

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ



Регистрационный номер РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18,Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ», 107076, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный
Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/П, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591,
ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru**ПРОДУКЦИЯ** Аптечка первой помощи для оснащения рабочих кабинетов
учреждений и организаций АРК-«ФЭСТ» по ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015
(см. приложения №1 -7).

Серийный выпуск.

код ОК
21.20.24.170код ТН ВЭД
300650 0000**СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ**
ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015.**ИЗГОТОВИТЕЛЬ** Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,
Адрес: Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий пр-т, д. 8. Место производства: 156019, г. Кострома,
ул. Щербины Петра, д. 23, ИНН: 4442016903, ОГРН: 1024400513708, телефон: +7(4942) 39-18-50,
электронная почта: info@fest-k.ru**СЕРТИФИКАТ ВЫДАН** Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,
Адрес: Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий пр-т, д. 8. Место производства: 156019, г. Кострома,
ул. Щербины Петра, д. 23, ИНН: 4442016903, ОГРН: 1024400513708, телефон: +7(4942) 39-18-50,
электронная почта: info@fest-k.ru**НА ОСНОВАНИИ** Протокол испытаний №24861-ВНИ/22 от 26.12.2022,
Испытательная лаборатория ООО «ВНИИЦИ»,
аттестат аккредитации №РОСС RU.32001.04ИБФ1.ИЛ30 от 2021-03-29;
Регистрационного удостоверения № ФСР 2008/03275 от 13 октября 2016 года,
выданного Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения
(РОСЗДРАВНАДЗОР).Проверка
подлинности
сертификата
соответствия**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ** Схема сертификации: 1с (ГОСТ Р
53603-2009. Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в
Российской Федерации).

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	Аптечка первой помощи для оснащения рабочих кабинетов учреждений и организаций АРК- «ФЭСТ» по ТУ 9398-038-10973749-2015, в следующем составе: - Анальгин 500 мг №10, таблетки, производства ЗАО «ПФК Обновление», Россия или ОАО «Дальхимфарм», Россия или ЗАО «Медисорб», Россия или ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Россия или ООО Асфарма, Россия - 2 уп.; - Парацетамол 500мг №10, таблетки, производства ОАО Уралбиофарм, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или Татхимфармпрепараты, Россия - 1 уп.; - Ремантадин 50 мг №10, таблетки или Римантадин 50 мг №10, таблетки, производства ООО Розфарм, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или Татхимфармпрепараты ОАО, Россия или ОАО Биосинтез, Россия или Ирбитский ХФЗ, Россия - 1 уп.; - Фервекс порошок (4,95г), производства ООО Бристол-Майерс Сквибб, Франция или Антигриппин порошок, производства Натур Продукт Европа Б.В., Нидерланды или Пентафлуцин, производства ОАО «Уралбиофарм», Россия или Простудокс, производства ОАО Синтез, Россия или РИНЗАСИП производства ЮникФармасьютикалЛабораториз (Отделение фирмы "Дж.Б.Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд"), Индия - 1 пак.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия



Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
«ПРОМТЕХСТАНДАРТ»№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис
9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Фарингосепт 10мг №10 или №20, таблетки, производства S.C. THERAPIA, Румыния - 1 уп.; - Ацетилсалициловая кислота 500 мг № 10, таблетки, производства ОАО Уралбиофарм, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия - 1 уп.; - Пакет гипотермический для оказания первой помощи «Снежок», производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия - 2 шт.; - Дротаверин 40 мг №10 таблетки, производства ООО Розфарм, Россия или ОАО Органика, Россия или ОАО Биосинтез, Россия или ОАО Татхимфармпрепараты, Россия или Но-шпа 40 мг № 20, таблетки, производства ЗАО «Хиноин3ФиХП» Венгрия - 1 уп.; - Супрастин 25 мг №10, таблетки, производства ОАО Фармацевтический завод ЭГИС, Венгрия - 1 уп.; - Папазол №10, таблетки, производства ОАО Ирбитский ХФЗ, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ОАО Уралбиофарм, Россия - 2 уп.; - Бинт марлевый медицинский стерильный 5м x 10см или 5м x 7см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтеск», Россия или ЗАО «Кинешемская прядильно-ткацкая фабрика», Россия - 1 шт.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 3

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Бинт марлевый медицинский нестерильный 5м x 10 см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтекс», Россия - 1 шт.; - Бинт марлевый медицинский нестерильный 5м x 5см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтекс», Россия - 1 шт.; - Салфетки или покрытия стерильные не менее 6x10 (антимикробные) - 1 шт./уп. (Салфетки антимикробные из трикотажного полотна, стерильные Активтекс, производства ООО «Группа компаний «Альтекс», Россия или Салфетки атравматические из трикотажного полотна с липкими краями и без, стерильные «Колетекс СХГ -1», производства ООО «Колетекс», Россия или Покрытия атравматические с лекарственными средствами для первичного закрытия и лечения инфицированных ран и ожогов, стерильные Фармитекс- ДЛРА, производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия); - Бактерицидный лейкопластырь 2,3см x 7,2см или 1,9см x 7,2см, производства ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина или «ЦзянсуНанфангМедикал Ко., Лтд.», КНР или «ЧангжоуХуалианьХэлсДрессинг Ко., Лтд.», КНР или «ФармЛайн Лимитед», Великобритания или ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия - 5 уп.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 4

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Салфетки или покрытия стерильные не менее 6х10 (кровоостанавливающие) – 1 шт./уп. (Салфетки антимикробные из трикотажного полотна, стерильные Активтекс, производства ООО «Группа компаний «Альтекс», Россия или Салфетки атрауматические из трикотажного полотна с липкими краями и без, стерильные Колетекс СФГ-1, производства ООО «Колетекс», Россия или Покрытия атрауматические с лекарственными средствами для первичного закрытия и лечения инфицированных ран и ожогов, стерильные Фармитекс- ГемИАк, производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия); - Бриллиантового зеленого раствор спиртовой 1% 10 мл, производства ЗАО ПФК Обновление, Россия или ЗАО Ярославская ФФ, Россия или ОАО Самарамедпром, Россия или ОАО Ивановская ФФ, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором бриллиантового зеленого 1%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия – 1 фл./шт.; - Лейкопластырь рулонный не менее 1см х 250см, производства «ЦзянсуНанфангМедикал Ко., Лтд.», КНР или «ЧанжоуХуалианьХэлсДрессинг Ко., Лтд.», КНР или «ФармЛайн Лимитед», Великобритания или ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия – 1 шт.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 5

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/П, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Вата нестерильная 50 г, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия или ООО Производственно-коммерческая фирма «Ахтамар», Россия или АОЗТ Фабрика «Ника», Россия – 2 уп.; - Сульфацил- натрия 20% 1 мл № 2 тубик-капельница или флаконы по 5 мл или по 10 мл, производства ФГУП Московский эндокринный завод, Россия или ВИПС-МЕД, Россия или ОАО Синтез АКО, Россия или ООО Славянская аптека, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия – 1 уп.; - Перекиси водорода раствор 3% 40 мл, производства ООО «Йодные Технологии и Маркетинг», Россия или ОАО Самарамедпром, Россия или ЗАО Ярославская ФФ, Россия или ОАО Кемеровская ФФ, Россия или ЗАО Эколаб, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором перекиси водорода 3%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия – 1 фл./шт.; - Нитроглицерин 500 мкг № 20, капсулы или № 40, таблетки, производства ООО Люми, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Фармамед, Россия или ООО Озон, Россия – 1 уп.; - Валидол 60 мг № 6, таблетки или валидол с глюкозой № 10, производства ОАО Фармстандарт -Лексредства, Россия или ЗАО Алтайвитамины, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия – 2 уп.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



