

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.ОСП18.32365

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18, Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ», 123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

ПРОДУКЦИЯ АПТЕЧКА ДЛЯ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ РАБОТНИКАМ - «ФЭСТ» по ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2020 (см. приложения №1-13). Серийный выпуск.

код ОК
21.20.24.170

код ТН ВЭД
3006 50 000 0

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ТУ 21.20.24 –129 –10973749 –2020 (Взамен ТУ 9398 –129 –10973749 –2017)

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 №29011-ВНИ/23 от 19.04.2023
Испытательная лаборатория ООО «ВНИИЦИ» аттестат аккредитации №РОСС RU.32001.04ИБФ1.ИЛ30 от 2021-03-29

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Схема сертификации: 2с (ГОСТ Р 53603-2020. Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации).



Проверка подлинности сертификата соответствия



Руководитель органа

Зво
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

<p>Маска медицинская нестерильная одноразовая (Маски медицинские из нетканых материалов «СпецМедЗащита» по ТУ 9398-001-64015714-2010 или Маска медицинская из нетканого материала одноразовая по ТУ 9398-001-64260744-2010 или Одежда одноразовая медицинская по ТУ 9398-001-65578626-2010 или Маска медицинская нестерильная одноразовая по ТУ 9398-011-14959781-2015 или Маски медицинские из нетканого материала одноразовые по ТУ 32.50.50-009-71847378-2017 или Одежда медицинская одноразовая нестерильная по ТУ 9398-007-70224340-2017 или Одежда медицинская одноразовая в комплекте и отдельной упаковке по ТУ 9398-002-83144357-2010 или Маски медицинские из нетканых материалов стерильные и нестерильные «ГЕКСА» по ТУ 9398-017-18603495-2010 или Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная по ТУ 32.50.50-224-10973749-2021)</p>	<p>ПУ № ФСП 2010/07908 ПУ № ФСП 2010/08512 ПУ № ФСП 2010/09673 ПУ № РЗН 2016/4118 ПУ № РЗН 2018/7773 ПУ № РЗН 2018/6739 ПУ № ФСП 2010/08672 ПУ № ФСП 2010/09436 ПУ № РЗН 2022/16528</p>	<p>ООО «Казанская фабрика «СпецМедЗащита», Россия ООО «Маска», Россия ООО «КИТ», Россия ООО "ЭВТЕКС", Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «Фарм-Глобал», Россия ООО «Ардейл-Импэкс», Россия ООО «Гекса-нетканые материалы», Россия ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия</p>
--	---	---



Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Перчатки медицинские нестерильные, размером не менее М (Перчатки смотровые латексные нестерильные опудренные и неопудренные или Перчатки диагностические медицинские SF-Glovs различных типоразмеров или Перчатки одноразовые медицинские диагностические (смотровые) нестерильные «Basic» или Перчатки диагностические (смотровые) из натурального латекса, нестерильные или Перчатки медицинские нестерильные и стерильные или Перчатки диагностические MERCATOR MEDICAL из натурального латекса и синтетических каучуков (нитрил, винил, полихлороплен, полиизопрен) нестерильные или Перчатки медицинские диагностические (смотровые) и хирургические одноразовые «Benovy» стерильные и нестерильные или Перчатки медицинские диагностические (смотровые) одноразовые нестерильные "BENOVY" виниловые гладкие неопудренные с внутренним полиуретановым покрытием (манжета с валиком) или	РУ № ФСЗ 2010/06671 РУ № ФСЗ 2010/07717 РУ № РЗН 2013/1071 РУ № ФСЗ 2009/05130 РУ № ФСЗ 2010/07368 РУ № ФСЗ 2012/13339 РУ № ФСЗ 2012/12488 РУ № РЗН 2021/16209	«Тан Син Лиан Индастриз Сдн. Бхд.», Малайзия «СФ Медикал Продактс ГмбХ», Германия «Теранг Нуса СДН., БХД.», Малайзия «Топ Глав Сдн Бхд», Малайзия «СФМ Госпитал Продактс ГмбХ», Германия «Меркатор Медикал Лтд.», Таиланд «ТГ МЕДИКАЛ Сдн.Бхд.», Малайзия Blue Sail Medical Co., Ltd., Китай
--	---	---



Руководитель органа

З.В.З.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г.Т.
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Перчатки медицинские смотровые и хирургически стерильные и нестерильные, опудренные и неопудренные или Перчатки медицинские смотровые (диагностические) нестерильные и стерильные)	РУ № ФСЗ 2012/13220	«Райзен (Тяньцзинь) Хэлфкэ Продактс Ко.»Лтд., Китай
	РУ № ФСЗ 2009/04144	«Хелиомед Хандельсгез м.б.Х.», Австрия
Устройство для проведения искусственного дыхания «Рот-устройство-рот» (Устройство – маска полиэтиленовая с обратным клапаном для искусственной вентиляции легких разового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-009-10973749-2002 или Устройство-маска полиэтиленовая для искусственной вентиляции лёгких одноразового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-158-10973749-2015 или Устройство для проведения искусственного дыхания –«рот-устройство-рот» УДР (одноразового применения) по ТУ 9444-009-26528997-10)	РУ № ФСР 2007/00679	ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия
	РУ № РЗН 2016/3806	ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия
	РУ № ФСР 2010/07434	ООО НПФ «МИРАЛ», Россия



Руководитель органа

ЗЗ
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 4

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Жгут кровоостанавливающий для остановки артериального кровотечения (Жгут кровоостанавливающий «ФЭСТ» одноразовый по ТУ 9398-077-10973749-2008 или	РУ № ФСР 2008/03126	ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия
Жгут кровоостанавливающий с дозированной компрессией по ТУ 2545-008-26528997-10 или	РУ № ФСР 2010/07432	ООО НПФ «МИРАЛ», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха для применения в стационарных условиях по ТУ 9398-002-00149535-2007 или	РУ № ФСР 2007/00032	ООО «Объединение Альфапластик», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый рифленый с застежкой в виде петли «Альфа» по ТУ 9398-041-00149535-2006 или	РУ № ФСР 2012/13201	ООО «Объединение Альфапластик», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый типа Эсмарха)	РУ № ФСЗ 2012/12991	ООО «Киевгума», Украина
или Жгут кровоостанавливающий ЖК- "Медплант" в вариантах исполнения по ТУ 32.50.13-012-52777873-2014 или	РУ № РЗН 2014/2113	ООО "МЕДПЛАНТ", Россия
Жгут кровоостанавливающий "Эндофарм" по ТУ 32.50.13-017-40393587-2022	РУ № РЗН 2022/18728	ФГУП "Московский эндокринный завод", Россия



Руководитель органа

З.В.З.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г.Т.
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

<p>Бинт марлевый медицинский размером не менее 5 м x 10 см (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93)</p>	<p>РУ № ФСР 2011/12070 РУ № ФСР 2011/09902 РУ № ФСР 2010/08341 РУ № ФСР 2007/01317 РУ № ФСР 2010/06612 РУ № ФСР 2008/03792</p>	<p>ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2555 РУ № ФСР 2008/03223</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО "ПКФ ВераМед", Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2557</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016</p>	<p>РУ № РЗН 2018/7015</p>	<p>ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2552 РУ № ФСР 2010/08984 РУ № ФСР 2008/03226</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2558</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016)</p>	<p>РУ № РЗН 2018/6790</p>	<p>ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия</p>



Руководитель органа

ЗЗЗ
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 6

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

<p>Бинт марлевый медицинский размером не менее 7 м x 14 см (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93)</p>	<p>РУ № ФСП 2011/12070 РУ № ФСП 2011/09902 РУ № ФСП 2010/08341</p> <p>РУ № ФСП 2007/01317 РУ № ФСП 2010/06612 РУ № ФСП 2008/03792</p>	<p>ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия</p>
<p>Или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93 или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014 или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2555 РУ № ФСП 2008/03223</p> <p>РУ № РЗН 2015/2557</p> <p>РУ № РЗН 2018/7015</p> <p>РУ № РЗН 2015/2552 РУ № ФСП 2010/08984</p> <p>РУ № ФСП 2008/03226</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО "ПКФ ВераМед", Россия</p> <p>ООО «ХБК Навтекс», Россия</p> <p>ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия</p> <p>ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия</p>
<p>или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014 или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016)</p>	<p>РУ № РЗН 2015/2558</p> <p>РУ № РЗН 2018/6790</p>	<p>ООО «ХБК Навтекс», Россия</p> <p>ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия</p>



