



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**  
от 25 июня 2015 года № РЗН 2015/2799

На медицинское изделие

Термометр бесконтактный инфракрасный, модель DT-8836 с принадлежностями

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Витал Райз" (ООО "Витал Райз"),  
Россия, 350047, Краснодарский край, г. Краснодар, ул. Крутовая, д. 26

Производитель

"Шеньчжень Калибёр Индастриз Ко., Лтд", Китай,  
Shenzhen Calibeur Industries Co., Ltd, B46 Bldg., 2nd. Ind. Zone, Tanglang Xili,  
Shenzhen 518055, Guangdong, China

Место производства медицинского изделия

B46 Bldg., 2nd. Ind. Zone, Tanglang Xili, Shenzhen 518055, Guangdong, China

Номер регистрационного досье № РД-6143/51774 от 26.01.2015

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4120

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 25 июня 2015 года № 4341  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



М.А. Мурашко

0009062



# СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС СНАМ04.Н00732/20

Срок действия с 07.02.2020 по 06.02.2023

№ 0537743

## ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

рег. № RA.RU.11AM04, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью "ВОСТОК-ЗАПАД", 109029, РОССИЯ, город Москва, Сибирский проезд, дом 2, строение 8, комната 4,

## ПРОДУКЦИЯ

Бесконтактный инфракрасный термометр торговой марки «Airata» модели AD-801. Серийный выпуск

РОС ОК  
28.31.51

## СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

сертификации изготовителя

РОС ТН ВЭА  
9025192000

## ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Airata intelligent technology co. LTD.

Место нахождения: 4th floor, building 26, Smart Phone Industrial Park, intersection of Xingang avenue and Benmin road, Zhengzhou Airport Economy Zone, Zhengzhou, 450006, China.

## СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «ЛАКСАР».

Место нахождения: Россия, 107078, город Москва, переулок Орликов, дом 6, этаж 1, помещение II, офис 9.

ОГРН 1197746631026

## НА ОСНОВАНИИ

протокола испытаний № Г20200207-226 от 07.02.2020 года Испытательной лаборатории Общества с ограниченной ответственностью «Интер», аттестат аккредитации РОСС RU.31787.04ФРЕ06.

## ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Для изготовления, срок годности, условия хранения указаны в прилагаемой к продукции товароопроводительной документации и/или на упаковке и/или каждой единице продукции.

Схема сертификации: ЛС



Руководитель органа

Эксперт

Д.М. Беляев  
руководитель органа

Р.Ф. Мирзатов  
эксперт

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Акционерное Общество "Арнест"

зарегистрировано Межрайонной инспекцией Министерства Российской Федерации по налогам и сборам № 8 по Ставропольскому краю, дата регистрации 11.09.2002, ОГРН 1022603621798

Место нахождения: 357107, Россия, край Ставропольский, город Невинномысск, улица Комбинатская, Дом 6  
Телефон: +7(86554)5-41-05, Адрес электронной почты: arnest@arnest.ru

в лице Генерального директора Попова Сергея Анатольевича

заявляет, что

Средство дезинфицирующее Symphony Expert Эвкалипт в аэрозольной упаковке

выпускаемое по ТУ 20.20.14-141-00204263-2018

Серийный выпуск

изготовитель

Акционерное Общество "Арнест"

Место нахождения: 357107, Россия, край Ставропольский, город Невинномысск, улица Комбинатская, Дом 6

Код ОКПД 2: 20.20.14.000, Код ТН ВЭД ЕАЭС: 3808949000

соответствует требованиям

ГОСТ 12.1.007-76 п.п. 1.2; 1.3, «Нормативные показатели безопасности и эффективности дезинфекционных средств, подлежащие контролю при проведении обязательной сертификации» № 01-12/75-97 п.п. 1.1, 2.1, 5.1

Декларация принята на основании Протокола испытаний № 248/ДС-18 от 23.10.2018 года, выданного Испытательной лабораторией медицинских изделий Федерального государственного бюджетного учреждения "Федеральный научно - клинический центр физико-химической медицины Федерального медико-биологического агентства" (регистрационный номер аттестата аккредитации RA.RU.21MH25).

Свидетельства о государственной регистрации № KG.11.01.09.002.E.004718.11.18 от 27.11.2018 г., Департамент профилактики заболеваний и государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Кыргызской Республики

Дата принятия декларации 29.11.2018

Декларация о соответствии действительна до 28.11.2021

М.П.

С. А. Попов

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва" Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию", 117418, Российская Федерация, город Москва, Нахимовский проспект, дом 31

Телефон +7(495)668-27-42, факс, адрес электронной почты info@rostest.ru

Аттестат аккредитации № RA.RU.10AЯ46 дата внесения в реестр аккредитованных лиц 27.04.2015 года, выдан Федеральной службой по аккредитации

Дата регистрации 29.11.2018, регистрационный номер декларации РОСС RU Д-RU.AЯ46.B.00391/18

М.П.

