



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Becton Dickinson Medical (S)
Pte Ltd 30 Tuas Avenue 2
Singapore 639461 SG

стор: 1 3 2

Назва продукту	Канюля внутрішньовенна BD Neoflon™ 26GA (0,6x19 мм), стерильна
Номер за каталогом	391349
Номер ЛОТУ	0144506
Термін придатності	2025/05/31
	Дата виробництва: 2020/06/01

ВІДПОВІДНІСТЬ І СИСТЕМА ЯКОСТІ

BD Продукти відповідають нормативним вимогам регіону, в якому вони продаються і виготовлені.

Продукти, які мають маркування CE відповідно до Директиви медичних приладів 93/42 / ЕЕС і виробляються в межах виробничих потужностей, які відповідають міжнародному стандарту ISO 13485: Системи якості - Медичні прилади - Вимоги для цілей регулювання.

СТЕРИЛЬНІСТЬ

Всі продукти, які позначені як «стерильні» і випущені на продаж BD сертифіковані як стерильні, поки пакет закритий і неушкоджений. Цей продукт в основному стерилізують Етиленом Оксидом (EO). Цикл стерилізації розробка/перевірка виконується до 10-6 SAL відповідно до поточних керівних принципів ISO 11135.

БІОСУМІСНІСТЬ

Цей продукт був оцінений відповідно до ISO 10993. «Біологічна оцінка медичних виробів», і відповідає всім відповідним розділам.

ПИРОГЕННІСТЬ

Всі продукти BD, які позначені як апірогенні і випущені на продаж були протестовані в фармакопеї США (USP) Глава 85 - Бактеріальні ендотоксини випробувань і відповідають межі, яка зазначена в розділі 161- Медичне обладнання - Тести на бактеріальні ендотоксини і пірогени.

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ ВИПРОБУВАННЯ ТА ВИПУСКУ

Виробничі зразки були зібрані та перевірені відповідно до чинних специфікацій продуктів. Інспекційні записи перевіряються і підписуються кваліфікованим персоналом для випуску продукту. Випущені пристрої відповідають застосовним специфікаціям продукції BD

СПЕЦИФІКАЦІЯ ПРОДУКТУ

Цей продукт відповідає наступним специфікаціям: PQR040

ВИРОБНИЧІ ПЛОЩАДКИ BD

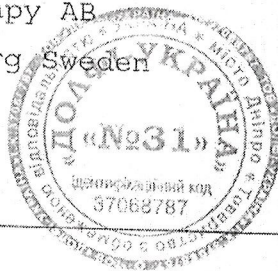
Becton Dickinson Medical (S) Pte Ltd
30 Tuas Ave 2, Singapore 639461 SG

Юридичний виробник:

Becton Dickinson Infusion Therapy AB
PO Box 631 SE-251 06 Helsingborg Sweden

Уповноважений представник ЄС:

Becton Dickinson Infusion Therapy AB
PO Box 631 SE-251 06 Helsingborg Sweden





СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Becton Dickinson Medical (S)
Pte Ltd 30 Tuas Avenue 2
Singapore 639461 SG

стор: 2 з 2

Назва продукту	Канюля внутрішньовенна BD Neoflon™ 26GA (0,6x19 мм), стерильна	
Номер за каталогом	391349	
Номер ЛОТу	0144506	
Термін придатності	2025/05/31	Дата виробництва: 2020/06/01

Номер Сертифікату CE : CE 597884

Z3009_CLST_TUAS012 Rev. 01 Effective 09 April 2018

Law Innkeat
Менеджер із забезпечення якості



[ПЕРЕКЛАД З АНГЛІЙСЬКОЇ МОВИ НА УКРАЇНСЬКУ МОВУ]

Ерембодегем-Дорп 86
В-9320 Ерембодегем – Бельгія /
Erembodegem – Dorp 86
В-9320 Erembodegem – Belgium
Тел.: +32 053 720 211
Факс: +32 053 720 200

/Логотип: БД/ВД
Допомагаючи усім людям жити
здоровим життям/

19 липня 2021 р.

СЕРТИФІКАЦІЯ

СТЕРИЛЬНІСТЬ

Усі вироби, які маркуються як стерильні та продаються компанією Becton Dickinson and Company, сертифіковані як стерильні до закінчення терміну дії зазначеного на упаковці за умови, що упаковка не відкрита та не пошкоджена. Для виробів, позначених, як "Шлях проходження рідини є стерильним", лише шлях проходження рідини є стерильним.

ПІРОГЕННІСТЬ

Усі вироби, які позначені як непірогенні та випущені на продаж компанією Becton Dickinson and Company, відповідають вимогам Becton Dickinson щодо тестування виробів на пірогенність. Для тих виробів, які марковано написом "Шлях проходження рідини є непірогенними", лише шлях протікання рідини є непірогенними.

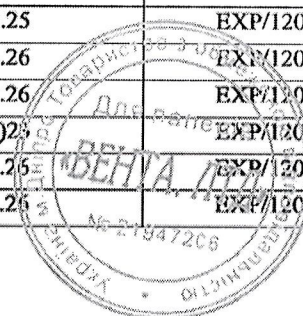
ТОКСИЧНІСТЬ

Вироби, які позначені як нетоксичні та продаються компанією Becton Dickinson and Company протестовано in vivo та in vitro на токсичність та/або цитотоксичність. Для виробів із написом "Шлях проходження рідини є нетоксичним", лише шлях протікання рідини є нетоксичним.

ЯКІСТЬ

Продукція Becton Dickinson розроблена з урахуванням відповідних технічних стандартів, а також виготовляється, проєктується та розповсюджується за допомогою систем, що відповідають вимогам визнаних світових стандартів якості, таких як ISO 9001, ISO 13485 та FDA QSR (cGMP).

Номер виробу	Номер партії	Кількість	Термін придатності	№ відвантаження
300635	200707	1x5000	30.06.25	EXP/120236
304000	210336	10x5000	28.02.26	EXP/120236
394936	1006316	10x100	31.12.23	EXP/120236
3949 45	336681	10x250	30.11.23	EXP/120236
394961	1004475	1x100	31.12.23	EXP/120236
394982	336022	1x250	30.11.23	EXP/120236
394983	307625	1x250	31.10.23	EXP/120236
394995	1004450	10x250	31.12.23	EXP/120236
682245	1053414	1x500	28.02.26	EXP/120236
392020	152905	12x50	31.10.25	EXP/120236
405248	2011016	4x25	31.10.25	EXP/120236
405248	2103018	3x25	28.02.26	EXP/120236
405253	2010018	4x25	30.09.25	EXP/120236
405253	2011002	4x25	31.10.25	EXP/120236
405256	2009020	4x25	31.08.25	EXP/120236
405256	2103024	4x25	28.02.26	EXP/120236
392020	152905	7x600	31.10.25	EXP/120236
391349	1077139	8x500	31.03.26	EXP/120236
391350	1050611	4x500	28.02.26	EXP/120236
391380	205504	20x500	31/07/25	EXP/120236
391349	1077144	8x500	31.03.26	EXP/120236
391350	1050611	4x500	28.02.26	EXP/120236



Сертифіковано Анн Шеєрдерс / Ann Scheerders
Менеджер з якості, BECTON DICKINSON EUROPEAN DISTRIBUTION CENTER.

[ПЕРЕКЛАД З АНГЛІЙСЬКОЇ МОВИ НА УКРАЇНСЬКУ МОВУ]

Ерембодегем-Дорп 86
В-9320 Ерембодегем – Бельгія /
Erembodegem –Dorp 86
В-9320 Erembodegem – Belgium
Тел.: +32 053 720 211
Факс: +32 053 720 200

/Логотип: БД/ВД
Допомагаючи усім людям жити
здоровим життям/

19 липня 2021 р.

СЕРТИФІКАЦІЯ

СТЕРИЛЬНІСТЬ

Усі вироби, які маркуються як стерильні та продаються компанією Becton Dickinson and Company, сертифіковані як стерильні до закінчення терміну дії зазначеного на упаковці за умови, що упаковка не відкрита та не пошкоджена. Для виробів, позначених, як "Шлях проходження рідини є стерильним", лише шлях проходження рідини є стерильним.

