

**Full Quality Assurance System**  
**Directive 93/42/EEC on Medical devices, Annex II excluding (4)**

«CE Certiso» Ltd (NB 2409) свидетельствует о том, что система менеджмента качества нижеследующего предприятия на указанные категории медицинских изделий отвечает соответствующим требованиям директивы.

Название предприятия:

**ООО «Мед ТеКо»**

Юридический адрес: **Российская Федерация, 141009, Московская область, г. Мытищи, Олимпийский проспект, д.16, корпус 2**

Уполномоченный представитель: **Medical Devices Ltd.  
1149 Budapest Vezér str. 79/2 Hungary**

Область сертификации:

**Стерилизаторы плазменные универсальные**

Действительность сертификата распространяется на следующее оборудование:

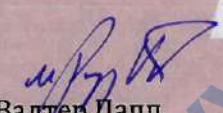
Наименование	Применение	Модель	Класс риска
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-50-Мед ТеКо	II.b
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-100-Мед ТеКо	II.b
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-30К-Мед ТеКо	II.b

Настоящий сертификат действителен при условии ежегодных успешных надзорных аудитов.  
Номер соответствующего отчета об аудите: 158-CE-170320

Номер выдачи сертификата: 2  
Дата выдачи сертификата: 11 сентября 2019  
Дата первой выдачи сертификата: 6 сентября 2018  
Дата начала срока действия сертификата: 6 сентября 2018

Дата истечения срока действия сертификата:  
**5 сентября 2023**



  
Валтер Папп  
генеральный директор