

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ



№ РОСС.RU.04ССН0.01824

Срок действия с 19.08.2022 по 18.08.2025

№ 02868

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

Общества с ограниченной ответственностью "Международный стандарт", 127030, РОССИЯ, город Москва, улица Новослободская, дом 20, этаж 2, помещение I, комната 15, офис 88к, Телефон: +79055740063, Адрес электронной почты: gost-st@mail.ru

Регистрационный номер аттестата аккредитации: РОСС RU.32509.04ССН0.0С01

ПРОДУКЦИЯ

Флюорограф цифровой "АРС-Флюоро", с принадлежностями; (согласно приложению бланки №01293, №01294, №01296-№01298, №01304-01318)
Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 26.60.11-012-86112671-2021
Серийный выпуск

код ОК

26.60.11.113

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ Р 50444-2020; ГОСТ 26140-84; ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010; ГОСТ Р МЭК 62366-2013; ГОСТ Р МЭК 60601-1-6-2014; ГОСТ Р МЭК 60601-1-3-2013; ГОСТ Р 50267.2.54-2013; ГОСТ ИЕС 62220-1-2011; ГОСТ ИЕС 60825-1-2013; ГОСТ Р МЭК 62304-2013; ГОСТ Р ИСО/МЭК 12119-2000; ГОСТ Р ИСО/МЭК 9126-93; ГОСТ Р ИСО/МЭК ТО 9294-93; ГОСТ Р 51188-98; ГОСТ 28195-89; ГОСТ Р ИСО 15223-1-2020; ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014

код ТН ВЭД

9022140000

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

Общество с ограниченной ответственностью "Севкавренгтен-Д".

Место нахождения: 361115, Россия, Кабардино-Балкарская Республика, город Майский, улица 9 Мая, дом 181, ИНН 0703006616, ОГРН 1080719000713

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью "Севкавренгтен-Д".

Место нахождения: 361115, Россия, Кабардино-Балкарская Республика, город Майский, улица 9 Мая, дом 181, ИНН 0703006616, ОГРН 1080719000713. Телефон: +7(86633) 2-14-75. Адрес электронной почты: admin@skrz.ru

НА ОСНОВАНИИ

Протокола испытаний № 2021-12-09-001 от 09.12.2021 г., выданного Испытательной лабораторией технических средств по требованиям безопасности ООО «Электронтест» (Аттестат аккредитации RA.RU.21ИМ45 от 28.01.2016 г.), Протокола № 04М-12-21 от 08.12.2021 г., выданного Испытательной лабораторией ООО «ЕЦИСП», (Аттестат аккредитации RA.RU.21ИНС28), Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения. Сертификат системы менеджмента качества ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (ISO 9001:2015) № 04ЕАС1.СМ.04320 от 21.03.2022 г. Орган по сертификации ООО «ГОРТЕСТ», регистрационный номер РОСС RU.32028.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: Зс.



Руководитель органа

Эксперт

Подпись
Подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01293

ПРИЛОЖЕНИЕ

РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 1

К сертификату соответствия №

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	Флюорограф цифровой "АРС-Флюоро" по ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, с принадлежностями в составе: 1.1 Стойка-штатив - 1 шт.: - Стойка-штатив универсальная БРС в исполнениях БРС-А, БРС-Д, производства ООО «Севкавренгентен- Д», Россия, РУ № ФСР 2012/13784. 1.2 Диафрагма (коллиматор) - 1 шт.: - Диафрагма (коллиматор) Optica, модели: OPTICA 10, OPTICA 20, OPTICA 30, OPTICA 40, производства Varex Imaging, США, Нидерланды; или - Диафрагма (коллиматор) Ralco R, модели: R 302, R 221, R 225, производства RALCO S.r.l., Италия. 1.3 Отсеивающая решетка (при необходимости) - не более 2 шт.: - Отсеивающая решетка JPI, модели: Grid 1000, производства Jungwon Precision Industries Healthcare Co, Ю. Корея; или - Отсеивающая решетка Soyee, модели: Soyee, производства Soyee Product Inc., Корея. 1.4 Ионизационная камера - 1 шт.: - Ионизационная камера VacuDAP, модели: VacuDAP, производства VacuTec Meßtechnik GmbH, Германия; или - Ионизационная камера SSMC, модели: Solid State MC 508, Solid State MC 601, производства Varex Imaging, США. 1.5 Устройство рентгеновское питающее высокочастотное - 1 шт.: - Устройство рентгеновское питающее EPS 45- 80 HIGH-VOLTAGE GENERATOR, с принадлежностями, производства «ЕМД Технолоджис», Канада (EMD Technologies, Canada), РУ № ФСЗ 2010/06234; или - Устройство рентгеновское питающее высокочастотное VZW, модели: VZW2556, VZW2558F, производства Коммьюникейшнс	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01294