ПРОГЕННІСТЬ

Усі вироби, які позначені як непірогенні та випущені на продаж компанією Becton Dickinson and Company, відповідають вимогам Becton Dickinson щодо тестування виробів на пірогенність. Для тих виробів, які марковано написом "Шлях проходження рідини є непірогенними", лише шлях протікання рідини є непірогенними.

ТОКСИЧНІСТЬ

Вироби, які позначені як нетоксичні та продаються компанією Becton Dickinson and Company протестовано in vivo та in vitro на токсичність та/або цитотоксичність. Для виробів із написом "Шлях проходження рідини є нетоксичним", лише шлях протікання рідини є нетоксичним.

ЯКІСТЬ

Продукція Becton Dickinson розроблена з урахуванням відповідних технічних стандартів, а також виготовляється, проектується та розповсюджується за допомогою систем, що відповідають вимогам визнаних світових стандартів якості, таких як ISO 9001, ISO 13485 та FDA QSR (cGMP).

Номер виробу	Номер партії	Кількість	Термін придатності	№ відвантаження
392020	152905	30x600	31/10/25	EXP/120236
394961	1004475	1x100	31/12/23	EXP/120236



Сертифіковано Анн Шеердерс / Ann Scheerders
Менеджер з якості, BECTON DICKINSON EUROPEAN DISTRIBUTION CENTER.

Notarius Publicus i Ängelholm
Notary Public of Ängelholm



APOSTILLE
(Convention de La Haye du 5 octobre 1961)

1. Country: Sweden.
This public document
2. has been signed by Ms. *Mufida Dizdar*
3. acting in capacity of *Notary Public of Höganäs*
4. bears the seal/stamp of *Notarius Publicus Höganäs*.

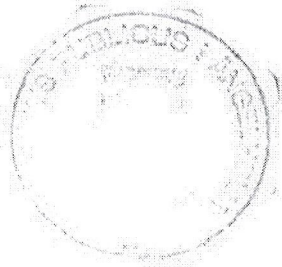
Certified

5. at Ängelholm, Sweden, 6. the 17th of December 2020
7. by Lena Rasmusson, Notary Public of Ängelholm.

8. N°: 197/20

9. Seal/stamp:

10. Signature:



Lena Rasmusson
Notarius Publicus i Ängelholm
Notary Public of Ängelholm

NB: An Apostille certificate only confirms that the signature, seal or stamp on the document is genuine. It does not mean that the contents of the document are correct or that the Notary Public who has issued the Apostille approves of the contents.



Becton Dickinson
Infusion Therapy AB
Medication and Procedural Solution
Katarina.Rietz@bd.com

PO Box 631
S - 251 06 Helsingborg
Sweden
bd.com



Декларація про відповідність №DoC002UKR-HEL

Declaration of conformity №DoC002UKR-HEL

Технічному регламенту щодо медичних виробів, затвердженому Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2 жовтня 2013 р.

Technical regulations on Medical devices, approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013

Групи виробів:

Groups of devices:

Перелік медичних виробів:

List of medical devices:

Виробник:

Manufacturer:

Виробнича площадка:

Manufacturing site:

Уповноважений представник в Україні:

Authorized representative in Ukraine:

Класифікація згідно Додатку 2 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2 жовтня 2013р.

Classification according to Annex 2 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013

Процедура оцінки відповідності:

Conformity Assessment Route:

Канюлі внутрішньовенні BD Neoflon™, Канюлі внутрішньовенні BD Venflon™, Канюлі внутрішньовенні BD Venflon™ Pro, Канюлі внутрішньовенні із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety
BD Neoflon™ I.V. Cannulas, BD Venflon™ I.V. Cannulas, BD Venflon™ Pro I.V. Cannulas, BD Venflon™ Pro Safety Needle Protected I.V. Cannula

Див. Додаток 1 до цієї Декларації про відповідність
See in Annex 1 to this Declaration of conformity

Бектон Дікінсон Інфюжи Терапі АБ, Флореттгатан 29С, ПО Бокс 631, SE-251 06 Гельсінгборг, Швеція
Becton Dickinson Infusion Therapy AB, Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden

Див. Додаток 1 для детальної інформації

1 Бектон Дікінсон Медікал (С) Пте. Лтд., 30 Туас авеню 2, Сінгапур 639461, Сінгапур