Руководитель органа

З.З.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 7

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Салфетки марлевые медицинские стерильные, размером не менее 16x14 см №10 (Салфетки марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 16427-93	РУ № РЗН 2015/2553 РУ № ФСР 2011/12069 РУ № ФСР 2011/12086 РУ № ФСР 2008/03789	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 16427-93	РУ № ФСР 2011/11141 РУ № ФСР 2007/01316	ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-006-10715071-2014	РУ № РЗН 2015/2554	ООО «ХБК Навтекс», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-001-71847378-2010	РУ № ФСР 2011/10161	ООО «НЬЮФАРМ», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ТУ 9398-001-32489652-94	РУ № ФСР 2011/09903	ООО «Медкомпресс+», Россия
или Салфетки медицинские из нетканого материала стерильные и нестерильные по ТУ 9393-002-55365591-2011)	РУ № ФСР 2011/12593	ООО «Ньюфарм», Россия



Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Лейкопластырь фиксирующий рулонный размером не менее 2 x 500 см (Лейкопластырь LEIKO фиксирующий медицинский или Лейкопластыри медицинские фиксирующие катушечные на тканевой, нетканой и полимерной основе «Импекс-Мед» или Лейкопластырь медицинский фиксирующий на полимерной, шелковой, нетканой, тканевой основах или Лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-015-45961725-2009 или Пластырь медицинский фиксирующий	РУ № ФСЗ 2008/01442	«Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластыри медицинские фиксирующие катушечные на тканевой, нетканой и полимерной основе «Импекс-Мед» или Лейкопластырь медицинский фиксирующий на полимерной, шелковой, нетканой, тканевой основах или Лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-015-45961725-2009 или Пластырь медицинский фиксирующий	РУ № ФСЗ 2008/02807	«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь медицинский фиксирующий на полимерной, шелковой, нетканой, тканевой основах или Лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-015-45961725-2009 или Пластырь медицинский фиксирующий	РУ № ФСЗ 2008/01959	«ФармЛайн Лимитед», Великобритания
или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip или Лейкопластыри медицинские фиксирующие или Лейкопластырь фиксирующий по ТУ 9393-004-01716953-2017) или Лейкопластырь медицинский фиксирующий по ТУ 9393-004-56334457-2007	РУ № ФСЗ 2010/07988	«ВАЙСИНЬ Медикал Ко., Лтд.», Китай
	РУ № ФСЗ 2011/09593	«Чанчжоу Хуалиань Неалф Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
	РУ № ФСЗ 2011/11252	"СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия
	РУ № ФСЗ 2008/01645	ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь
	РУ № РЗН 2017/6112	ООО «Бергус» Россия
	РУ № ФСР 2007/01017	ООО «Лейко», Россия

Руководитель органа

Зез
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с **20.04.2023** по **19.04.2026**

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 1,9 x 7,2 см (Лейкопластырь бактерицидный/перевязочный в наборах и отдельных упаковках или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный	РУ № ФСЗ 2010/06666	ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина
или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный	РУ № ФСЗ 2008/01495	«Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед»	РУ № ФСЗ 2009/03549	«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь бактерицидный	РУ № ФСЗ 2008/01958	«Фарм Лайн Лимитед», Великобритания
или Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010	РУ № ФСР 2008/03213	АО «ВЕРОФАРМ», Россия
или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006	РУ № РЗН 2014/1599	ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь
или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip	РУ № ФСЗ 2011/11252	"СФМ Госпитал Продактс ГмБХ", Германия
или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров	РУ № РЗН 2015/3108	«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017)	РУ № РЗН 2017/6618	ООО «Бергус» Россия
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	РУ № ФСР 2011/12017	ООО «Лейко», Россия

