри медицинские фиксирующие производства ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь РУ № ФСЗ 2008/01645; или Лейкопластырь фиксирующий по ТУ 9393-004-01716953-2017 производства ООО «Бергус» Россия РУ № РЗН 2017/6112);); или Лейкопластырь медицинский фиксирующий по ТУ 9393-004-56334457-2007 производства ООО «Лейко», Россия РУ № ФСР 2007/01017	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2021

Руководитель органа

J.K
подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

Mkonik
подпись

К.Д. Котовская

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 9

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	- Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 1,9 см х 7,2 см – 10 шт. (Лейкопластырь бактерицидный/перевязочный в наборах и отдельных упаковках производства ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина РУ № ФСЗ 2010/06666; или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный производства «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2008/01495; или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед» производства «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2009/03549; или Лейкопластырь бактерицидный производства «Фарм Лайн Лимитед», Великобритания РУ № ФСЗ 2008/01958; или Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010 производства АО «ВЕРОФАРМ», Россия РУ № ФСР 2008/03213; или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006 производства ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь РУ № РЗН 2014/1599; или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip производства "СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия РУ № ФСЗ 2011/11252; или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров производства «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № РЗН 2015/3108; или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017 производства ООО «Бергус» Россия РУ № РЗН 2017/6618;	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2021



Руководитель органа

JK
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

MhomM-
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 10

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9,цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	или Лейкопластырь медицинский бактерицидный по ТУ 9393-011-56334457-2011 восьми типоразмеров: 1,9 см x 7,2 см; 2,5 см x 7,2 см; 3,8 см x 3,8 см; 4,0 см x 10,0 см; 4,1 см x 3,8 см; 6,0 см x 2,0 см; 6,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см производства ООО «Лейко», Россия РУ № ФСР 2011/12017). - Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 4 x 10 см – 2 шт. (Лейкопластырь бактерицидный/ перевязочный в наборах и отдельных упаковках производства ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина РУ № ФСЗ 2010/06666; или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный производства «ЦзянсуНанфангМедикал Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2008/01495; или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед» производства «ЧангжоуХуалианьХэлсДрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № ФСЗ 2009/03549; или Лейкопластырь бактерицидный производства «ФармЛайн Лимитед», Великобритания РУ № ФСЗ 2008/01958; или Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010 производства АО «ВЕРОФАРМ», Россия РУ № ФСР 2008/03213; или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006 производства ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь РУ № РЗН 2014/1599;или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip производства "СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия РУ № ФСЗ 2011/11252; или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров производства «ЧангжоуХуалианьХэлсДрессинг Ко., Лтд.», КНР РУ № РЗН 2015/3108;	ТУ 21.20.24 –129 – 10973749 –2021



Руководитель органа

Г.К.
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

М.М.
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 11

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017 производства ООО «Бергус» Россия РУ № РЗН 2017/6618 или Лейкопластырь медицинский бактерицидный по ТУ 9393-011-56334457-2011 восьми типоразмеров: 1,9 см x 7,2 см; 2,5 см x 7,2 см; 3,8 см x 3,8 см; 4,0 см x 10,0 см; 4,1 см x 3,8 см; 6,0 см x 2,0 см; 6,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см производства ООО «Лейко», Россия РУ № ФСР 2011/12017). - Покрывало спасательное изотермическое размером не менее 160 x 210 см – 2 шт. (Покрывало спасательное от перегревания или переохлаждения пострадавших по ТУ 9398-001-74050508-2005 производства ООО «ШАНС», Россия РУ № ФСР 2010/06812; или Покрывало спасательное для пострадавших от перегревания или переохлаждения, для комплектации аптечек первой медицинской помощи (Rettungsdecke) производства «Лайна-Верке ГмбХ», Германия РУ № ФСЗ 2011/08867; или Покрывало спасательное «Защита» для предохранения от переохлаждения или перегрева по ТУ 9398-001-27955879-2014 производства ЗАО «ВИБА», Россия РУ № РЗН 2015/3146). - Ножницы для разрезания повязок – 1 шт. (Инструменты режущие по ТУ 9433-285-07613444-2010 производства ОАО «МИЗ им. Горького», Россия РУ № ФСР 2010/07370;	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2021



Руководитель органа

Г.К.
подпись

Г.М. Карапетян
инициалы, фамилия

Эксперт

М.Котовская
подпись

К.Д. Котовская
инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 12

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.11747
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 16.08.2021 по 15.08.2024

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

Россия, 107150, город Москва, улица Ивантеевская, дом 9, цокольный этаж, помещение III, комната 21,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170	; или Инструменты медицинские хирургические производства «Сурджикон ЛТД», Пакистан РУ № РЗН 2015/3121; или Инструменты медицинские хирургические режущие производства «СУРДЖИВЕЛЛ», Пакистан РУ № ФСЗ 2008/02888; или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями производства «Орто Селект ГмбХ» («Орто Селект, Имплант Технолджи ГмбХ»), Германия РУ № ФСЗ 2010/07112; или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями производства «Линватек Корпорэйши», США РУ № ФСЗ 2010/07104; или Ножницы медицинские для разрезания повязок по Листеру, размеры 11,5 см; 14,5см; 18,0 см; 20,0 см производства «Джерман Хелекере Индастрис (ПВТ) ЛТД.», Пакистан РУ № РЗН 2015/2724; или Инструменты хирургические ЦИЛИТА режущие и ударные с острой (режущей) кромкой производства «ЦИЛИТА ЛТД», Великобритания РУ № ФСЗ 2008/02700). Прочие средства. - Инструкция по оказанию первой помощи с применением аптечки для оказания первой помощи работникам – 1 шт. - Футляр или сумка – 1 шт.	ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2021



Руководитель органа

JK

подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

Mhomy

подпись

К.Д. Котовская

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля