

**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.ОСП18.32365

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ № РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18, Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ», 123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н, ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

ПРОДУКЦИЯ АПТЕЧКА ДЛЯ ОКАЗАНИЯ ПЕРВОЙ ПОМОЩИ
РАБОТНИКАМ - «ФЭСТ» по ТУ 21.20.24-129-10973749-2020 (см.
приложения №1-13). Серийный выпуск.

код ОК
21.20.24.170

код ТН ВЭД
3006 50 000 0

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ
ТУ 21.20.24-129-10973749-2020 (Взамен ТУ 9398-129-10973749-2017)

ИЗГОТОВИТЕЛЬ Общество с ограниченной ответственностью «Предприятие «ФЭСТ»,
Адрес: Россия, 156025, г. Кострома, Рабочий проспект, 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 проспект, 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 №29011-ВНИ/23 от 19.04.2023
Испытательная лаборатория ООО «ВНИИЦИ» аттестат аккредитации №РОСС
RU.32001.04ИБФ1.ИЛ30 от 2021-03-29

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ Схема сертификации: 2с (ГОСТ Р
53603-2020. Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в
Российской Федерации).



Проверка
подлинности
сертификата
соответствия



Руководитель органа

З.В.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Маска медицинская нестерильная одноразовая (Маски медицинские из нетканых материалов «СпецМедЗащита» по ТУ 9398-001-64015714- 2010 или Маска медицинская из нетканого материала одноразовая по ТУ 9398-001-64260744-2010 или Одежда одноразовая медицинская по ТУ 9398- 001-65578626-2010 или Маска медицинская нестерильная одноразовая по ТУ 9398-011-14959781-2015 или Маски медицинские из нетканого материала одноразовые по ТУ 32.50.50-009-71847378-2017 или Одежда медицинская одноразовая нестерильная по ТУ 9398-007-70224340-2017 или Одежда медицинская одноразовая в комплекте и отдельной упаковке по ТУ 9398-002- 83144357-2010 или Маски медицинские из нетканых материалов стерильные и нестерильные «ГЕКСА» по ТУ 9398-017-18603495-2010 или Маска медицинская одноразовая из нетканого материала нестерильная по ТУ 32.50.50-224- 10973749-2021)	РУ № ФСП 2010/07908 РУ № ФСП 2010/08512 РУ № ФСП 2010/09673 РУ № РЗН 2016/4118 РУ № РЗН 2018/7773 РУ № РЗН 2018/6739 РУ № ФСП 2010/08672 РУ № ФСП 2010/09436 РУ № РЗН 2022/16528	ООО «Казанская фабрика «СпецМедЗащита», Россия ООО «Маска», Россия ООО «КИТ», Россия ООО "ЭВТЕКС", Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «Фарм-Глобал», Россия ООО «Ардейл-Импэкс», Россия ООО «Гекса-нетканые материалы», Россия ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия
--	--	--

Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Перчатки медицинские нестерильные, размером не менее М (Перчатки смотровые латексные нестерильные опудренные и неопудренные или Перчатки диагностические медицинские SF-Glovs различных типоразмеров или Перчатки одноразовые медицинские диагностические (смотровые) нестерильные «Basic» или Перчатки диагностические (смотровые) из натурального латекса, нестерильные или Перчатки медицинские нестерильные и стерильные или Перчатки диагностические MERCATOR MEDICAL из натурального латекса и синтетических каучуков (нитрил, винил, полихлороплен, полиизопрен) нестерильные или Перчатки медицинские диагностические (смотровые) и хирургические одноразовые «Benovu» стерильные и нестерильные или Перчатки медицинские диагностические (смотровые) одноразовые нестерильные "BENOVY" виниловые гладкие неопудренные с внутренним полиуретановым покрытием (манжета с валиком) или	РУ № ФСЗ 2010/06671 РУ № ФСЗ 2010/07717 РУ № РЗН 2013/1071 РУ № ФСЗ 2009/05130 РУ № ФСЗ 2010/07368 РУ № ФСЗ 2012/13339 РУ № ФСЗ 2012/12488 РУ № РЗН 2021/16209	«Тан Син Лиан Индастриз Сдн. Бхд.», Малайзия «СФ Медикал Продактс ГмбХ», Германия «Теранг Нуса СДН., БХД.», Малайзия «Топ Глав Сдн Бхд», Малайзия «СФМ Госпитал Продактс ГмбХ», Германия «Меркатор Медикал Лтд.», Таиланд «ТГ МЕДИКАЛ Сдн.Бхд.», Малайзия Blue Sail Medical Co., Ltd., Китай
--	---	---



Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 3

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Перчатки медицинские смотровые и хирургически стерильные и нестерильные, опудренные и неопудренные или Перчатки виниловые mediOk диагностические (смотровые) неопудренные, нестерильные, одноразовые, гладкие размер: S, M, L, XL, цвет: бесцветный, черный, голубой	РУ № ФСЗ 2012/13220 РУ № РЗН 2023/20205	«Райзен (Тяньцзинь) Хэлфкэ Продактс Ко.»Лтд., Китай «Блу Сиэл Медикал Ко., Дтд.»
Устройство для проведения искусственного дыхания «Рот-устройство-рот» (Устройство – маска полиэтиленовая с обратным клапаном для искусственной вентиляции легких разового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-009-10973749-2002 или Устройство-маска полиэтиленовая для искусственной вентиляции лёгких одноразового использования «рот-устройство-рот»-«ФЭСТ» по ТУ 9393-158-10973749-2015 или Устройство для проведения искусственного дыхания –«рот-устройство-рот» УДР (одноразового применения) по ТУ 9444-009-26528997-10)	РУ № ФСР 2007/00679 РУ № РЗН 2016/3806 РУ № ФСР 2010/07434	ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия ООО НПФ «МИРАЛ», Россия



Руководитель органа

Эксперт

Зя
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

А. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Жгут кровоостанавливающий для остановки артериального кровотечения (Жгут кровоостанавливающий «ФЭСТ» одноразовый по ТУ 9398-077-10973749-2008 или	РУ № ФСП 2008/03126	ООО «Предприятие «ФЭСТ», Россия
Жгут кровоостанавливающий с дозированной компрессией по ТУ 2545-008-26528997-10 или	РУ № ФСП 2010/07432	ООО НПФ «МИРАЛ», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый Эсмарха для применения в стационарных условиях по ТУ 9398-002-00149535-2007 или	РУ № ФСП 2007/00032	ООО «Объединение Альфапластик», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый рифленый с застежкой в виде петли «Альфа» по ТУ 9398-041-00149535-2006 или	РУ № ФСП 2012/13201	ООО «Объединение Альфапластик», Россия
Жгут кровоостанавливающий резиновый типа Эсмарха)	РУ № ФСЗ 2012/12991	ООО «Киевгума», Украина
Жгут кровоостанавливающий ЖК- "Медплант" в вариантах исполнения по ТУ 32.50.13-012-52777873-2014 или	РУ № РЗН 2014/2113	ООО "МЕДПЛАНТ", Россия
Жгут кровоостанавливающий "Эндофарм" по ТУ 32.50.13-017-40393587-2022	РУ № РЗН 2022/18728	ФГУП "Московский эндокринный завод", Россия



Руководитель органа

З.В. Звягин
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Бинт марлевый медицинский размером не менее 5 м x 10 см (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93)	РУ № ФСР 2011/12070 РУ № ФСР 2011/09902 РУ № ФСР 2010/08341 РУ № ФСР 2007/01317 РУ № ФСР 2010/06612 РУ № ФСР 2008/03792	ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия
или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93	РУ № РЗН 2015/2555 РУ № ФСР 2008/03223	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия
или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014	РУ № РЗН 2015/2557	ООО «ХБК Навтекс», Россия
или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016	РУ № РЗН 2018/7015	ООО «Емельянь Савостинь. Ватная фабрика», Россия
или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93	РУ № РЗН 2015/2552 РУ № ФСР 2010/08984 РУ № ФСР 2008/03226	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия
или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014	РУ № РЗН 2015/2558	ООО «ХБК Навтекс», Россия
или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016)	РУ № РЗН 2018/6790	ООО «Емельянь Савостинь. Ватная фабрика», Россия



Руководитель органа

ЗЗЗ
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 6

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Бинт марлевый медицинский размером не менее 7 м x 14 см (Бинты марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 1172-93)	РУ № ФСП 2011/12070 РУ № ФСП 2011/09902 РУ № ФСП 2010/08341	ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «НПЦ «Сериал-Мед», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия
Или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ГОСТ 1172-93 или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 9393-005-10715071-2014 или Бинты марлевые медицинские нестерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016 или Бинты марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 1172-93	РУ № РЗН 2015/2555 РУ № ФСП 2008/03223 РУ № РЗН 2015/2557 РУ № РЗН 2018/7015	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия
или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-004-10715071-2014 или Бинты марлевые медицинские стерильные по ТУ 8158-019-44881728-2016)	РУ № РЗН 2015/2552 РУ № ФСП 2010/08984 РУ № ФСП 2008/03226 РУ № РЗН 2015/2558 РУ № РЗН 2018/6790	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО «ЕМЕЛЬЯНЬ САВОСТИНЬ. ВАТНАЯ ФАБРИКА», Россия ООО «ПКФ ВераМед», Россия ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО "Емельянь Савостинь. Ватная фабрика", Россия



