

**ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМ МЕНЕДЖМЕНТА  
ООО «РУСТЕХСЕРТ»**  
620062, Россия, г. Екатеринбург, ул. Генеральская, д. 3, офис 404  
№ РОСС RU.0001.13ФК11

## СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

№ РОСС RU.ФК11.К00761  
(действует с Приложением)

Выдан **Обществу с ограниченной ответственностью «ЛИДКОР»  
(ООО «ЛИДКОР»)**

620102, Свердловская область, г.о. город Екатеринбург,  
г. Екатеринбург, ул. Посадская, стр. 23, оф. 204

Настоящий сертификат удостоверяет, что система менеджмента качества применительно к проектированию, разработке, производству, реализации и осуществлению гарантийного ремонта медицинских изделий

соответствует требованиям

**ГОСТ ISO 13485-2017**

Дата регистрации: **24 июля 2023 г.**  
Срок действия до: **05 июля 2025 г.**

Дата начала сертификационного цикла: **05 июля 2022 г.**  
Дата первичной сертификации: **05 июля 2022 г.**

Руководитель органа по сертификации систем менеджмента

Руководитель аудиторской группы



М.А. Королева

О.В. Бебиков

Сертификат соответствия считается действительным при условии проведения 2-х ежегодных инспекционных контролей. Информацию о статусе Сертификата соответствия можно получить по телефону: +7 (343) 310-22-33



Учетный номер: **00261**

**Область сертификации  
системы менеджмента качества  
ООО «ЛИДКОР»**

1. Виды деятельности:

Проектирование, разработка, производство, реализация и осуществление гарантийного ремонта медицинских изделий

2. Неприменимые требования ГОСТ ISO 13485-2017:

п. 7.5.5, п. 7.5.7 (применительно к деятельности ООО «ЛИДКОР», г. Екатеринбург)  
п. 7.5.3, п. 7.5.4, пп. 7.5.9.2, п. 7.5.10 (применительно к деятельности ООО «ЛИДКОР» в г. Дубна)

3. Производственные площадки:

ООО «ЛИДКОР» в г. Екатеринбург

620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15  
Проектирование, разработка, производство, реализация и осуществление гарантийного ремонта медицинских изделий

ООО «ЛИДКОР» в г. Дубна

141981, Московская область, г. Дубна, ул. Приборостроителей, д. За

Проектирование, разработка, производство и реализация стерильных однократного применения медицинских изделий из полимерных материалов, оборудования, реагентов, вспомогательных растворов и расходных материалов для in vitro диагностики

Руководитель органа по сертификации  
систем менеджмента

М.А. Королева

Руководитель аудиторской группы

О.В. Бебиков