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № **РОСС.RU.04ССН0.01824** лист 2

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	энд Пауэр Индастриз Канада, Инк. (СиПиАй), Канада (Communications & Power Industries Canada, Inc. (CPI), Canada); или - Устройство рентгеновское питающее, модели: INDICO IQ, CMP 200, CMP 200DR с принадлежностями, производства Communications & Power Industries Canada, Inc. (CPI), Канада; или - Устройства рентгеновские питающие по ТУ 9442-002- 75249059-2007 в следующих исполнениях: РПУ ВЧ/1, РПУ ВЧ/2 и РПУ ВЧ/3, производства ООО «НПП «ВЭЛИТ», Россия, РУ № ФСР 2008/02666; или - Устройство рентгеновское питающее высокочастотное Editor HFe, производства Spellman High Voltage Electronics GmbH, Германия; или - Устройство рентгеновское питающее передвижное среднечастотное микропроцессорное с автоматической индикацией дозы и системой самодиагностики УРСПас-"РЕНЕКС" по ТУ 9442-014-01416381-01, производства ООО «С.П. ГЕЛПИК», Россия, РУ № ФСР 2011/11000; или - Устройство рентгеновское питающее среднечастотное микропроцессорное с автоматической индикацией дозы на пациента и системой самодиагностики для работы с двумя высоковольтными генераторами напряжения "Ренекс-Автогн" по ТУ 9442-019-54839165- 2002, производства ООО «С.П. ГЕЛПИК», Россия, РУ № ФСР 2012/13652; или - Устройство рентгеновское питающее высокочастотное УРПв-"РЕНЕКС" по ТУ 9442-027-54839165-2005, производства ООО «С.П. ГЕЛПИК», Россия, РУ № ФСР 2010/07383; или - Устройство рентгеновское питающее высокочастотное ZR75PN,	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01318

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04CCN0.01824 лист 3

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	производства Spellman High Voltage Electronics (Suzhou Industrial Park) Co., Ltd., Китай. 1.6 Излучатель рентгеновский диагностический (рентгеновская трубка/кожух) - 1 шт.: - Излучатель рентгеновский диагностический RTM, модели: RTM 78 HS, RTM 782 HS, RTM 90 HS, RTM 92 HS, RTM 101 HS, RTM 102 HS, производства I.A.E. INDUSTRIA APPLICAZIONI ELETTRONICHE SpA, Италия; или - Излучатель рентгеновский диагностический RTC, модели: RTC 600 HS, RTC 700 HS, производства I.A.E. INDUSTRIA APPLICAZIONI ELETTRONICHE SpA, Италия; или - Излучатель рентгеновский с рентгеновской трубкой, варианты исполнения: E7864X, E7884X, E7869X, E7892X, E7895X, E7876X, производства Canon Electron Tubes & Devices Co., Ltd., Япония; или - Излучатель рентгеновский диагностический RAD, модели: RAD-12, RAD-13, RAD-14, RAD-44, RAD-56, RAD-60, RAD-68, RAD-92, производства Varex Imaging, США; или - Излучатель рентгеновский диагностический серии E, модели: E7242X, E7252X, E7876X, производства Canon Electron Tubes & Devices Co., Ltd., Япония. 1.7 Цифровой приемник изображения, с принадлежностями (с программным обеспечением и/или аппаратной частью (при необходимости)) - 1 шт. - Аппарат цифровой радиологии АэроДР, варианты исполнения: P-31, P-51, P-52, с принадлежностями, производства «Кonica Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № РЗН 2018/7682; или - Аппарат цифровой радиологии SKR3000, варианты	ТУ 26.60.11-010-86112671-2019, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17785 от 20 июля 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт


подпись

подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01296

ПРИЛОЖЕНИЕ

РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 4

К сертификату соответствия № _____

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	исполнения: Р-61, Р-71, Р-81, производства «Кonica Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № РЗН 2020/10453; или - Приёмник рентгенографический цифровой ViViX-S, с принадлежностями, модели: FXRD-1717SA, FXRD-1717SB, FXRD-1417SA, FXRD-1417SB, FXRD-1417WA, FXRD-1417WB, производства «Вьюворкс Ко., Лтд.», Республика Корея (VIEWWORKS Co., Ltd., Republic of Korea), РУ № РЗН 2015/2505; или - Плоскопанельный цифровой детектор с принадлежностями PaxScan, модели: PaxScan4343R, PaxScan4343RC, PaxScan4343W, PaxScan4336R, PaxScan4336Wv4, PaxScan4343CB, PaxScan4343DXV, производства Varex Imaging, США; или - Плоскопанельный цифровой детектор с принадлежностями FDXA, модели: FDXA3543RP, FDXA4343R, FDXA4343R-HD, FDXA3543RPW, производства «Кэнон Электрон Тюбс энд Дивайсез Ко., Лтд.», Япония (Canon Electron Tubes & Devices Co., Ltd., Japan); или - Детектор рентгеновский плоскопанельный серии FDX с принадлежностями, модели: FDX3543RP, FDX3543RPW, FDX4343R, производства «Кэнон Электрон Тюбс энд Дивайсез Ко., Лтд.», Япония (Canon Electron Tubes & Devices Co., Ltd., Japan), РУ № РЗН 2013/915; или - Устройство обработки рентгеновского изображения с принадлежностями, модели: 1417WCC, 1417WGC, 1717SCC, 1717SGC, производства «Рэйенс Ко., Лтд.», Корея (Rayence Co., Ltd., Korea), РУ РЗН 2016/4459. 1.8 Система получения и обработки рентгеновских медицинских	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01297

ПРИЛОЖЕНИЕ

РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 5

К сертификату соответствия №

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	изображений (при необходимости) - не более 2 шт.: - Система цифровой радиологии медицинская диагностическая на основе беспроводного детектора рентгеновского излучения DRX, с принадлежностями, варианты исполнения: Carestream DRX-1 System Wireless, Carestream DRX-1 System with DRX-1C Detector with DRX-1 Radio Channel 1 & 2, Carestream DRX-Transportable System Universal Mobile for DRX-1 & DRX-1C, Carestream DRX-Transportable System Field Portable for DRX-1 & DRX-1C, Carestream DRX-Mobile Retrofit Kit, Carestream DRX-1 System Channel 1 & 2 for OEM, Carestream DRX-1C OEM Package With DRX-1 Radio Channel 1 & 2, Carestream OEM DRX-1 Full System DRX-1C Detector with DRX-1 Radio Channel 1 & 2, Carestream DRX-1 System Detector for Channel 1 & 2, Carestream DRX-1C Wireless Detector With DRX-1 Radio Channel 1 & 2, Carestream DRX-1 System OEM Detector for Channel 1 & 2, Carestream DRX-1 System DRX-1C Detector with DRX-1 Radio Channel 1 & 2, производства «Кэарстрим Хэлс, Инк.», США (Carestream Health, Inc., USA), РУ № ФСЗ 2012/13085; или - Система получения и обработки рентгеновских медицинских изображений DSSD, производства ООО «Севкаврентген-Д», Россия, АЮРИ 468469.001; или - Комплекс аппаратно-программный для получения, обработки, передачи и архивирования цифровых медицинских рентгеновских изображений «ДИАРМ-МТ» по ТУ 9442-029-47245915-2008, производства Акционерное общество "МЕДИЦИНСКИЕ ТЕХНОЛОГИИ Лтд",	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01298

ПРИЛОЖЕНИЕ

РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 6

К сертификату соответствия №

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	Россия, РУ № ФСР 2008/02976; или - Система цифровой визуализации рентгенографических изображений DX-D на основе плоскопанельных детекторов (DR) с принадлежностями, производства «Агфа Н.В.», Бельгия (Agfa N.V., Belgium), РУ № РЗН 2017/5350; или - Система цифровой визуализации рентгенографических изображений на основе плоскопанельных детекторов (DR) с принадлежностями, производства «Агфа НВ», Бельгия (Agfa NV, Belgium), РУ № РЗН 2020/11683. 1.9 Дозиметр рентгеновского излучения клинический (при необходимости) - 1 шт.: - Дозиметры рентгеновского излучения клинические ДРК по ТУ 9441-109-31867313-2012, модели: ДРК-1, ДРК-1М, ДРК-1М-КТ, производства ООО НПП «Доза», Россия, РУ № РЗН 2014/1562; или - Дозиметр клинический для контроля радиологических процедур серии VacuDap System, варианты исполнения: VacuDap compact, VacuDap standart, VacuDap fluoro, VacuDap twin, VacuDap Bluetooth, VacuDap OEM, VacuDap - C, VacuDap - C duo, VacuDap - C Bluetooth, VacuDap 2004 OEM, производства «ВакуТек Медстехник ГмбХ», Германия, (VacuTec Medstechnik GmbH, Germany), РУ № ФСЗ 2012/11816. 1.10 Камера мультимедийная медицинская (при необходимости) - не более 5 шт.: - Камера лазерная мультимедийная, модель DRYPRO SIGMA 2 с принадлежностями, производства «Кonica Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № РЗН 2020/9645; или - Камера лазерная мультимедийная медицинская DRYPRO, модель 873 (Laser Imager DRYPRO Model 873) с	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01304

