



**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, руководящий уполномоченными органами, выполняющими административно-территориальное образование)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.004439.03.15

от 04.03.2015 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Микробас форте" ("Микробак форте"). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация. Изготовитель (производитель): "BODE Chemie GmbH", Melanchthonstrasse 27, 22525, Hamburg, Германия. Получатель: "BODE Chemie GmbH", Melanchthonstrasse 27, 22525, Hamburg, Германия.



(включая продукцию, полученную в результате трансформации, совместности с другими видами продукции, включаемой в часть владения интеллектуальной собственности, полученной)
соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования в соответствии с инструкциями по применению средства от 26.06.2007г. № 26/07/07, от 01.09.2014 г. № 27ЖДИМ/14.

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.88.002.E.012488.12.14 от 22.12.2014г.; экспертных заключений: от 25.06.2007г. № 59/ИПЦ ФГУ "РНИИТО им. Р.Р.Вредена Росмедтехнологий", ФГУП ВНИИЖГ Роспотребнадзора от 09.09.2014 г. № 2гр/14; этикетки; спецификации; рецептуры; паспорта безопасности; инструкций по применению средства: от 26.06.2007г. № 26/07/07, от 01.09.2014 г. № 27ЖДИМ/14.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации установлен на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ



И.В. Брагина

(Ф. И. О./подпись)

М. П.

№ 0263640



КОПИЯ

**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
заместитель Главного государственного санитарного врача Российской Федерации
Российская Федерация

(уполномоченный орган Стороны, осуществляющий уведомительное уведомление таможенных контролирующих-территориальных образований)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.012488.12.14

от 22.12.2014 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Mikrobac forte" ("Микробак форте"). Изготовлена в соответствии с документами: спецификация. Изготовитель (производитель): "BODE Chemie GmbH & Co", Melanchthonstrasse 27, 22525, Hamburg, Германия. Получатель: ООО "ПАУЛЬ ХАРТМАНН", 115114, г. Москва, ул. Кожевническая, д.7, стр. 1, Российская Федерация.



Соответствие продукции, перечисленной в поле (поле) в соответствии, в соответствии с нормами и условиями продукции, а также в части соответствия требованиям (техническим, экологическим)

соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования
в соответствии с инструкциями по применению средства: от 26.06.2007г. № 26/07/07, от 01.09.2014 г. № 27ЖДиМ/14.

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):

взамен свидетельства о государственной регистрации № RU.77.99.01.002.E.035728.09.11 от 05.09.2011 г.; экспертных заключений: от 25.06.2007г. № 59/ИЛЦ ФГУ "РНИИТО им. Р.Р.Вредена Росмедтехнологий", ФГУП ВНИИЖГ Роспотребнадзора от 09.09.2014 г. № 2гр/14; этикетки; спецификации; рецептуры; паспорта безопасности; инструкций по применению средства: от 26.06.2007г. № 26/07/07, от 01.09.2014 г. № 27ЖДиМ/14.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

И.В. Брагина
(Ф. И. О./подпись)

№0258617

М. П.

МДК



КОПИЯ

**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(государственный орган Страны, руководители учреждений в области безопасности, законности и единства правовой территории образованы)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.01.002.E.035728.09.11

от 05.09.2011 г.

Продукция:
средство дезинфицирующее "Микробас форте" ("Микробак форте"). Изготовлена в соответствии с документами: рецептурой, спецификацией. Изготовитель (производитель): "BODE Chemie GmbH" ("БОДЕ Хеми ГмБХ"), Melanchthonstrasse 27, 22525, Hamburg, ФРГ. Получатель: "BODE Chemie GmbH" ("БОДЕ Хеми ГмБХ"), Melanchthonstrasse 27, 22525, Hamburg, ФРГ.



соответствует
Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования в соответствии с инструкцией по применению средства от 26.06.2007г. № 26/07/07.

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, Центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы):
взамен свидетельства о государственной регистрации №RU.77.99.01.002.E.023778.06.11 от 30.06.2011 г., экспертного заключения от 25.06.2007г. № 59/УЛЦ.ФГУ "РНИИТО им. Р.Р. Вредена Росмедтехнологий"; этикетки; спецификации; рецептуры; паспорта безопасности; ЕС - сертификат о соответствии требованиям Директивы 93/42/ЕЭС Совета по продуктам медицинского назначения; сертификатов DIN EN ISO 13485:2003 и 9001:2000; (далее согласно приложению)

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставок подконтрольных товаров на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

Г.Г. Онищенко

(Ф.И.О./подпись)

№0149240

М. П.



КОПИЯ

**ТАМОЖЕННЫЙ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ, РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

(См. в скобках наименование органа, выдавшего удостоверение соответствующим техническим условиям, содержащим требования к безопасности продукции)

**ПРИЛОЖЕНИЕ
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

№ RU.77.99.01.002.E.035728.09.11 от 05.09.2011 г.

(Информация, содержащаяся в тексте свидетельства о государственной регистрации)

Протоколы исследований, наименование организации, проводившей исследования,
другие рассмотренные документы (продолжение, начало на бланке свидетельства):
экспортной лицензии на мед. продукты от Ведомства по социальным и семейным вопросам г.
Гамбурга, инструкции по применению от 26.06.2007г. № 26/07/07.



[Handwritten mark]



Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

Г. Онищенко

(Ф. И. Подпись)

М. П.

КОПИЯ