



**Автономная некоммерческая организация
«Всероссийский научно-исследовательский
и испытательный институт медицинской техники»
Орган по сертификации медицинских изделий**

г/р № RA.RU.11ИМ02

№

013

«24» 04 2017 г.

Генеральному директору
ООО «ЕКФ-диагностика»
Коц С.Е.
Россия, 117648, г. Москва, мкр-он Северное
Чертаново, д. 2, корп. 207

Сообщаю Вам, что продукция:

«Анализатор глюкозы и лактата BIOSEN: варианты исполнения: 1. BIOSEN C-Line GP+; 2. BISEN C-Line Clinic; 3. BIOSEN S-line lab+» согласно регистрационному удостоверению № РЗН 2015/2973 от 11.08.2015 г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) изготовителя «ЕКF-diagnostic GmbH», Ebendorfer Chaussee 3, 39179 Barleben, Germany с кодом ОКП 94 4310 согласно Постановления Правительства Российской Федерации от 01.12.2009г. № 982 (с изменениями, утвержденными Постановлением Правительства Российской Федерации от 13.11.2010г. № 906) **не включена** в «Единый перечень продукции, подтверждение которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» и **не подлежит** обязательному декларированию и обязательной сертификации.

Руководитель Органа по сертификации
МИ АНО «ВНИИИМТ»



Е.И. Полянская

129301, Москва, ул. Касаткина, 3
Телефон (495) 683-97-92;
(499) 187-25-39, (488) 187-73-72;
факс (499) 187-89-54
E-mail : im02@bk.ru
Сайт <http://www.serttest-vniiimt.ru>

ИНН 7716126374 КПП 771601001
Р/сч. 40703810100000000317 в АБ «Аспект» (ЗАО)
Кор./сч. 30101810800000000401.
БИК 044525401 ОГРН 1027739233730