Руководитель органа

З.В.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Салфетки марлевые медицинские стерильные, размером не менее 16x14 см №10 (Салфетки марлевые медицинские стерильные по ГОСТ 16427-93	РУ № РЗН 2015/2553 РУ № ФСП 2011/12069 РУ № ФСП 2011/12086 РУ № ФСП 2008/03789	ООО «ХБК Навтекс», Россия ООО ПКФ «Ахтамар», Россия ООО «Медкомпресс+», Россия ООО «ИНГАКАМФ», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ГОСТ 16427-93	РУ № ФСП 2011/11141 РУ № ФСП 2007/01316	ООО «НЬЮФАРМ», Россия ООО «ЭВТЕКС», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-006-10715071-2014	РУ № РЗН 2015/2554	ООО «ХБК Навтекс», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные по ТУ 9393-001-71847378-2010	РУ № ФСП 2011/10161	ООО «НЬЮФАРМ», Россия
или Салфетки марлевые медицинские стерильные и нестерильные по ТУ 9398-001-32489652-94	РУ № ФСП 2011/09903	ООО «Медкомпресс+», Россия
или Салфетки медицинские из нетканого материала стерильные и нестерильные по ТУ 9393-002-55365591-2011)	РУ № ФСП 2011/12593	ООО «Ньюфарм», Россия



Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева

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 № 8

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Лейкопластырь фиксирующий рулонный размером не менее 2 x 500 см (Лейкопластырь LEIKO фиксирующий медицинский или Лейкопластыри медицинские фиксирующие катушечные на тканевой, нетканой и полимерной основе «Импекс-Мед» или Лейкопластырь медицинский фиксирующий на полимерной, шелковой, нетканой, тканевой основах или Лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-015- 45961725-2009 или Пластырь медицинский фиксирующий	РУ № ФСЗ 2008/01442	«Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР
	РУ № ФСЗ 2008/02807	«Чанжжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
	РУ № ФСЗ 2008/01959	«ФармЛайн Лимитед», Великобритания
	РУ № ФСЗ 2009/05363	АО «ВЕРОФАРМ», Россия
	РУ № ФСЗ 2010/07988	«ВАЙСИНЬ Медикал Ко., Лтд.», Китай
	РУ № ФСЗ 2011/09593	«Чанжжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip или Лейкопластыри медицинские фиксирующие или Лейкопластырь фиксирующий по ТУ 9393-004-01716953-2017) или Лейкопластырь медицинский фиксирующий по ТУ 9393-004-56334457-2007	РУ № ФСЗ 2011/11252	"СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия
	РУ № ФСЗ 2008/01645	ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь
	РУ № РЗН 2017/6112	ООО «Бергус» Россия
	РУ № ФСЗ 2007/01017	ООО «Лейко», Россия

Руководитель органа

Зез
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 9

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 1,9 x 7,2 см (Лейкопластырь бактерицидный/перевязочный в наборах и отдельных упаковках или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный	РУ № ФСЗ 2010/06666	ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед» или Лейкопластырь бактерицидный	РУ № ФСЗ 2009/03549	«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
или Лейкопластырь бактерицидный	РУ № ФСЗ 2008/01958	«Фарм Лайн Лимитед», Великобритания
Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010 или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006 или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip	РУ № ФСЗ 2008/03213	АО «ВЕРОФАРМ», Россия
или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017) или Лейкопластырь медицинский бактерицидный по ТУ 9393-011-56334457-2011 восьми типоразмеров: 1,9 см x 7,2 см; 2,5 см x 7,2 см; 3,8 см x 3,8 см; 4,0 см x 10,0 см; 4,1 см x 3,8 см; 6,0 см x 2,0 см; 6,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см	РУ № РЗН 2014/1599	ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь
	РУ № ФСЗ 2011/11252	"СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия
	РУ № РЗН 2015/3108	«Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР
	РУ № РЗН 2017/6618	ООО «Бергус» Россия
	РУ № ФСЗ 2011/12017	ООО «Лейко», Россия

