



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС CN.PC52.C00411

Срок действия с 17.03.2017 по

№ 2169239

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 корригирующих очков пластмассовые, металлические, комбинированные, полубодковые, безободковые, коллекции: Babylook, Juniorlook.
Партия 500000 штук. Договор № 1 от 12.01.2015.

КОД ОК 005 (ОКПД)

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 «ОПТИЧЕСКАЯ КОМПАНИЯ БАЛЕРО» (ООО «ОПТИЧЕСКАЯ КОМПАНИЯ БАЛЕРО»)
Место нахождения и фактический адрес: 125475, Россия, город Москва, улица Петрозаводская, дом 28, корпус 4, помещение IX, комната 1, ОГРН: 1137746874946, телефон: +74953544129, факс: +74953544129.

НА ОСНОВАНИИ

Протокол испытаний № 06101 от 13.03.2017
Автономная некоммерческая организация "Центр сертификации изделий медицинской оптики" (АНО ЦС ИМО), аттестат аккредитации № RA.RU.21ИМ22 от 08.06.2015
Протоколы испытаний №№ 437Д-16/1, 437Д-16/2 от 18.04.2016
Испытательная лаборатория медицинских изделий ФГБУ ФНКЦ ФХМ ФМБА России, аттестат аккредитации № RA.RU.21МИ25 от 17.09.2015
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

Эксперт


подпись

подпись



И.В. Иванов

инициалы, фамилия

А.С. Лагодзинский

инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации