



№ 002242

СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ
Certificate of Conformity

№ UA.101.MD.3.0353-22.00

Дата реєстрації 09.03.2022 р.

Термін дії до 08.03.2027 р.

Продукція*Products***Електрохірургічні апарати, апарати для аргонноплазмової коагуляції, мішок для морцеляції одноразового використання, інструменти та допоміжні засоби для електрохірургії, інструменти та допоміжні засоби для аргонноплазмової коагуляції**

Перелік продукції наведений в Додатку до сертифіката відповідності

Відповідає вимогам*Comply with the requirements***Технічного регламенту щодо медичних виробів, затвердженого Постановою КМУ від 2 жовтня 2013 р. № 753****Виробник***Manufacturer***BOWA-electronic GmbH & Co. KG**

Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, 72810 Gomaringen, Germany

Місце виробництва*Manufacturing sites***BOWA-electronic GmbH & Co. KG**

Heinrich-Hertz-Strasse 4-10, 72810 Gomaringen, Germany

Уповноважений*представник в Україні*
*Authorized representative in Ukraine***«ПРЕДСТАВНИЦТВО «БОВА-електронік ГмбХ & Ко. КГ»**

пр-т Миколи Бажана, буд. 14-А, приміщення 5, м. Київ, 02072, Україна

Сертифікат виданий*Certificate is issued by***Органом з оцінки відповідності Державного українського об'єднання «ПОЛІТЕХМЕД» (ООВ «ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»)****На підставі***On the grounds of*

Оцінки та схвалення функціонування комплексної системи управління якістю згідно з Додатком 3 до Технічного регламенту щодо медичних виробів. Рішення щодо внесення змін до сертифікату відповідності від 09.03.2022 р.

Р. Картавцев

Підпис М.П.

Генеральний директор**ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»****Керівник Органу з оцінки відповідності****ДУО «ПОЛІТЕХМЕД»**№ 10174
DCTY EN ISO/IEC 17065

Орган з оцінки відповідності ДУО «ПОЛІТЕХМЕД», вул. І. Мазепи, 10, м. Київ, 01010, Україна, ЄДРПОУ 14282255. Тел.: +38(044) 483-68-07.

Ідентифікаційний номер UA.TR. 101

Атестат про акредитацію Національного агентства з акредитації України № 10174.

Чинність сертифікату відповідності можна перевірити в Реєстрі: <http://www.politekhmed.ua>