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 7

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	принадлежностями, производства «Коника Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № ФСЗ 2008/03309; или - Камера лазерная мультимедийная медицинская DRYPRO, модель 832 (Laser Imager DRYPRO, Model 832) с принадлежностями, производства «Коника Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № ФСЗ 2007/00692; или - Камера лазерная мультимедийная, модель DRYPRO SIGMA с принадлежностями, производства «Коника Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), РУ № ФСЗ 2012/12920; или - Камера мультимедийная термографическая Drystar 5302 с принадлежностями, производства «Агфа Н.В.», Бельгия (Agfa N.V., Belgium), РУ № ФСЗ 2008/02792; или - Камера мультимедийная термографическая Drystar AXYS с принадлежностями, производства «Агфа Н.В.», Бельгия (Agfa N.V., Belgium), РУ № ФСЗ 2008/01838; или - Камера мультимедийная термографическая Drystar 5503 с принадлежностями, производства «Агфа Н.В.», Бельгия (Agfa N.V., Belgium), РУ № ФСЗ 2008/02790; или - Устройство печати цифровых диагностических медицинских изображений "Horizon", исполнения: Ci, Ci-s, Ci-RAD, G, GS, GS-s, GS-RAD, G1, G2, XL, SF, производства «Кодоникс Инкорпорейтед», США (Codonics Incorporated, USA), РУ № РЗН 2016/3983; или - Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5700 Laser Imaging System для печати медицинских изображений, с принадлежностями, производства «Кэарстрим Хэлс, Инк.», США (Carestream Health Inc., USA), РУ № ФСЗ 2011/10352;	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01305

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 8

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	или - Камера лазерная мультимедийная DRYVIEW 5950 Laser Imaging System с принадлежностями, производства «Кэарстрим Хэлс, Инк.», США (Carestream Health Inc., USA), РУ № РЗН 2015/2380; или - Камера медицинская лазерная мультимедийная DryPix Prima (FM-DL 100) с принадлежностями, производства «ФУДЖИФИЛЬМ Корпорейшн», Япония (FUJIFILM Corporation, Japan), РУ № ФСЗ 2009/05959; или - Камера медицинская термографическая мультимедийная DRYPIX 2000 исполнения DRYPIX Lite с принадлежностями, производства «ФУДЖИФИЛЬМ Корпорейшн», Япония (FUJIFILM Corporation, Japan), РУ № РЗН 2013/911. 1.11 Комплекс аппаратно- программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований (АРМ врача) (при необходимости) - не более 5 шт.: - Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований «АрхиМед» по ТУ 9440-001-98944313-2007, производства ООО «Мед-Рей», Россия, РУ № ФСР 2008/02715; или - Комплексы аппаратно -программные для ввода, обработки и хранения диагностической информации в составе: АРМ врача-диагноста "Гамма Мультивокс Д1" и "Гамма Мультивокс Д2"; АРМ для просмотра изображений "Гамма Мультивокс П"; АРМ медицинской сестры/рентгенолаборанта "Гамма Мультивокс Р" и сервер базы данных "Гамма Мультивокс С" по ТУ 9452-	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

Ситников
Подпись
Чернышевский
Подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01306

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 9

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	005-42879986-2006, производства ООО «МП НПФ «ГАММАМЕД-П», Россия, РУ № ФСР 2011/10112; или - Комплекс программ для визуализации, обработки, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных «ЛИНС Махаон Рабочая станция врача» по ТУ 9442-233-38226244-2015 с принадлежностью. Варианты исполнения: 1. ЛИНС Махаон Рабочая станция врача: Рентген и УЗИ. 3. ЛИНС Махаон Рабочая станция врача: Ангиография. 4. ЛИНС Махаон Рабочая станция врача: Томография. 5. ЛИНС Махаон Рабочая станция врача: Томография 3D. 6. ЛИНС Махаон Рабочая станция врача: Максимальная, производства ООО «ЛИНС», Россия, РУ № РЗН 2017/5616; или - Комплекс программ для визуализации, архивирования и экспорта медицинских изображений и данных «ЛИНС Махаон DICOM Архив» по ТУ 9442-133-38226244- 2015 с принадлежностями. Варианты исполнения: 1. ЛИНС Махаон DICOM Архив Локальный. 2. ЛИНС Махаон DICOM Архив Стандарт. 3. ЛИНС Махаон DICOM Архив Эксперт. 4. ЛИНС Махаон DICOM Архив Максимальный. Принадлежности: 1. Лицензионный ключ для активации программного обеспечения «Web- интерфейс». 2. Лицензионный ключ для активации программного обеспечения «Просмотровая станция NetLite». 3. Лицензионный ключ для активации программного обеспечения «ЛИНС Махаон DICOM Worklist». 4. Лицензионный ключ для активации программного обеспечения «ЛИНС Махаон DICOM Маршрутизатор», производства ООО «ЛИНС», Россия, РУ № РЗН 2017/5621; или - Комплекс программ	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01307

