



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС US.ИМ04.Н08753

Срок действия с 25.08.2020 по 24.08.2023

№ 0165998

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ рег. № RA.RU.11ИМ04.
ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП"
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ. 127422, г. Москва, Тимирязевская ул., д. 1, стр. 2, эт. 5, пом. 1, ком. 29, тел. (499) 641-55-27.

ПРОДУКЦИЯ Концентраторы медицинские кислородные серии "НьюЛайф" (NewLife) с принадлежностями См. Приложение. Серийный выпуск.

код ОК
034-2014 (КПЕС 2008):
32.50.21.121

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ГОСТ Р 50444-92 (р.р. 3,4), ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ 31056-2002

код ТН ВЭД
9019 20 000 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ "АэрСэп Корпорэйшн" (AirSep Corporation), США.
Адрес: 401 Creekside Drive, 14228-2075, Buffalo, New York, USA, Соединенные Штаты Америки.
Место производства медицинского изделия
401 Creekside Drive, 14228-2075, Buffalo, New York, USA
СЕРТИФИКАТ ВЫДАН "АэрСэп Корпорэйшн" (AirSep Corporation), США.
Адрес: 401 Creekside Drive, 14228-2075, Buffalo, New York, USA, Соединенные Штаты Америки.
Телефон контактный +7(495)944-06-66.

НА ОСНОВАНИИ Протокол технических испытаний № 2020-185.2 от 05.08.2020 г., ИЛ АО "НИИМТ", атт. акк. № РОСС RU.0001.517966;
Регистрационное удостоверение на медицинское изделие Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2011/10546 от 13.09.2011 г.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Маркирование продукции знаком соответствия допускается.



Руководитель органа

А.В. Машков
подпись

В.А. Голиков
подпись

А.В. Машков

инициалы, фамилия

В.А. Голиков

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

