

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
ГОССТАНДАРТ РОССИИ



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.ИМ02.В12671

Срок действия с 28.03.2005г. по 28.03.2008г.

6563028

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.0001.11ИМ02
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ И БЫТОВЫХ ЭЛЕКТРИЧЕСКИХ
ПРИБОРОВ ГУН "ВНИИИМТ" МИНЗДРАВА РОССИИ

129301, Москва, ул. Касаткина, 3
тел. 683-97-92 факс 187-89-54

ПРОДУКЦИЯ ИНГАЛЯТОРЫ УЛЬТРАЗВУКОВЫЕ
"ВУЛКАН-1", "ВУЛКАН-2"

Серийный выпуск. TV 1-720-0025-91

код ОК 005 (ОКП):

94 4460

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92
(МЭК 601-1-88), ГОСТ Р 50267.0.2-95
(МЭК 601-1-2-93)

код ТН ВЭД России:

9018 90 410 0

ИЗГОТОВИТЕЛЬ ОАО "УТЕС"
432002, Ульяновск, ул. Крымова, 14
ИНН 7303006406

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН ОАО "УТЕС"
432002, Ульяновск, ул. Крымова, 14
тел. (842-2) 42-90-34 факс 42-17-86

НА ОСНОВАНИИ акта № 537ИК от 25.03.2005г. инспекционной проверки ОС
МИ и БЭП ВНИИИМТ № РОСС RU.0001.11ИМ02; протоколов испы-
таний №№ 1209/16 от 22.03.2005г. ИЦ МИ и БЭП ВНИИИМТ
№ РОСС RU.0001.21ИМ04; 05-02/05, 06-02/05 от 04.02.2005г.
ИЛ СВТ и ИТ ЭМС № РОСС RU.0001.21МЭ01

Регистрационные удостоверения Минздрава России
№№ 29/06040400/1259-01 от 17.01.2001г., 29/06020301/2291-
01 от 30.08.2001г.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Маркирование продукции производится
знаком соответствия по ГОСТ Р 50460-92
рядом с товарным знаком.



Руководитель органа

Эксперт

подпись

подпись



Е.П.Владова
инициалы, фамилия

Е.Е.Борисова
инициалы, фамилия

Сертификат имеет юридическую силу на всей территории Российской Федерации



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ 29/06040400/1259-01 от 17 января 20 01 года

Действительно до 10 апреля 20 10 года

МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

Ингалятор ультразвуковой "Вулкан-1"

НОРМАТИВНЫЙ ДОКУМЕНТ ТУ1-720-0025-91
"Ингалятор ультразвуковой "Вулкан-1"

ОРГАНИЗАЦИЯ-РАЗРАБОТЧИК
ОАО "Утес", г.Ульяновск ОКПО 07565461

ПРЕДПРИЯТИЕ-ПРОИЗВОДИТЕЛЬ
ОАО "Утес", г.Ульяновск ОКПО 07565461

**ЗАРЕГИСТРИРОВАНО В РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ВНЕСЕНО В ГОСУДАРСТВЕННЫЙ РЕЕСТР МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ**

Государственная регистрация предусматривает периодический контроль производства в целях обеспечения качества, эффективности и безопасности медицинских изделий, разрешенных к применению в медицинской практике.

Руководитель Департамента государственного контроля качества, эффективности, безопасности лекарственных средств и медицинских изделий



Handwritten signature

УАБРИЕВ
(Фамилия)