Руководитель органа

подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.Г. Тимофеева

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 № 10

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Лейкопластырь бактерицидный размером не менее 4 x 10 см (Лейкопластырь бактерицидный/перевязочный в наборах и отдельных упаковках или Лейкопластырь LEIKO бактерицидный или Лейкопластырь медицинский бактерицидный «Импекс-Мед» или Лейкопластырь бактерицидный или Бактерицидный лейкопластырь Верофарм по ТУ 9393-017-45961725-2010 или Лейкопластыри медицинские бактерицидные по ТУ ВУ 390287860.001-2006 или Лейкопластырь медицинский фиксирующий, бактерицидный SFM-Plaster, SFM-Strip или Пластырь медицинский стерильный бактерицидный с антисептиком разных форм и размеров или Лейкопластырь медицинский по ТУ 21.20.24-006-017116953-2017) или Лейкопластырь медицинский бактерицидный по ТУ 9393-011-56334457-2011 восьми типоразмеров: 1,9 см x 7,2 см; 2,5 см x 7,2 см; 3,8 см x 3,8 см; 4,0 см x 10,0 см; 4,1 см x 3,8 см; 6,0 см x 2,0 см; 6,0 см x 10,0 см; 10,0 см x 10,0 см	РУ № ФСЗ 2010/06666 РУ № ФСЗ 2008/01495 РУ № ФСЗ 2009/03549 РУ № ФСЗ 2008/01958 РУ № ФСР 2008/03213 РУ № РЗН 2014/1599 РУ № ФСЗ 2011/11252 РУ № РЗН 2015/3108 РУ № РЗН 2017/6618 РУ № ФСР 2011/12017	ООО «АНГЛИЙСКО-УКРАИНСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ САРЕПТА-МЕДИПЛАСТ», Украина «Цзянсу Нанфанг Медикал Ко., Лтд.», КНР «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР «Фарм Лайн Лимитед», Великобритания АО «ВЕРОФАРМ», Россия ООО «ГАЛТЕЯФАРМ», Республика Беларусь "СФМ Госпитал Продактс ГмбХ", Германия «Чангжоу Хуалиань Хэлс Дрессинг Ко., Лтд.», КНР ООО «Бергус» Россия ООО «Лейко», Россия
---	---	---

Руководитель органа

Зв
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 11

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vnici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Покрывало спасательное изотермическое размером не менее 160 x 210 см (Покрывало спасательное от перегрева или переохлаждения пострадавших по ТУ 9398-001- 74050508-2005 или Покрывало спасательное для пострадавших от перегрева или переохлаждения, для комплектации аптечек первой медицинской помощи (Rettungsdecke) или Покрывало спасательное «Защита» для предохранения от переохлаждения или перегрева по ТУ 9398-001-27955879-2014)	ПУ № ФСР 2010/06812	ООО «ШАНС», Россия
	ПУ № ФСЗ 2011/08867	«Лайна-Верке ГмбХ», Германия
	ПУ № РЗН 2015/3146	ЗАО «ВИБА», Россия



Руководитель органа

Handwritten signature
подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

Handwritten signature
подпись

А.Г. Тимофеева

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 № 12

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vnici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Ножницы для разрезания повязок (Инструменты режущие по ТУ 9433-285-07613444-2010 или Инструменты медицинские хирургические или Инструменты медицинские хирургические режущие или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями или Инструменты медицинские режущие и ударные с острой (режущей) кромкой, с принадлежностями или Ножницы медицинские для разрезания повязок по Листеру, размеры 11,5 см; 14,5 см; 18,0 см; 20,0 см или Инструменты хирургические ЦИЛИТА режущие и ударные с острой (режущей) кромкой) или Ножницы для разрезания повязок по Листеру по ТУ 32.50.13-196-10973749-2019	РУ № ФСР 2010/07370 РУ № РЗН 2015/3121 РУ № ФСЗ 2008/02888 РУ № ФСЗ 2010/07112 РУ № ФСЗ 2010/07104 РУ № РЗН 2015/2724 РУ № ФСЗ 2008/02700 РУ № РЗН 2021/14208	ОАО «МИЗ им. Горького», Россия «Сурджикон ЛТД», Пакистан «СУРДЖИВЕЛЛ», Пакистан «Орто Селект ГмбХ» («Орто Селект, Имплант Технолоджи ГмбХ»), Германия «Линватек Корпорэйши», США «Джерман Хелекере Индастрис (ПВТ) ЛТД.», Пакистан «ЦИЛИТА ЛТД», Великобритания ООО "Предприятие "ФЭСТ", Россия
--	--	---



Руководитель органа

З.С.
подпись

Н.П. Звягин
инициалы, фамилия

Эксперт

А.Г. Тимофеева
подпись

А.Г. Тимофеева
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 № 13

К сертификату соответствия РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18.32365
(является неотъемлемой частью сертификата соответствия)

Срок действия с 20.04.2023 по 19.04.2026

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ

№ РОСС RU.32001.04ИБФ1.ОСП18

Общество с ограниченной ответственностью «ВНИИЦИ»

123557, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный округ Пресненский, ул. Пресненский вал, д. 21, стр. 12, помещ. 196н,
ИНН: 9718166591, ОГРН: 1207700477665, email: vniici@yandex.ru

Перечень продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия

Инструкция по оказанию первой помощи с применением аптечки для оказания первой помощи работникам		
Футляр Сумка		



Руководитель органа

подпись

Н.П. Звягин

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

А.Г. Тимофеева

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