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 10

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	для архивирования, протоколирования и экспорта медицинских данных и изображений «ЛИНС LookInside» по ТУ 5090-380-38226244-2015, варианты исполнения: 1. ЛИНС LookInside Радиологическая информационная система. 2. ЛИНС LookInside Автоматизированное рабочее место врача Lite. 3. ЛИНС LookInside Автоматизированное рабочее место врача Стандарт. 4. ЛИНС LookInside Автоматизированное рабочее место врача Эксперт, производства ООО «ЛИНС», Россия, РУ № РЗН 2017/5620; или - Комплекс аппаратно-программный автоматизированной обработки и протоколирования медицинских диагностических исследований (АРМ врача) DSSD, производства ООО «Севкаврентген-Д», Россия, АЮРИ 468469.001; или - Система получения, обработки и архивирования цифровых рентгеновских изображений под торговой маркой Millennium® по ТУ 9452-004-68428554-2012, производства ООО «Паритет - Рентген», Россия, РУ №РЗН 2013/27; или - Программный комплекс автоматизированной обработки и архивирования медицинских изображений и данных под торговой маркой Millennium® по ТУ 9442-005-68428554-2012, производства ООО «Паритет - Рентген», Россия, РУ №РЗН 2013/28. 1.12 Монитор высокого разрешения (при необходимости) - не более 10 шт.: - Монитор высокого разрешения WIDE, модели: CX50N, CX30N, MX20N, MX30N, MX50N, MX50T, производства WIDE Corporation, Корея или - Монитор высокого разрешения BEACON	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
Подпись
[Signature]
Подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01308

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 11

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	модели: C22S+, C22SP+, G22S+, G22SP+, G23S+, G23SP+, C32S+, C32SP+, G32S+, G32SP+, G52S+, G52SP+, C53S+, C53SP+, G53+, G53SP+, производства Shenzhen Beacon Display Technology Co., Ltd., Китай или - LCD-монитор медицинский с принадлежностями. Варианты исполнений: LCD-монитор медицинский C270G, LCD-монитор медицинский C350G, LCD-монитор медицинский C620G, LCD-монитор медицинский JUSHA-C61, LCD-монитор медицинский JUSHA-M53, LCD-монитор медицинский M260G, LCD-монитор медицинский M350G, LCD-монитор медицинский R190, производства «Нанкин Джуша Дисплей Текнолоджи Ко., Лтд.», Китай (Nanjing Jusha Display Technology Co., Ltd., China), РУ № РЗН 2020/12645; или - Монитор для медицинской визуализации под торговой маркой Millennium с принадлежностями, исполнения: C14S, C15S, G11S, C21W, C22W, C22WT, C23W, C23WT, C21SP, C22SP, G21SP, G22SP, C42WP, C81WP, C31SP, C32SP, G31SP, G32SP, G51SP, G52SP, производства «Шеньжень Беакон Дисплей Текнолоджи Кампэни, Лимитед, Китай (Shenzhen Beacon Display Technology Co., Ltd., China), РУ № ФСЗ 2012/13429. 1.13 Рентгенопрозрачный стол-каталка (при необходимости) - 1 шт.: - Стол-каталка СК в исполнениях СК и СК-Е, производства ООО «Севкаврентген-Д», Россия, РУ № ФСР 2012/13784. 1.14 Рентгенозащитная ширма (при необходимости) - 1 шт.: - Ширмы рентгенозащитные по ТУ 9452-010-46782692 -2001 в следующих исполнениях: - резиносвинцовая передвижная малая	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

(Signature)
подпись
(Signature)
подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01309

