



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 мая 2014 года № РЗН 2014/1608

На медицинское изделие
Стетоскопы медицинские

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
«Кирхнер & Вильгельм ГмбХ + Ко. КГ», Германия,
Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG, Eberhardstr.56, 71679 Asperg, Germany

Производитель
«Кирхнер & Вильгельм ГмбХ + Ко. КГ», Германия,
Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG, Eberhardstr.56, 71679 Asperg, Germany

Место производства медицинского изделия
Eberhardstr.56, 71679 Asperg, Germany

Номер регистрационного досье № РД-3724/9413 от 18.04.2014

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия I

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4200

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе



приказом Росздравнадзора от 12 мая 2014 года № 3363
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко
0009418

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 12 мая 2014 года № РЗН 2014/1608

Лист 1

На медицинское изделие
Стетоскопы медицинские:

1. Rapport.
2. Single.
3. Double.
4. Planophon.
5. Baby-Prestige.
6. Kinder-Prestige.
7. Standart-Prestige.
8. Profi-Kardiologie.
9. Top-Kardiologie.
10. Peliphon.
11. Baby-Color.
12. Kirchner Colorsop Plano.
13. Kirchner Colorsop Duo.
14. Duoscop.
15. Suprabell.
16. Multiphon.
17. Noroscop.
18. Planet.



Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0007230

Общество с ограниченной ответственностью

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1

Аттестат аккредитации: РОСС RU.0001.11ИМ41

Исх. № 51
от "28" сентября 2018г.

Директору
ООО «Техмедик»

В соответствии с документом: «Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия, с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования в рамках Системы сертификации ГОСТ Р», подготовленным Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии во исполнение Постановления Правительства Российской Федерации от 01 декабря 2009 года № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями, внесенными Постановлениями Правительства от 17.03.2010 № 149, от 20.10.2010 № 848, от 13.11.2010 № 906, от 21.03.2012 № 213, от 04.05.2012 № 435, от 18.06.2012 № 596, от 04.03.2013 № 182, от 04.10.2013 № 870, от 11.11.2013 № 1009, от 21.07.2014 № 677, от 31.07.2014 № 737, от 02.10.2014 № 1009, от 20.10.2014 № 1079, от 02.04.2015 № 309, от 03.09.2015 № 930, от 04.03.2016 № 168, от 14.05.2016 № 413, от 26.09.2016 № 964), не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия в Системе сертификации ГОСТ Р следующая продукция:

Наименование продукции	Код ОКПД2/ Код ТН ВЭД
Стетоскопы медицинские: модели: 1. Rapport 2. Single 3. Double 4. Planophon 5. Baby-Prestige 6. Kinder-Prestige 7. Standart-Prestige 8. Profi-Kardiologie 9. Top-Kardiologie 10. Petiphon 11. Baby-Color 12. Kirchner Colorscop Plano 13. Kirchner Colorscop Duo 14. Duoscop 15. Suprabel 16. Multiphon 17. Noroscop 18. Planet»	26.60.12.125 9018 90 8409
Производитель «КИРНХЕР & ВИЛЬГЕЛЬМ ГмбХ + Ко. КГ», Германия (Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG, Eberhardstrasse 56, 71679 Asperg, Germany)	



Руководитель ОС

О.Г. Пономарева

123308, Москва

ул. Мневники, д. 3,
корп. 1

info@gost-
cert.ru

+7 (495) 7834217 (многоканальный т/ф)
+7 (499) 9463420 (автоматический
факс)