



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС CN.PC52.C00410

Срок действия с 17.03.2017 по

№ 2169238

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия». Место нахождения: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638. Фактический адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638. Телефон: +7(499)979-00-85, факс: +7(499)979-00-85, e-mail: regionos@ya.ru. Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации

ПРОДУКЦИЯ

Оправы корректирующих очков пластмассовые, металлические, комбинированные, полуободковые, безободковые, коллекции: Neolook, Neolook Glamour, Elfspirit. Партия 500000 штук. Договор № П-42 от 26.08.2015.

код ОК 005 (ОКП):

код ОК 034
(ОКПД2):
32.50.43.000

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ 31589-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ Р 52770-2007

код ТН ВЭД России:

9003000000

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

«Вэньчжоу Оухай Донгтянь Глассэс Мэнюфэчур Ко. Лтд.» (Wenzhou Ouhai Dongtian Glasses Manufacture Co. Ltd.), место нахождения и фактический адрес: Китай, No. 1 Jingyu Rd, Louqiao industrial park, Wenzhou, Zhejiang Province, China.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

Общество с ограниченной ответственностью «НЕОСТАЙЛ» (ООО «НЕОСТАЙЛ») Место нахождения и фактический адрес: 109548, Россия, город Москва, улица Полбина, дом 3, строение 1, помещение V, комната 3, ОГРН: 1137746847919, телефон: +74953540207, факс: +74953540207.

НА ОСНОВАНИИ

Протокол испытаний № 06100 от 13.03.2017
Автономная некоммерческая организация "Центр сертификации изделий медицинской оптики" (АНО ЦС ИМО), аттестат аккредитации № RA.RU.21ИМ22 от 08.06.2015
Протокол испытаний № 13-03П от 07.03.2017
Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", аттестат аккредитации № RA.RU.21ЦК01 от 22.07.2015
Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2009/03901 от 10.02.2017, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Место нанесения знака соответствия – в товаросопроводительной документации, графическое изображение знака соответствия по ГОСТ Р 50460-92 с надписью «Добровольная сертификация».

Схема сертификации 7.



Руководитель органа

подпись

М.В. Иванов
инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.С. Лагодзинский
инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации