

Full Quality Assurance System
Directive 93/42/EEC on Medical devices, Annex II excluding (4)

«CE Certiso» Ltd (NB 2409) свидетельствует о том, что система менеджмента качества нижеследующего предприятия на указанные категории медицинских изделий отвечает соответствующим требованиям директивы.

Название предприятия:

ООО «Мед ТеКо»

Юридический адрес: **Российская Федерация, 141009, Московская область,
г. Мытищи, Олимпийский проспект, д.16, корпус 2**

Уполномоченный представитель: **Medical Devices Ltd.
1149 Budapest Vezér str. 79/2 Hungary**

Область сертификации:

Стерилизаторы плазменные универсальные

Действительность сертификата распространяется на следующее оборудование:

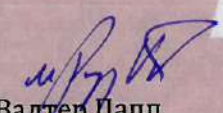
Наименование	Применение	Модель	Класс риска
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-50-Мед ТеКо	II.b
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-100-Мед ТеКо	II.b
Стерилизатор плазменный универсальный	низкотемпературная плазменная стерилизация с использованием перекиси водорода	Пластер-30К-Мед ТеКо	II.b

Настоящий сертификат действителен при условии ежегодных успешных надзорных аудитов.
Номер соответствующего отчета об аудите: 158-CE-170320

Номер выдачи сертификата: 2
Дата выдачи сертификата: 11 сентября 2019
Дата первой выдачи сертификата: 6 сентября 2018
Дата начала срока действия сертификата: 6 сентября 2018

Дата истечения срока действия сертификата:
5 сентября 2023




Валтер Папп
генеральный директор