

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



Сидоров

УАБРИЕВ
(Фамилия)