ПРИЛОЖЕНИЕ № 6

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис 9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Аммиака раствор 10%, 10 мл или 40 мл, производства ООО «Йодные технологии и маркетинг», Россия или Гиппократ, Россия или Обновление, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором аммиака 10%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия – 1 фл./шт.; - Уголь активированный 250 мг № 10, таблетки, производства ОАО Ирбитский ХФЗ, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или ОАО Уралбиофарм, Россия – 3 уп.; - Фестал №10, драже, производства АвентисФарма Лтд, Индия – 1 уп.; - Ренни №12, таблетки, производства Байер СантеФамильяль, Франция – 1 уп.; - Корвалол 15 мл, капли, производства ООО Технопарк-Центр, Россия или ЗАО Сесана, Россия или ЗАО Московская фармацевтическая фабрика, Россия или Синтез, Россия – 1 фл.; - Ножницы, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия или ОАО «МИЗ им. М. Горького», Россия – 1 шт.; - Стаканчик мерный для приема лекарств, производства ООО «Компания Солнышко», Россия или «НингбоГретмедМедикалИнструментсКо.,Лтд.,» Китай – 1 шт.;	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ «ПРОМТЕХСТАНДАРТ»

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1 в едином реестре зарегистрированных систем добровольной сертификации
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

ПРИЛОЖЕНИЕ № 7



К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.27839
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 28.12.2022 по 27.12.2025

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

107076, г. Москва, вн.тер.г. Муниципальный Округ Преображенское, ул. Потешная, д. 6, этаж/помещ. 2/II, ком./офис
9/1, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

код ОК/код ТН ВЭД	Наименование и обозначение продукции	Обозначение документации, по которой выпускается продукция (стандарт)
21.20.24.170 300650 0000	- Термометр медицинский максимальный, производства ЦзянсуЮйюэМедикалИнструментсКо.,Лтд., Китай или ВуксиМедикал Инструмент Фактори, Китай или ОАО «ТЕРМОПРИБОР», г.Клин – 1 шт.; - Перчатки медицинские нестерильные, смотровые, размер не менее М, производства «ТанСин Лиан ИндастризСдн. Бхд.», Малайзия или «СФ Медикал Продактс ГмбХ», Германия или «ТерангНуса СДН., БХД.», Малайзия или «Топ Глав СднБхд», Малайзия или «СФМ Госпитал Продактс ГмбХ», Германия или Райзен (Тяньцзинь)Хэлфкэа Продактс Ко., Китай или «ТГ МЕДИКАЛ Сдн. Бхд.», Малайзия – 2 пары.	ТУ 9398 – 038 – 10973749 – 2015

Руководитель органа

подпись

М.В. Елагина

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.А. Балабанов

инициалы, фамилия

Настоящий сертификат соответствия обязывает организацию поддерживать выпуск (реализацию) продукции в соответствие с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации системы добровольной сертификации «ПромТехСтандарт» и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 октября 2016 года № ФСР 2008/03275

На медицинское изделие

Аптечка первой помощи для оснащения рабочих кабинетов учреждений и организаций АРК- "ФЭСТ" по ТУ 9398-038-10973749-2015

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Предприятие "ФЭСТ"
(ООО "Предприятие "ФЭСТ"), Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д. 8

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Предприятие "ФЭСТ"
(ООО "Предприятие "ФЭСТ"), Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, д. 8

Место производства медицинского изделия

ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия, 156019, г. Кострома, ул. Щербины Петра,
д. 23

Номер регистрационного досье № РД-13569/48873 от 05.10.2016

Вид медицинского изделия 279970

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 3

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9812

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 4 листах

приказом Росздравнадзора от 13 октября 2016 года № 11053-
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0025162

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 октября 2016 года № ФСР 2008/03275

Лист 1

На медицинское изделие

Аптечка первой помощи для оснащения рабочих кабинетов учреждений и организаций АРК- "ФЭСТ" по ТУ 9398-038-10973749-2015:

Футляры аптечки следующих видов:

- № 1- футляр пластмассовый;
- № 2- пластиковый шкаф;
- № 3 и № 4 - металлический шкаф;
- № 5 - футляр из ткани.

в следующем составе:

- Анальгин 500 мг №10, таблетки, производства ЗАО «ПФК Обновление», Россия или ОАО «Дальхимфарм», Россия или ЗАО «Медисорб», Россия или ОАО «Фармстандарт-Лексредства», Россия или ООО Асфарма, Россия - 2 уп.;
- Парацетамол 500мг №10, таблетки, производства ОАО Уралбиофарм, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или Татхимфармпрепараты, Россия - 1 уп.;
- Ремантадин 50 мг №10, таблетки или Римантадин 50 мг №10, таблетки, производства ООО Розфарм, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или Татхимфармпрепараты ОАО, Россия или ОАО Биосинтез, Россия или Ирбитский ХФЗ, Россия - 1 уп.;
- Фервекс порошок (4,95г), производства ООО Бристол-Майерс Сквибб, Франция или Антигриппин порошок, производства Натур Продукт Европа Б.В., Нидерланды или Пентафлуцин, производства ОАО «Уралбиофарм», Россия или Простудокс, производства ОАО Синтез, Россия или РИНЗАСИП производства Юник Фармасьютикал Лабораториз (Отделение фирмы "Дж.Б.Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд"), Индия - 1 пак.;
- Фарингосепт 10мг №10 или №20, таблетки, производства S.C. TERAPIA, Румыния - 1 уп.;
- Ацетилсалициловая кислота 500 мг №10, таблетки, производства ОАО Уралбиофарм, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия - 1 уп.;
- Пакет гипотермический для оказания первой помощи «Снежок», производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия - 2 шт.;
- Дротаверин 40 мг №10 таблетки, производства ООО Розфарм, Россия или ОАО Органика, Россия или ОАО Биосинтез, Россия или ОАО Татхимфармпрепараты, Россия или Но-шпа 40 мг № 20, таблетки, производства ЗАО «Хиноин ЗФиХП» Венгрия - 1 уп.;
- Супрастин 25 мг №10, таблетки, производства ОАО Фармацевтический завод ЭГИС,

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

Д.В. Пархоменко

0027037

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 октября 2016 года № ФСР 2008/03275

Лист 2

Венгрия - 1 уп.;

- Папазол №10, таблетки, производства ОАО Ирбитский ХФЗ, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ОАО Уралбиофарм, Россия - 2 уп.;

- Бинт марлевый медицинский стерильный 5м x 10см или 5м x 7см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтекс», Россия или ЗАО «Кинешемская прядильно-ткацкая фабрика», Россия - 1 шт.;

- Бинт марлевый медицинский нестерильный 5м x 10 см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтекс», Россия - 1 шт.;

- Бинт марлевый медицинский нестерильный 5м x 5см, производства ООО ПКФ «Ахтамар», Россия или ООО «Медкомпресс+», Россия или ООО «Навтекс», Россия - 1 шт.;

- Салфетки или покрытия стерильные не менее 6x10 (антимикробные) - 1 шт./уп. (Салфетки антимикробные из трикотажного полотна, стерильные Активтекс, производства ООО «Группа компаний «Альтекс», Россия или Салфетки атравматические из трикотажного полотна с липкими краями и без, стерильные «Колетекс СХГ -1», производства ООО «Колетекс», Россия или Покрытия атравматические с лекарственными средствами для первичного закрытия и лечения инфицированных ран и ожогов, стерильные Фармитекс- ДЛРА, производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия);

- Бактерицидный лейкопластырь 2,3см x 7,2см или 1,9см x 7,2см, производства ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА- МЕДИПЛАСТ», Украина или «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР или «Чангжоу Хуалиань Хэле Дрессинг Ко., Лтд.», КНР или «Фарм Лайн Лимитед», Великобритания или ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия - 5 уп.;

- Салфетки или покрытия стерильные не менее 6x10 (кровоостанавливающие) - 1 шт./уп. (Салфетки антимикробные из трикотажного полотна, стерильные Активтекс, производства ООО «Группа компаний «Альтекс», Россия или Салфетки атравматические из трикотажного полотна с липкими краями и без, стерильные Колетекс СФГ-1, производства ООО «Колетекс», Россия или Покрытия атравматические с лекарственными средствами для первичного закрытия и лечения инфицированных ран и ожогов, стерильные Фармитекс- Гем ИАк, производства ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия);

- Бриллиантового зеленого раствор спиртовой 1% 10 мл, производства ЗАО ПФК Обновление, Россия или ЗАО Ярославская ФФ, Россия или ОАО Самарамедпром,