2 Бектон Дікінсон Індія Пвт. Лтд., Плот №1, Сектор 3, ІМТ Бавал, Дістрікт Реварі - 123501, Хар'яна, Індія

Refer to Annex 1 for detailed information

1. Becton Dickinson Medical (S) Pte. Ltd., 30 Tuas Avenue 2, Singapore 639461, Singapore

2. Becton Dickinson India Pvt. Ltd., Plot No.1, Sector 3, IMT Bawal, District Rewari, Haryana - 123501, India

Товариство з обмеженою відповідальністю «КРАТІЯ МЕДТЕХНІКА», Україна, м. Київ, вул. Багговутівська, буд. 17-21, 6-й поверх

Limited Liability Company "CRATIA MEDTEKHNIKA", 17-21, Baggovutiv'ska Str., 6th floor, Kyiv

IIa (пункт 15 Додатку 2)

IIa (item 15 of Appendix 2)

Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою Кабінету Міністрів України №753 від 2 жовтня 2013 р. (шляхом визнання результатів оцінки відповідності)

Annex 3 of Technical regulation on Medical devices approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013 (through recognition of results of conformity assessment)

Дата: 12-08-2020

Date

Номер: DoC002UKR-HEL

Number: DoC002UKR-HEL

Редакція: 5

Version: 5



Becton Dickinson
 Infusion Therapy AB
 Medication and Procedural Solution
 Katarina.Rietz@bd.com

PO Box 831
 S - 251 06 Helsingborg
 Sweden
 bd.com

Номер сертифіката відповідності:
 Certificate number:
 Строк дії сертифіката відповідності
 Validity period of Certificate of conformity:

PR.603-18
 по 08.01.2024
 till 08.01.2024

Призначений орган з оцінки
 відповідності та його ідентифікаційний
 код
 Conformity assessment body with its
 identification number:

Товариство з обмеженою відповідальністю
 «Український науковий інститут сертифікації»
 Limited Liability Company "Ukrainian Research Institute of Certification"
 UA.TR.116

Бектон Дікінсон Інфюжн Терапі АБ в особі Катаріни Рієтц, менеджера з забезпечення
 якості/регуляторної політики, під свою юридичну відповідальність декларує виконання основних вимог
 щодо медичного виробу, згідно Додатку 1 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого
 Постановою Кабінету Міністрів України № 753 від 2 жовтня 2013р.
 Becton Dickinson Infusion Therapy AB duly represented by QA/RA Manager Katarina Rietz, declares under our sole
 responsibility the fulfillment of basic requirements for medical devices, according to Annex 1 of Technical regulations on
 Medical devices, approved by Decree of Cabinet of Ministers of Ukraine №753 on 2 October 2013.

Місце видачі: Гельсінгборг, Швеція
 Place of issue: Helsingborg, Sweden

Дата підпису | Підпис уповноваженої особи
 Date of signing | Signature of Authorized person

DocuSigned by:
 Katarina.RIETZ

ПІБ уповноваженої особи | Назва посади
 Full Name of Authorized person | Position

Katarina Rietz

Менеджер з забезпечення якості/регуляторної
 політики
 QA/RA Manager

[Handwritten Signature]
 KATARINA RIETZ
 12-08-2020

Декларація про відповідність №DoC002UKR-HEL
 Declaration of conformity №DoC002UKR-HEL

Додаток 1
 Annex 1

Перелік медичних виробів
 List of medical devices

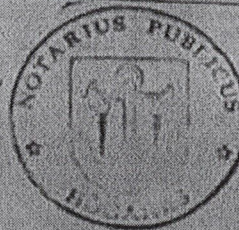
Каталожний номер Catalogue number	Назва медичного виробу на англійській мові Name of medical device in English	Назва медичного виробу на українській мові Name of medical device in Ukrainian	Опис виробу Product description	Виробнича площадка Manufacturing site
	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюлі внутрішньовенні BD Venflon™ Pro		
393202	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	22 G (f) 0.9 x 25 mm (mm) 42 ml/min (ml/xv)	2
393204	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	20 G (f) 1.1 x 32 mm (mm) 67 ml/min (ml/xv)	2
393206	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	18 G (f) 1.3 x 32 mm (mm) 103 ml/min (ml/xv)	2
393207	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	18 G (f) 1.3 x 45 mm (mm) 103 ml/min (ml/xv)	2