Руководитель органа

Зср
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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 № 10

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помеш. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

<p>Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 4 x 10 см (Лейкопластырь бактерицидный/перевязочный в наборах и отдельных упаковках)</p>	<p>РУ № ФСЗ 2010/06666</p>	<p>ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина</p>
<p>или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный</p>	<p>РУ № ФСЗ 2008/01495</p>	<p>«Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР</p>
<p>или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед»</p>	<p>РУ № ФСЗ 2009/03549</p>	<p>«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР</p>
<p>или Лейкопластырь бактерицидный</p>	<p>РУ № ФСЗ 2008/01958</p>	<p>«Фарм Лайн Лимитед», Великобритания</p>
<p>или Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010</p>	<p>РУ № ФСР 2008/03213</p>	<p>АО «ВЕРОФАРМ», Россия</p>
<p>или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006</p>	<p>РУ № РЗН 2014/1599</p>	<p>ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь</p>
<p>или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip</p>	<p>РУ № ФСЗ 2011/11252</p>	<p>"СФМ Госпитал Продактс ГмБХ", Германия</p>
<p>или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров</p>	<p>РУ № РЗН 2015/3108</p>	<p>«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР</p>
<p>или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017)</p>	<p>РУ № РЗН 2017/6618</p>	<p>ООО «Бергус» Россия</p>
<p>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</p>	<p>РУ № ФСР 2011/12017</p>	<p>ООО «Лейко», Россия</p>

Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 11

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vnici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

<p>Покрывало спасательное изотермическое размером не менее 160 x 210 см (Покрывало спасательное от перегревания или переохлаждения пострадавших по ТУ 9398-001-74050508-2005</p>	<p>PV № ФСП 2010/06812</p>	<p>ООО «ШАНС», Россия</p>
<p>или Покрывало спасательное для пострадавших от перегревания или переохлаждения, для комплектации аптечек первой медицинской помощи (Rettungsdecke)</p>	<p>PV № ФСЗ 2011/08867</p>	<p>«Лайна-Верке ГмБХ», Германия</p>
<p>или Покрывало спасательное «Защита» для предохранения от переохлаждения или перегрева по ТУ 9398-001-27955879-2014)</p>	<p>PV № РЗН 2015/3146</p>	<p>ЗАО «ВИБА», Россия</p>



Руководитель органа

Зя
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vnici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Ножницы для разрезания повязок (Инструменты режущие по ТУ 9433-285-07613444-2010 или Инструменты медицинские хирургические или Инструменты медицинские хирургические режущие или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями или Ножницы медицинские для разрезания повязок по Листеру, размеры 11,5 см; 14,5 см; 18,0 см; 20,0 см или Инструменты хирургические ЦИЛИТА режущие и ударные с острой (режущей) кромкой) или Ножницы для разрезания повязок по Листеру по ТУ 32.50.13-196-10973749-2019	РУ № ФСР 2010/07370 РУ № РЗН 2015/3121 РУ № ФСЗ 2008/02888 РУ № ФСЗ 2010/07112 РУ № ФСЗ 2010/07104 РУ № РЗН 2015/2724 РУ № ФСЗ 2008/02700 РУ № РЗН 2021/14208	ОАО «МИЗ им. Горького», Россия «Сурджикон ЛТД», Пакистан «СУРДЖИВЕЛЛ», Пакистан «Орто Селект ГмБХ» («Орто Селект, Имплант Технолджи ГмБХ»), Германия «Линватек Корпорэйши», США «Джерман Хелекере Индастрис (ПВТ) ЛТД.», Пакистан «ЦИЛИТА ЛТД», Великобритания ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия
--	--	--



Руководитель органа

З.С.
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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 № 13

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Инструкция по оказанию первой помощи с применением аптечки для оказания первой помощи работникам		
Футляр Сумка		



Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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