

# СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС LV.ИМ41.Н00243

Срок действия с 22.10.2012 по 21.10.2015  
№ 0959656

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.0001.11ИМ41  
ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ И ДЕКЛАРИРОВАНИЯ"  
123308, г. Москва, ул. Мневники, дом № 3, корпус 1 телефон: +7 (495) 783-42-17, факс: 783-42-17

ПРОДУКЦИЯ Центрифуги медицинские серии СМ, модели:  
СМ-6, СМ-6М, СМ-6МТ, СМ-70, СМ-70М, СМ-70М-07, СМ-70М-09,  
СМ-70М-12, СМ-50М, СМ-50

код ОК 005 (ОКП):

94 4300

Серийный выпуск

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 50444-92 (р.р. 3, 4), ГОСТ Р 51350-99 (МЭК 61010-1-90), ГОСТ Р МЭК 61010-2-020-99

код ТН ВЭД России:

8421 19 200 9

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ELMI Ltd., Республика Латвия, 5-66 Pavasara gatve,  
Riga, LV-1082, Latvija.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

ELMI Ltd., Республика Латвия, 5-66 Pavasara gatve, Riga, LV-1082, Latvija,  
телефон: (495) 411-90-23

НА ОСНОВАНИИ

протокола испытаний № 1-Н-12/654 от 12.10.2012 ИЛЦ ГОУ ДПО "Российская медицинская академия последипломного образования Министерства здравоохранения Российской Федерации", рег. № РОСС RU.0001.21ИМ60, 24.06.2010 – 24.06.2015  
Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития ФС № 2006/1421 15.09.2006 - 15.09.2016

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Маркирование продукции знаком соответствия допускается.



Руководитель органа

М.П.

Эксперт

И. Д. Коновалова

инициалы, фамилия

Д.Ф. Зубарев

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

Общество с ограниченной ответственностью

# «Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1

Аттестат аккредитации: РОСС RU.0001.11ИМ41

Исх. № 191

Всем заинтересованным лицам

от «12» октября 2012 г.

В порядке информации сообщаем следующее.

В соответствии с документом: «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования в рамках Системы сертификации ГОСТ Р» от 15.07.2011, подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение Постановления Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» ( в редакции Постановления Правительства РФ от 13 ноября 2010 г. № 906 «О внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 г. №982»), постановление Правительства Российской Федерации № 753 от 15 сентября 2009 года «Об утверждении технического регламента о безопасности машин и оборудования», не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКП*
Центрифуги медицинские серии СМ, модели: СМ-6, СМ-6М, СМ-6МТ, СМ-70, СМ-70М, СМ-70М-07, СМ-70М-09, СМ-70М-12, СМ-50М, СМ-50, изготовитель: ELMi Ltd., Республика Латвия, 5-66 Pavašara gatve, Rīga, LV-1082, Latvija	94 4300

\*идентификация указанной в таблице продукции посредством кода ОКП проведена в соответствии с Общероссийским классификатором продукции ОК 005-93

Руководитель ОС



Д.Ф. Зубарев



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
FEDERAL SERVICE OF HEALTH CARE AND SOCIAL DEVELOPMENT CONTROL

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
**REGISTRATION CERTIFICATE**  
ФС №2006/1421

ДЕЙСТВИТЕЛЬНО с 15 сентября 2006 года до 15 сентября 2016 года

ИЗДЕЛИЕ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

*Центрифуги медицинские серии СМ, модели: СМ-6, СМ-6М,  
СМ-6МТ, СМ-70, СМ-70М, СМ-50.*

ПРОИЗВОДИТЕЛЬ *ELMI Ltd., Республика Латвия.*

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ВНЕСЕНО В ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР  
ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ И МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ

Государственная регистрация предусматривает надзор за производством  
в целях обеспечения безопасности, качества, эффективности  
зарегистрированных изделий медицинского назначения и медицинской техники

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения  
и социального развития

