



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.ИМ02.Н17802

Срок действия с 29.06.2016г. по 29.06.2019г.

№ 1758748

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № RA.RU.11ИМ02
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ АНО «ВНИИИМТ»

Россия, 129301, г. Москва, ул. Касаткина, д. 3 тел. (495)-683-97-92, факс (499)-187-89-54
e-mail: im02@bk.ru

ПРОДУКЦИЯ Биоимплантаты из компонентов соединительных тканей для детской и взрослой травматологии и ортопедии в следующих исполнениях (см. приложение на 1 листе)

Серийный выпуск. ТУ 9398-001-691015713-2011

КОД ОК 005 (ОКП):

93 9818

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-4-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-6-2011, ГОСТ ISO 10993-9-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ Р 50444-92 (р.р. 3, 5, 8)

КОД ТН ВЭД России:

9021 29 000 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ Общество с ограниченной ответственностью «ЛИОСЕЛЛ»
(ООО «ЛИОСЕЛЛ»)
Россия, 443099, г. Самара, ул. Чапаевская, д. 89
ИНН 6317085639

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН Общество с ограниченной ответственностью «ЛИОСЕЛЛ»
(ООО «ЛИОСЕЛЛ»)
Россия, 443099, г. Самара, ул. Чапаевская, д. 89
тел. (846) 260-10-89

НА ОСНОВАНИИ протоколов испытаний № 16-857 от 15.06.2016г. ИЦ МИ АНО «ВНИИИМТ» № RA.RU.21ИМ04; № 00673 от 12.11.2015г., № 00488 от 19.05.2014г. ИЛ ООО «ННЦ токсикологической и биологической безопасности медицинских изделий» № РОСС RU.0001.21ИМ55; Регистрационное удостоверение № ФСР 2012/ 12546 от 14.03.2012г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Маркирование продукции производится знаком соответствия Системы сертификации ГОСТ Р при добровольной сертификации продукции



Руководитель органа

Эксперт

подпись

подпись

Е.И. Полянская
инициалы, фамилия

В.В. Русова
инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

№ **0936305**

ПРИЛОЖЕНИЕ

РОСС RU.ИМ02. Н17802

К сертификату соответствия № _____

**Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия**

код ОК 005 (ОКП) код ТН ВЭД России	Наименование и обозначение продукции, ее изготовитель	Обозначение документации, по которой выпускается продукция
---------------------------------------	--	---

93 9818
9021 29 000 0



Биоимплантаты из компонентов соединительных тканей для детской и
взрослой травматологии и ортопедии в следующих исполнениях:

- крошка спонгиозная;
- крошка спонгиозная деминерализованная;
- блоки;
- цилиндры;
- фрагменты;
- полоски;
- клинья;
- один блок с соединительнотканной полоской;
- два блока с соединительнотканной полоской;
- порошок деминерализованный;
- порошок минерализованный.



Руководитель органа _____

Эксперт _____


подпись

подпись

Е.И. Полянская
инициалы, фамилия

В.В. Русова
инициалы, фамилия