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0027036

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 октября 2016 года № ФСР 2008/03275

Лист 3

Россия или ОАО Ивановская ФФ, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором бриллиантового зеленого 1%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия - 1 фл./шт.;

- Лейкопластырь рулонный не менее 1см x 250см, производства «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР или «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР или «ФармЛайн Лимитед», Великобритания или ОАО «ВЕРОФАРМ», Россия – 1 шт.;

- Вата нестерильная 50 г, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия или ООО Производственно-коммерческая фирма «Ахтамар», Россия или АОЗТ Фабрика «Ника», Россия - 2 уп.;

- Сульфацил- натрия 20% 1 мл № 2 тубик-капельница или флаконы по 5 мл или по 10 мл, производства ФГУП Московский эндокринный завод, Россия или ВИПС-МЕД, Россия или ОАО Синтез АКО, Россия или ООО Славянская аптека, Россия или ЗАО ПФК Обновление, Россия - 1 уп.;

- Перекиси водорода раствор 3% 40 мл, производства ООО «Йодные Технологии и Маркетинг», Россия или ОАО Самарамедпром, Россия или ЗАО Ярославская ФФ, Россия или ОАО Кемеровская ФФ, Россия или ЗАО Эколаб, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором перекиси водорода 3%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия - 1 фл./шт.;

- Нитроглицерин 500 мкг № 20, капсулы или № 40, таблетки, производства ООО Люми, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Фармамед, Россия или ООО Озон, Россия - 1 уп.;

- Валидол 60 мг № 6, таблетки или валидол с глюкозой № 10, производства ОАО Фармстандарт -Лексредства, Россия или ЗАО Алтайвитамины, Россия или ОАО Дальхимфарм, Россия или ЗАО Медисорб, Россия - 2 уп.;

- Аммиака раствор 10%, 10 мл или 40 мл, производства ООО «Йодные технологии и маркетинг», Россия или Гиппократ, Россия или Обновление, Россия или валик медицинский ватный «ФЭСТ», пропитанный раствором аммиака 10%, в герметичном футляре Михайлова, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия - 1 фл./шт.;

- Уголь активированный 250 мг № 10, таблетки, производства ОАО Ирбитский ХФЗ, Россия или ЗАО Медисорб, Россия или ООО Асфарма, Россия или ОАО Уралбиофарм, Россия - 3 уп.;

- Фестал №10, драже, производства АвентисФарма Лтд, Индия - 1 уп.;

- Ренни №12, таблетки, производства Байер Саите Фамильяль, Франция - 1 уп.;

- Корвалол 15 мл, капли, производства ООО Технопарк-Центр, Россия или ЗАО Сесана, Россия или ЗАО Московская фармацевтическая фабрика, Россия или Синтез, Врио руководителя Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

Д.В. Пархоменко

0027035

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 13 октября 2016 года № ФСР 2008/03275

Лист 4

Россия - 1 фл.;

- Ножницы, производства ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия или ОАО «МИЗ им. М. Горького», Россия - 1 шт.;

- Стаканчик мерный для приема лекарств, производства ООО «Компания Солнышко», Россия или «Нингбо Гретмед Медикал Инструменте Ко.,Лтд.,» Китай - 1 шт.;

- Термометр медицинский максимальный, производства Цзянсу Юйюэ Медикал Инструментс Ко.,Лтд., Китай или Вукси Медикал Инструмент Фактори, Китай или ОАО «ТЕРМОПРИБОР», г.Клин - 1 шт.;

- Перчатки медицинские нестерильные, смотровые, размер не менее М, производства «Тан Син Лиан Индастриз Сдн. Бхд.», Малайзия или «СФ Медикал Продактс ГмбХ», Германия или «Теранг Нуса СДН., БХД.», Малайзия или «Топ Глав Сдн Бхд», Малайзия или «СФМ Госпитал Продактс ГмбХ», Германия или Райзен (Тяньцзинь)Хэлфкэа Продактс Ко., Китай или «ТГ МЕДИКАЛ Сдн. Бхд.», Малайзия - 2 пары.

7

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0027034