

СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС CN.PC52.H00806

Срок действия с 24.12.2018 по 23.12.2021

№ 0318142

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

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 с транспортировочными вставками: металлические, пластмассовые, комбинированные, полуободковые, безободковые, торговые марки (см. приложение на 1 листе, бланк № 0067129).
Серийный выпуск.

код ОК
код ОК 034
(ОКПД2):
32.50.43.000

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

ГОСТ 31589-2012, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ ISO 10993-13-2016, ГОСТ ISO 10993-15-2011, ГОСТ Р 52770-2016

код ТН ВЭД

9003

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

«Цзянкси Хентонг Глассес Мануфактуре Ко. Лтд.» (Jiangxi Hengtong Glasses Manufacture Co., Ltd.)
Адрес: Китай, Yujiang, Zhontong Glasses (International) Industrial Area, Jiangxi Province, China.

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

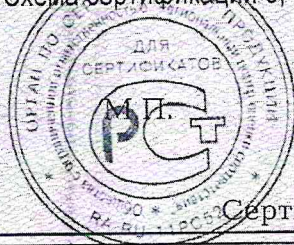
Общество с ограниченной ответственностью «БЬЮТИ-ОПТИК» (ООО «БЬЮТИ-ОПТИК»)
Адрес: 127253, Россия, город Москва, улица Кренкеля, дом 12, офис 1, ОГРН: 5157746133496, телефон: +79152706108.

НА ОСНОВАНИИ

Протокол испытаний № 06378 от 20.12.2018
Автономная некоммерческая организация "Центр сертификации изделий медицинской оптики" (АНО ЦС ИМО), аттестат аккредитации № RA.RU.21ИМ22 от 08.06.2015
Протокол испытаний № 224-11П от 20.12.2018
Испытательная лаборатория Общества с ограниченной ответственностью "Центр контроля качества Биолайф", аттестат аккредитации № RA.RU.21ЦК01 от 22.07.2015
Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2017/5561 от 31.03.2017, 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 3, инспекционный контроль 1 раз в год.



Руководитель органа

подпись

А.А. Удалова
инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.С. Лагодзинский
инициалы, фамилия

Сертификат не применяется при обязательной сертификации