



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 15 октября 2014 года № ФСР 2010/08251

На медицинское изделие

Гель электродный контактный для электрофизиологических исследований и электростимуляции «Унигель» по ТУ 9398-004-76063983-2005

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью «Гельтек-Медика»
(ООО «Гельтек-Медика»), Россия,
115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 8

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью «Гельтек-Медика»
(ООО «Гельтек-Медика»), Россия,
115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 8

Место производства медицинского изделия
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-5133/35691 от 07.10.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9857

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 15 октября 2014 года № 7032
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0009835



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 15 октября 2014 года № ФСР 2010/08251

Лист 1

На медицинское изделие

Гель электродный контактный для электрофизиологических исследований и
электростимуляции «Унигель» по ТУ 9398-004-76063983-2005:

Место производства:

115201, Москва, 1-й Варшавский проезд, д. 2, стр. 7;

143530, Московская область, Истринский район, г. Дедовск, ул. Набережная Речфлота, д. 1

З

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0007877





МИНИСТЕРСТВО ПРОМЫШЛЕННОСТИ
И ТОРГОВЛИ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ООО «Гельтек-Медика»

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО
ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И
МЕТРОЛОГИИ
(Росстандарт)**

info@geltek-medica.ru

Китайгородский проезд, д. 7, стр. 1, Москва, 109074

Тел: (499) 236-03-00; факс: (499) 236-62-31

E-mail: info@gost.ru

<http://www.gost.ru>

ОКПО 00091089, ОГРН 1047706034232

ИНН/ КПП 7706406291/770601001

28.02.2017 № 2836-ОМ/03

На №

┌

Управление технического регулирования и стандартизации Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии рассмотрело Ваше обращение от 09 января 2017 г. № 442 по вопросу обязательной сертификации продукции и сообщает.

В соответствии с Постановлением правительства Российской Федерации от 1 декабря 2009 г. № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» продукция – медицинские изделия (контактные среды (гели, жидкости, пасты) для УЗИ, физиотерапии, ЭКГ и других электрофизиологических исследований, салфетки влажные стерильные для ухода за веками), коды ОКП 93 9857, 93 9860, 93 9890 не подлежат обязательному подтверждению соответствия в форме обязательной сертификации и в форме декларирования о соответствии.

И.о. начальника Управления
технического регулирования и стандартизации

О.В.Мезенцева

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Федеральное агентство по техническому регулированию и
метрологии.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 1161EA000300C2018D02
Кому выдан: Мезенцева Оксана Васильевна
Действителен: с 24.06.2016 до 24.06.2017

К.В. Кострова
Тел.(499)236-75-13