



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС АТ.ПБ.44.Н13606

Срок действия с 26.09.2022 по 25.09.2025

№ 1473314

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ рег. № RU.RU.11ПБ44

Общество с ограниченной ответственностью "Рус-Тест". Адрес: 121357, МОСКВА Г, КУТУЗОВСКИЙ ПР-КТ, ДОМ 67, КОРПУС 2, ПОМ V КОМ 6 ОФ 27. Аттестат аккредитации RU.RU.11ПБ44.
Тел. +7 (977) 482-16-81, email: os-rus-test@mail.ru

ПРОДУКЦИЯ

ЭКГ – электроды серии Skintact, типов CT, F, FS, PD, T, TS, W и принадлежности к ним типа RT, FIX. Торговая марка: Skintact.
Серийный выпуск

код ОК
26.60.12.120

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

По спецификации изготовителя

код ТН ВЭД
9018 19 900 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

LEONHARD LANG GMBH (Австрия)

Адрес: Австрия, Archenweg 56 A-6020 Innsbruck, Austria

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «Атрика»

Адрес: РФ, 123557, ГОРОД МОСКВА, УЛИЦА ГРУЗИНСКАЯ Б., ДОМ 20, 3-й этаж. Код ОК 33.10.037.
ОГРН: 1027739051955, телефон: +7 495-995-8033, адрес электронной почты: atrika@yandex.ru

НА ОСНОВАНИИ

Протокола испытаний № РТ/22 - 4286 от 26.09.2022 года, выданного Испытательным Центром «Атрика»,
аттестат аккредитации RU.RU.ИЛ05РТ

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: 1с



Руководитель органа

T.H. Gusarova
подпись

Т.Н. Гусарова

инициалы, фамилия

Эксперт

A.S. Gusarova
подпись

А.С. Гусаров

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 25 мая 2011 года № ФСЗ 2011/09805

На медицинское изделие

ЭКГ электроды серии Skintact, типов CT, F, FS, PD, T, TS, W и принадлежности для крепления типа RT, FIX

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

"Леонард Ланг ГмбХ", Австрия,

Leonhard Lang GmbH, Archenweg 56, A-6020 Innsbruck, Austria

Производитель

"Леонард Ланг ГмбХ", Австрия,

Leonhard Lang GmbH, Archenweg 56, A-6020 Innsbruck, Austria

Место производства медицинского изделия

Leonhard Lang GmbH, Archenweg 56, A-6020 Innsbruck, Austria

Номер регистрационного досье № 13163 от 15.04.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9377

приказом Росздравнадзора от 25 мая 2011 года № 2941-Пр и приказом от 26 октября 2016 года № 11537-О замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0025277