Дата: 12-08-2020
 Date

Номер: DoC002UKR-HEL
 Number: DoC002UKR-HEL

Редакція: 5
 Version: 5

Сторінка 2 із 3
 Page 2 of 3



Härmed intygas att
 This is to certify that
 Katarina Rietz
 personligen har underskrivit detta dokument.
 has/have personally signed this document.
 Höganäs the 14th September 2020
 Mufida Dizdar
 Notarius Publicus

Becton Dickinson
 Infusion Therapy AB
 Medication and Procedural Solution
 Katarina.Rietz@bd.com

PO Box 531
 S - 251 06 Helsingborg
 Sweden
 bd.com

393208	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	17 G (Г) 1.5 x 45 mm (мм) 133 ml/min (мл/хв)	2
393209	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	16 G (Г) 1.8 x 45 mm (мм) 236 ml/min (мл/хв)	2
393210	BD Venflon™ Pro I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™ Pro	14 G (Г) 2.0 x 45 mm (мм) 270 ml/min (мл/хв)	2
	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюлі внутрішньовенні із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety		
393222	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	22 G (Г) 0.9 x 25 mm (мм) 42 ml/min (мл/хв)	1
393224	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	20 G (Г) 1.1 x 32 mm (мм) 67 ml/min (мл/хв)	1
393226	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	18 G (Г) 1.3 x 32 mm (мм) 103 ml/min (мл/хв)	1
393227	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	18 G (Г) 1.3 x 45 mm (мм) 103 ml/min (мл/хв)	1
393228	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	17 G (Г) 1.5 x 45 mm (мм) 133 ml/min (мл/хв)	1
393229	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	16 G (Г) 1.8 x 45 mm (мм) 236 ml/min (мл/хв)	1
393230	BD Venflon™ Pro Safety I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна із захищеною голкою BD Venflon™ Pro Safety	14 G (Г) 2.0 x 45 mm (мм) 270 ml/min (мл/хв)	1
	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюлі внутрішньовенні BD Venflon™		
391451	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	22 G (Г) 0.8 x 25 mm (мм) 31 ml/min (мл/хв)	2
391452	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	20 G (Г) 1.0 x 32 mm (мм) 54 ml/min (мл/хв)	2
391457	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	18 G (Г) 1.2 x 32 mm (мм) 80 ml/min (мл/хв)	2
391453	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	18 G (Г) 1.2 x 45 mm (мм) 80 ml/min (мл/хв)	2
391455	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	16 G (Г) 1.7 x 45 mm (мм) 180 ml/min (мл/хв)	2
391456	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	14 G (Г) 2.0 x 45 mm (мм) 270 ml/min (мл/хв)	2
391454	BD Venflon™ I.V. Cannula	Канюля внутрішньовенна BD Venflon™	17 G (Г) 1.4 x 45 mm (мм) 125 ml/min (мл/хв)	2
	BD Neoflon™ I.V. Cannula	Канюлі внутрішньовенні BD Neoflon™		

Дата: 12-08-2020 Date:	Номер: DoC002UKR-HEL Number: DoC002UKR-HEL	Редакція: 5 Version: 5	
---------------------------	---	---------------------------	--

Becton Dickinson
 Infusion Therapy AB
 Medication and Procedural Solution
 Katarina.Rietz@bd.com

PO Box 621
 S- 251 06 Helsingborg
 Sweden
 bd.com

391349	BD Neoflon™ Cannula	I.V.	Канюля внутрішньовенна BD Neoflon™	26 G (Г) 0.6 x 19 mm (мм) 13 ml/min (мл/хв)	1
391350	BD Neoflon™ Cannula	I.V.	Канюля внутрішньовенна BD Neoflon™	24 G (Г) 0.7 x 19 mm (мм) 13 ml/min (мл/хв)	1

Гарантія: GA та G скорочено від шкали Гейдж) є тотожними, рівнозначними та повністю взаємозамінними. Це означає, що існує жодних відмінностей у значенні GA та G.
 Warranty: GA and G (abbreviated from the Gauge Scale) are identical, equivalent and completely interchangeable concepts. This means there are no differences in meaning between GA and G.