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 12

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	ШРЗпм-"Р-К"; - резиносвинцовые передвижные большие ШРЗпб-"Р-К" (фронтальная ШРЗпб-Ф-"Р-К"; с центральной и боковой панелью правой ШРЗпб-П-"Р-К"; с центральной и боковой панелью левой ШРЗпб-Л-"Р-К"; с центральной и двумя боковыми панелями ШРЗпб-ПЛ-"Р-К"), производства ООО «СПЕЦМЕДПРИБОР», Россия, РУ № ФСР 2010/08184; или - Ширмы рентгенозащитные цельнометаллические свинцовые по ТУ 9452-009-17459079-2002, моделей: I. Ширмы для медицинского персонала: - ШРБ1-"ПОНИ"; - ШРБ2п-"ПОНИ"; - ШРБ2л-"ПОНИ" - ШРБ3-"ПОНИ"; - ШРМ-"ПОНИ"; - ШРМЭ-"ПОНИ"; II. Ширма для пациента ШРП-"ПОНИ", производства АО «ПОНИ», Россия, РУ № ФСР 2011/11811; или - Ширмы рентгенозащитные передвижные ШР "Щит" по ТУ 9452-002-63179980-2012 моделей: I. Ширмы рентгенозащитные передвижные ШР "Щит" по ТУ 9452-002-63179980-2012 в следующих исполнениях: - ширма рентгенозащитная передвижная малая ШР пм "Щит"; - ширма рентгенозащитная передвижная большая ШР пб "Щит" следующих моделей: а) фронтальная ШР пб-Ф "Щит"; б) с центральной и боковой панелью правой ШР пб-П "Щит"; в) с центральной и боковой панелью левой ШР пб-Л "Щит"; г) с центральной и двумя боковыми панелями ШР пб-ПЛ "Щит", производства ООО «Оренмед», Россия, РУ № РЗН 2013/223. 1.15 Крепление детское универсальное (при необходимости) - 1 шт.; - Крепление детское универсальное по ТУ 9452-001-80020198-	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

Ситников
Подпись
Чернышевский
Подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01310

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04CCH0.01824 лист 13

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	2010, производства ИП Давлетов Дифиян Ясавиевич, Россия, РУ № ФСР 2011/09994; или - Устройство для укладки детей УУД, производства ООО «Севкавренген-Д», Россия; или - Люлька детская двойного поворота передвижная для полипозиционных исследований ЛДДП-1 по ТУ 9442-027-11396834-2006, производства Общество с ограниченной ответственностью Совместное русско-французское предприятие "СпектрАп", Россия, РУ № ФСР 2010/09430. 1.16 Негатоскоп (при необходимости) - не более 5 шт.: - Негатоскоп "ИКСВЬЮ" по ТУ 9441-023-74487176-2011, варианты исполнения: "ИКСВЬЮ-1510", "ИКСВЬЮ-1520", "ИКСВЬЮ-1530", "ИКСВЬЮ-1540", производства ООО «ДИКСИОН», Россия, РУ № ФСР 2011/11086; или - Негатоскопы "РЕНЕКС НЦП-1", "РЕНЕКС НЦП-2", "РЕНЕКС НЦП-4" по ТУ 9442-008-01416381-2002, производства ООО НПП «Гелиомед», Россия, РУ № ФСР 2010/07380; или - Негатоскопы общего назначения НР -"ПОНИ" по ТУ 9452-011-17459079-2011 в следующих исполнениях: -Негатоскопы общего назначения НР1-01. -Негатоскопы общего назначения НР2-01. -Негатоскопы общего назначения НР3-01. -Негатоскопы общего назначения НР4-01. -Негатоскопы общего назначения НР1-02. -Негатоскопы общего назначения НР2-02. -Негатоскопы общего назначения НР3-02. -Негатоскопы общего назначения НР4-02, производства АО «ПОНИ», Россия, РУ № ФСР 2011/10889. 2. Эксплуатационная документация: 2.1 Руководство по эксплуатации РДКС 02.00.00.00.000РЭ - 1	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

Ситников
подпись
Чернышевский
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01311

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04CCN0.01824 лист 14

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	шт. 2.2 Паспорт РДКС 02.00.00.00.000ПС - 1 шт. Принадлежности (при необходимости): 1. Пленка для камеры мультиформатной (упаковка), производства «Агфа Н.В.», Бельгия (Agfa N.V., Belgium), или производства «ФУДЖИФИЛЬМ Корпорейшн», Япония (Fujifilm Corporation, Japan), или производства «Коника Минолта, Инк.», Япония (Konica Minolta, Inc., Japan), или производства «Кэарстрим Хэлс, Инк.», США (Carestream Health, Inc., USA) - не более 10 шт. 2. Комплект средств защиты от рентгеновского излучения, производства ООО «Защита- Чернобыль М», Россия, или производства ООО «АМИКОДЕНТ», Россия, или производства ЗАО «РЕНЕКС», Россия, или производства ОАО «Ярославский завод резиновых технических изделий», Россия, или производства ООО «СПЕЦМЕДПРИБОР», Россия - не более 10 шт. 3. Рентгенозащитное стекло/окно, производства АО «ПОНИ», Россия, или производства ООО «Мегаполис», Россия, или производства ООО «МГК-Групп», Россия, или производства ООО «ПКФ «Промет- Урал», Россия, или производства ООО «Рентгенозащитное оборудование», Россия, или производства ЗАО «РЕНЕКС», Россия, или производства ООО «Торгово- Производственная фирма «Полос», Россия, или производства ООО «ПК «АБ-Профи», Россия - не более 2 шт. 4. Табло «НЕ ВХОДИТЬ», производства «Стар Лайт Технолоджи», Россия - не более 2 шт. 5. Переговорное устройство двухстороннее (лаборант-пациент), производства ООО «КОМКОМ-Софт», Россия, или	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