Зам. руководителя О.В. Иванова



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 05 октября 2020 года № РЗН 2020/12206

Действительно до 1 января 2021 г.

На медицинское изделие

Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРНЗ"  
по ТУ 32.50.50-121-18163033-2020 (серийные номера с 010000 по 100000)

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Открытое акционерное общество "ИСТОК-АУДИО ИНТЕРНЭШНЛ"  
(ОАО "ИАИ"), Россия, 141190, Московская область, г. Фрязино, ул. Вокзальная, д. 2а

Производитель

Открытое акционерное общество "ИСТОК-АУДИО ИНТЕРНЭШНЛ"  
(ОАО "ИАИ"), Россия, 141190, Московская область, г. Фрязино, ул. Вокзальная, д. 2а

Место производства медицинского изделия  
см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-36539/76573 от 30.09.2020

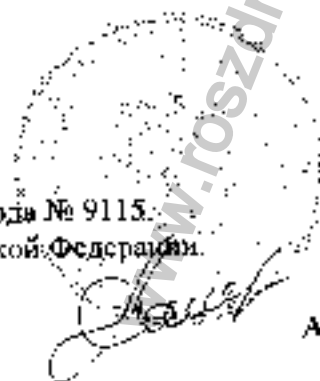
Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 05 октября 2020 года № 9115,  
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0048987

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 05 октября 2020 года № РЗН 2020/12206

Действительно до 1 января 2021 г.

Лист 1

На медицинское изделие

Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРИЗ"  
по ТУ 32.50.50-121-18163033-2020 (серийные номера с 010000 по 100000),  
варианты исполнения:

I Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРИЗ"

в исполнении "ИСТОК-БРИЗ 60" (серийные номера с 010000 по 100000), в составе:

1. Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРИЗ 60" - 1 шт.
2. Бактерицидная лампа - 2 шт.
3. Противопылевой фильтр - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
5. Тара упаковочная - 1 шт.
6. Опора передвижная - 1 шт. (при необходимости).

II Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРИЗ"

в исполнении "ИСТОК-БРИЗ 120" (серийные номера с 010000 по 100000), в составе:

1. Рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный "ИСТОК-БРИЗ 120" - 1 шт.
2. Бактерицидная лампа - 2 шт.
3. Противопылевой фильтр - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
5. Тара упаковочная - 1 шт.
6. Опора передвижная - 1 шт. (при необходимости).

Место производства:

1. ОАО "ИАИ", Россия, 141190, Московская область, г. Фрязино, ул. Вокзальная, д. 2а.
2. ОАО "ИАИ", Россия, 141190, Московская область, г. Фрязино, Заводской пр-д, д. 3,  
эт. 4, пом. №4.

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения

А.В. Самойлова

0078989



ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН  
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

УПРАВЛЕНИЕ ФЕДЕРАЛЬНОЙ СЛУЖБЫ ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ И  
БЛАГОПОЛУЧИЯ ЧЕЛОВЕКА ПО ГОРОДУ МОСКВЕ  
ГЛАВНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ САНИТАРНЫЙ ВРАЧ ПО ГОРОДУ МОСКВЕ  
РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ, МОСКВА

Управление Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека по городу Москве

**СВИДЕТЕЛЬСТВО**  
о государственной регистрации

№ RU.77.01.34.015.E.001987.05.14

от 29.05.2014 г.

**Продукция:**

Универсальное моющее средство с антибактериальным эффектом: «Selena», «Greenfield», «Формула прогресса». Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 2383-031-90530954-2014 "Универсальное моющее средство с антибактериальным эффектом" Технические условия, Рецептуры: РЦ 2383-031/1-90530954-2014 - РЦ 2383-031/3-90530954-2014, Паспорта безопасности, Паспорта качества, Технологическая инструкция на производство. Изготовитель (производитель): ООО «ГРИНФИЛД РУС», адрес: 115230, г. Москва, Каширское шоссе, д.3, корп.1 (Адрес производства: 141101, Московская область, г. Щелково, ул. Фабричная, д.1) (Российская Федерация). Получатель: ООО «ГРИНФИЛД РУС», адрес: 115230, г. Москва, Каширское шоссе, д.3, корп.1 (Российская Федерация).

Историческая справка: Данный документ является частью государственного реестра свидетельств о государственной регистрации

**соответствует**

Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования

Товары бытовой химии

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

Заявление № 01908 от 18.05.2014 г. Протоколы ИЦ ФБУЗ "Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве" (Аттестат аккредитации № ГСЭН.RU.ЦОА.021) №4414 12-Т от 29.04.2014 г., ИЛЦ филиала ФБУЗ "Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве" в Зеленоградском АО (Аттестат аккредитации № ГСЭН.RU.ЦОА.021) №204/5.4 от 12.03.2014 г., экспертное заключение ФБУЗ "Центр гигиены и эпидемиологии в городе Москве" №77.01.12.П.001972.05.14 от 08.05.2014 г.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставки подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа, выдавшего документ



*(Handwritten signature)*  
Ф. И. О. (подпись)



Андреева Е.Е.

М. П.