Date of signing | Signature of Authorized person 12-08-2020

DocuSigned by:
Katarina RIETZ
 ESCAFFIDISEMFA
 Менеджер з забезпечення якості/регуляторної
 політики
 QA/RA Manager

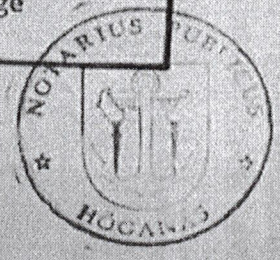
Full Name of Authorized person | Position
 Katarina Rietz

Katarina Rietz
KATARINA RIETZ
 12-08-2020

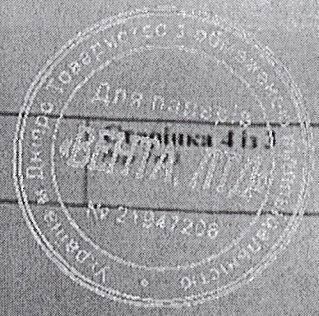
Історія змін
 History of changes

Härmed intygas att
 This is to certify that
Katarina Rietz
 personligen har undertecknat detta dokument.
 has/have personally signed this document.
 Högåås *the 14th December 2020*

Mufida Dizdar
 Notarius Publicus Högåås, Sverige
 Notary Public of Högåås, Sweden



Дата: 12-08-2020 Date	Номер: DoC002UKR-HEL Number DoC002UKR-HEL	Редакція: 5 Edition: 5
--------------------------	--	---------------------------



СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ

Порядок проведення процедури забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю (Додаток 3 Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 (ТР) шляхом визнання результатів оцінки відповідності)

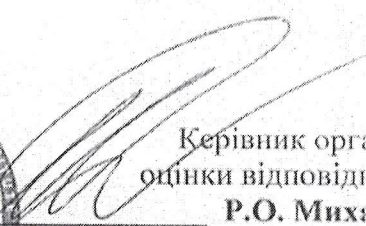
Виробник: Becton Dickinson Infusion Therapy AB
Юридична адреса: Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden
Виробничі площадки: Becton Dickinson Infusion Therapy AB
Florettgatan 29C, PO Box 631, SE-251 06 Helsingborg, Sweden
Уповноважений представник: ТОВ «Кратія Медтехніка»
вул. Багговутівська, буд. 17-21, 6-й поверх, 04107, Україна
Вироби: Стерильні внутрішньовенні катетери та пристрої для введення рідин

Призначений орган з оцінки відповідності Товариство з обмеженою відповідальністю «Український науковий інститут сертифікації» (ідентифікаційний номер № UA.TR.116) підтверджує, що вказаний виробник впровадив систему управління якістю на етапах розроблення, виробництва та остаточної перевірки стосовно зазначених виробів у відповідності до пунктів 3-7 Додатка 3 ТР та яка є об'єктом періодичних наглядових аудитів згідно пунктів 12-15 Додатка 3 ТР. Для реалізації продукції III класу ризику додатково має бути наявний сертифікат перевірки проєкта за пунктами 8-11 Додатка 3 ТР.

Підстава для видачі:
Акт експертизи документації № PR.603/S1-EX1/3-20 від 01.04.2020;
Рішення про видачу сертифіката № PR.603/S1-EX1/4-20 від 02.04.2020.

Сертифікат № PR.603-18
Дійсний до «08» січня 2024 р.
Видання № 3 від «02» квітня 2020 р.
Вперше видано 10.10.2018.




Керівник органу з оцінки відповідності
Р.О. Михалко



80103
ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1



10302
ДСТУ EN ISO/IEC 17065

№ 001732



ІСТОРІЯ СЕРТИФІКАТА

№ з/п видання	Дата	Опис
1	10 жовтня 2018 р.	Вперше видано.
2	08 січня 2019 р.	Повторно сертифіковано.
3	02 квітня 2020 р.	Сферу сертифікату викладено в новому формулюванні.

Сертифікат № **PR.603-18**
Дійсний до «08» січня 2024 р.
Видання № 3 від «02» квітня 2020 р.
Вперше видано 10.10.2018.



Керівник органу з оцінки відповідності
Р.О. Михалко



80103
ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1



10302
ДСТУ EN ISO/IEC 17065



№ 001732-2