Ситников
подпись
Чернышевский
подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01312

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № **РОСС.RU.04CCN0.01824** лист 15

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	производства ООО «Современные технологии», Россия - 1 шт. 6. Система видеонаблюдения для процедурной, производства «Rvi», Россия, или производства «Beward», Россия, или производства «NOVIsam», Россия, или производства «Activecam», Россия, или производства «Smartec», Россия - 1 шт. 7. Климатическая установка, производства «Haier», Китай, или производства «Mitsubishi Electric», Таиланд, или производства «Toshiba», Япония, или производства «Fujitsu», Китай, Таиланд, или производства «General», Китай, Таиланд, или производства «Midea», Китай, или производства «Aero», Китай - 1 шт. 8. Блоки дверные, производства АО «ПОНИ», Россия, или производства ООО «Мегполис», Россия, или производства ООО «МГК-Групп», Россия, или производства ООО «ПКФ «Промет-Урал», Россия, или производства ООО «Рентгенозащитное оборудование», Россия, или производства ЗАО «РЕНЕКС», Россия, или производства ООО «Торгово-Производственная фирма «Полус», Россия, или производства ООО «ПК «АБ-Профи», Россия - не более 5 шт. 9. Источник бесперебойного питания (однофазный, трехфазный), производства Cyber Power Systems Inc., США, Китай, или производства American Power Conversion, США, Китай, Тайвань, Филиппины, или производства Powercom, Тайвань, Китай, или производства Nippon Klick Systems, LLP, Соединенное Королевство, или производства Powercom Co. Ltd., Тайвань (Китай), или производства Schneider Electric	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01313

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04CCN0.01824 лист 16

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	Industries SAS, Франция, или производства ЗАО «Бастион», Россия, или производства ООО «Торговый дом ТАЙ-ПИТ», Россия, или производства ООО "Электротехническая торговая компания "Энергия", Россия, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 10. Системный блок (персональный компьютер), производства Hewlett-Packard Company, США, Германия, Австрия, Голландия, Индия, Китай, или производства ООО "Севкавренгтен-Д", Россия, или производства ЗАО "Крафтвей Корпорэйшн плс", Россия, или производства ООО "Аквариус", Россия, или производства ООО "Деловой Офис", Россия, или производства ООО "Депо электроникс", Россия, или производства ООО "Компания Ф-ЦЕНТР", Россия, или производства ООО "НИКС Компьютерный Супермаркет", Россия, или производства ООО "НПК Дестен", Россия, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 10 шт. 11. Ноутбук, производства Acer Inc., Тайвань (Китай), или производства ASUSTek Computer Inc., Тайвань (Китай), или производства Compal Electronics Inc., Тайвань (Китай), или производства Dell Inc., Соединенные Штаты, или производства HP Inc., Соединенные Штаты, или производства Irbis Hong Kong Limited, Китай, или производства Lenovo PC HK Limited, Китай, или производства ЗАО "Крафтвей Корпорэйшн плс", Россия, или производства ООО "Аквариус", Россия, или производства	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

Ситников
Подпись
Чернышевский
Подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01314

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 17

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	ООО "Деловой Офис", Россия, или производства ООО "НПК Дестен", Россия, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 10 шт. 12. Моноблок, производства ASUSTek Computer Inc., Тайвань (Китай), или производства HP Inc., Соединенные Штаты, или производства Irbis Hong Kong Limited, Китай, или производства Lenovo PC HK Limited, Китай, или производства ЗАО "Крафтвей Корпорэйшн плс", или производства ООО "Аквариус", Россия, или производства ООО "Деловой Офис", Россия, или производства ООО "Депо электроникс", Россия, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 13. Сервер- архивы, производства QNAP Systems Inc., Тайвань, или производства Synology Inc., Тайвань, или производства Western Digital Technologies Inc., США, или производства Zyxel Communications Corp., Тайвань, или производства ООО "Аквариус", Россия, или производства ООО "Депо электроникс", Россия, или производства ЗАО "Крафтвей Корпорэйшн плс", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 14. Клавиатура, производства HP Inc., Соединенные Штаты, или производства KYE Systems Corp., Тайвань (Китай), или производства Logitech Europe S.A., Швейцария, или производства SVEN PTE. LTD, Сингапур, или производства ООО "Аквариус", Россия, или	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01315

