

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.CN32001.04ИБФ1.ОСП21.17440

Срок действия с 21.02.2022 по 20.02.2025

**ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ** № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП21, Общество с ограниченной ответственностью «ЦСМ», 197198, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. Муниципальный округ Введенский, пр-кт Большой П.с., д. 27/1, литера А

**ПРОДУКЦИЯ** Изделия медицинские вспомогательные для отбора биологических проб и лабораторных исследований (см. приложения №1-2).  
Серийный выпуск.

код ОКПД2  
32.50.50.000

код ТН ВЭД  
3926909709

**СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ**  
ГОСТ Р 50444-2020, ГОСТ ISO 6710-2011

**ИЗГОТОВИТЕЛЬ** «Нингбо Хай-Тек Юникмед Импорт энд Экспорт Ко., ЛТД.», КИТАЙ,  
(«NINGBO HI-TECH UNICMED IMP. & EXP. CO., LTD.»). Адрес: 11/F, Green Town Lvyuan Tower,  
588 Canghai Road, Ningbo, 315040, China

**СЕРТИФИКАТ ВЫДАН** Обществом с ограниченной ответственностью «МР МЕД», Адрес: Россия,  
191119, город Санкт-Петербург, набережная Обводного канала, дом 93А, литер А, помещение 1045,  
ИНН: 7838048109, ОГРН: 1167847057388, телефон: +7 (812) 647-74-47,  
электронная почта: commerce@med-mr.com

**НА ОСНОВАНИИ** ПИ № 06/044-2017 от 15.06.2017, Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», аттестат аккредитации RA.RU.21МД11 от 07.04.2015, срок действия – бессрочный; Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2013/401 от 01.03.2017 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР).



Проверка подлинности сертификата соответствия

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

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 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 № 1

К сертификату соответствия РОСС RU.CN32001.04ИБФ1.ОСП21.17440  
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 21.02.2022 по 20.02.2025

#### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП21

Общество с ограниченной ответственностью «ЦСМ»

197198, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. Муниципальный округ Введенский, пр-кт Большой П.с., д. 27/1, литера А

#### Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОКПД2/ код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
32.50.50.000/ 3926909709	Изделия медицинские вспомогательные для отбора биологических проб и лабораторных исследований. 1. Пробирки MR (микропробирки MR) полимерные различных форм и размеров стерильные (вид 108750) или нестерильные (вид 108740), в том числе с пробкой или крышкой. 2. Пробирки вакуумные MR различных форм и размеров для взятия, хранения и транспортировки проб крови с наполнителями или без наполнителей в штативах и без штатива (виды: 293370, 293400, 293420, 293470, 293480, 293500, 293540, 293570, 293600, 293630, 293640, 293660, 293710, 293750, 293760). 3. Пробирки для взятия капиллярной крови MR с капилляром и без капилляра (вид 234780). 4. Зонд для отбора проб с тампоном MR без пробирки и в пробирке с наполнителями или без наполнителей (виды: 259780, 261820). 5. Держатели для игл MR различных конфигураций одноразовые и многоразовые (вид 144080). 6. Луэр-адапторы MR (вид 31869). 7. Изделия для укупорки пробирок: пробки MR, крышки MR, в том числе винтовые (вид 139750). 8. Кюветы MR (вид 324430), лотки MR (вид 108730), штативы MR (вид 108730), планшеты MR, в том числе с крышкой (вид 327170). 9. Пипетки серологические MR (вид 187270).	Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2013/401 от 01.03.2017 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения



**Руководитель органа**

*J.K.*  
подпись

Г.М. Карапетян  
инициалы, фамилия

**Эксперт**

*K.M.K.*  
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.CN32001.04ИБФ1.ОСП21.17440  
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 21.02.2022 по 20.02.2025

#### ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП21

Общество с ограниченной ответственностью «ЦСМ»

197198, г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. Муниципальный округ Введенский, пр-кт Большой П.с., д. 27/1, литера А

#### Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОКПД2/ код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
32.50.50.000/ 3926909709	10. Пипетки для переноса жидкостей MR (по типу Пастера) (вид 187270). 11. Наконечники для дозаторов MR (автоматических пипеток) с фильтрами и без фильтров, в том числе в штативах (вид 292810). 12. Петли MR и иглы MR бактериологические (вид 297830). 13. Чашки Петри MR (вид 177490). 14. Шпатели Дригальского MR (вид 297830). 15. Контейнеры MR для взятия проб, транспортировки и хранения биологического материала (виды: 121940, 259780). 16. Стаканы MR, колбы MR, цилиндры MR (вид 336120). 17. Кассеты гистологические MR (вид 336250). 18. Жгуты MR одноразовые (вид 210380) и многоразовые (210370).	Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2013/401 от 01.03.2017 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения



Руководитель органа

*J.K.*

подпись

Г.М. Карапетян

инициалы, фамилия

Эксперт

*M.K.M.*

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