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 18

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 10 шт. 15. Мышь компьютерная, производства HP Inc., Соединенные Штаты, или производства KYE Systems Corp., Тайвань (Китай), или производства Logitech Europe S.A., Швейцария, или производства SVEN PTE. LTD, Сингапур, или производства ООО "Аквариус", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 10 шт. 16. Монитор для персонального компьютера, производства Dell Technologies Inc., США, Китай, или производства AsusTek Computer Inc., Тайвань, Китай, или производства Hewlett-Packard Company, США, Германия, Австрия, Голландия, Индия, Китай, или производства Koninklijke Philips N.V., Голландия, Япония, Китай, или производства Acer - Тайвань, Китай, или производства TPV Technology (AOC International), Гонконг, Китай, Тайвань, Польша, Россия, Iiyama Corporation, Голландия, Япония, Германия, Польша, Тайвань, Китай, или производства Acer Inc., Тайвань (Китай), или производства BenQ Corporation., Тайвань (Китай), или производства LG Electronics Inc., Корея, Республика, или производства MMD (Shanghai) Electronics Technology Co., Ltd., Китай, или производства Qisda Corporation, Тайвань (Китай), или производства Samsung Electronics Co., Ltd., Корея, Республика, или производства TPV Electronics (Fujian) Co., Ltd., Китай, или производства ООО "Ти Пи Ви Си-Ай-ЭС", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив",	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01316

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04ССН0.01824 лист 19

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 17. Стабилизатор напряжения (однофазный, трехфазный), производства ООО «Тэнси-техно», Россия, или производства ООО «ТК ПрофЭнерджи», Россия, или производства «ORTEA S.P.A.», Италия, или производства ООО "НПП ИНТЕЛС", Россия, или производства Группа компаний "ШТИЛЬ", Россия, или производства ООО "Энергия", Россия, или производства ООО "Энерготех", Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия, или производства ООО «Бион», Россия - не более 3 шт. 18. Принтеры лазерные, производства Brother Industries Ltd., Япония, или производства Canon Inc., Япония, или производства HP Inc., Соединенные Штаты, или производства KYOCERA Document Solutions Europe B.V., Нидерланды, или производства Xerox Limited, Соединенные Штаты, или производства ООО «Бион», Россия, или производства ООО "Техническая группа "Комдив", Россия - не более 5 шт. 19. Сетевой коммутатор, производства ООО "Техническая группа "Комдив", или производства Zyxel Communications Corp., Тайвань, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО «ТР-ЛИНК», Китай, или производства ASUSTek Computer Inc., Тайвань (Китай), или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 20. Маршрутизаторы, производства ООО "Техническая группа "Комдив", или производства Zyxel Communications Corp., Тайвань, или производства ООО "Олди-К", Россия, или производства ООО «ТР-ЛИНК», Китай, или производства ASUSTek Computer	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
Подпись
[Signature]
Подпись

Е.Н. Ситников
инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский
инициалы, фамилия

ДОБРОВОЛЬНАЯ СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ

№ 01317

ПРИЛОЖЕНИЕ

К сертификату соответствия № РОСС.RU.04CCN0.01824 лист 20

Перечень конкретной продукции, на которую распространяется
действие сертификата соответствия

Код ОК 005 (ОКП) Код ТН ВЭД	Наименования и обозначение продукции, и ее изготовитель	Обозначения документации, по которой выпускается продукция
26.60.11.113, 9022140000	Ипс., Тайвань (Китай), или производства ООО «Бион», Россия - не более 5 шт. 21. Комплект высоковольтных кабелей, производства «Claymount Assemblies B.V.», Нидерланды, или производства Varex Imaging, США, Нидерланды, Филиппины - 1 шт. 22. Щит электрический распределительный, производства ООО «Севкавренгтен-Д», Россия - 1 шт. 23. Монтажный комплект кабелей, производства ООО «Севкавренгтен-Д», Россия - 1 шт.	ТУ 26.60.11-012-86112671-2021, Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17638 от 28 июня 2022 года, выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.



Руководитель органа

Эксперт

[Signature]
подпись
[Signature]
подпись

Е.Н. Ситников

инициалы, фамилия

А.Л. Чернышевский

инициалы, фамилия