

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Исх. № 013
от «11» февраля 2021

В ООО «Лидкор»

Информационное письмо

В ответ на Ваш запрос информируем о том, что в соответствии с Постановлением Правительства Российской Федерации от «01» декабря 2009 года № 982 (ред. от 04.07.2020) «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии» (с изменениями), **не подлежит обязательной сертификации и декларированию соответствия следующая продукция:**

Наименование продукции

ОКПД2 32.50.21.112

Фракционатор медицинский компонентов крови ФК-01 "ДЕЛЬРУС" по ТУ 9452-014-39934262-2008

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2008/02974 от 21 октября 2011 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620086, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Кресло медицинское КМ-01 "ДЕЛЬРУС" по ТУ 9452-012-39934262-2008

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2008/02975 от 21 октября 2011 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

620086, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.13.190

Миксер линейный для хранения тромбоцитов "Тромикс" по ТУ 9452-011-39934262-2009:

Варианты исполнения:

I. Миксер линейный для хранения тромбоцитов "Тромикс-4", в составе:

1. Миксер линейный для хранения тромбоцитов "Тромикс-4" - 1 шт.
2. Кабель электропитания сетевой - 1 шт.
3. Внешний индикатор - 1 шт.
4. Паспорт - 1 шт.
5. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

II. Миксер линейный для хранения тромбоцитов "Тромикс-8", в составе:

1. Миксер линейный для хранения тромбоцитов "Тромикс-8" - 1 шт.
2. Полка - 8 шт.
3. Держатель этикеток - 8 шт.
4. Поддон - 1 шт.
5. Кабель электропитания сетевой - 1 шт.
6. Устройство для переноски - 1 шт.
7. Внешний индикатор - 1 шт.
8. Паспорт - 1 шт.
9. Руководство по эксплуатации - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2009/05032 от 02 июня 2017 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.50.190

Миксер донорской крови "Б.МИКС (B.MIX)" по ТУ 9452-001-65614693-2011

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2011/11335 от 19 июля 2011 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.21.112

Аппарат для быстрого размораживания, подогрева и хранения в теплом виде плазмы, крови и инфузионных растворов «Лидмелт» (Leadmelt) с принадлежностями по ТУ 9452-005-65614693-2011:

Аппарат для быстрого размораживания, подогрева и хранения в теплом виде плазмы, крови и инфузионных растворов «Лидмелт» (Leadmelt), в составе:

1. Аппарат - 1 шт.;
2. Руководство по эксплуатации - 1 шт.;
3. Шнур электропитания сетевой - 1 шт.;
4. Трубка для слива - 1 шт.;
5. Кассета для контейнера 250 мл -4 шт.;
6. Кассета для контейнера 1000 мл - 1 шт.;
7. Кассета для флаконов 200 и 400 мл -1 шт.;

Принадлежности:

1. Технологический пакет для контейнера 250 мл - 100 шт.;
2. Технологический пакет для контейнера 1000 мл - 25 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2011/12422 от 11 мая 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.12.000

Стерилизатор медицинский Steriplaz по ТУ 32.50.12-021-65614693-2017:

варианты исполнения:

1. Стерилизатор медицинский «Steriplaz» 50.
2. Стерилизатор медицинский «Steriplaz» 50-Junior.
3. Стерилизатор медицинский «Steriplaz» 80.
4. Стерилизатор медицинский «Steriplaz» 120.

Принадлежности:

1. Стерилизующий агент для стерилизатора «Steriplaz» объемом 50 мл или 100 мл или 150 мл упаковка (по 2 шт./уп.).
2. Лоток для инструментов для стерилизатора «Steriplaz» 50 - 1 шт.
3. Лоток для инструментов для стерилизатора «Steriplaz» 50-Junior - 1 шт.
4. Лоток для инструментов для стерилизатора «Steriplaz» 80 - 1 шт.
5. Лоток для инструментов для стерилизатора «Steriplaz» 120 - 1 шт.
6. Корзина для стерилизатора «Steriplaz» 50 - 1 шт.
7. Корзина для стерилизатора «Steriplaz» 50-Junior - 1 шт.
8. Корзина для стерилизатора «Steriplaz» 80 - 1 шт.
9. Корзина для стерилизатора «Steriplaz» 120 - 1 шт.
10. Тележка для стерилизатора «Steriplaz» 50-Junior - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

(РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2011/12525 от 16 ноября 2020 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г.
Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.21.122

Аппарат искусственной вентиляции легких ЛИДВЕНТ (LEADVENT) по ТУ 9444-020-
65614693-2011:

1. Влагоуловитель - 10 шт.
2. Датчик кислорода - 1 шт.
3. Держатель контура - 1 шт.
4. Кабель VGA - 1 шт.
5. Камера увлажнителя дыхательной смеси, взрослая/детская - 10 шт.
6. Компрессор медицинский для аппарата ИВЛ - 1 шт.
7. Коннектор для дыхательного контура, прямой/угловой - 1 шт.
8. Контур дыхательный взрослый с влагоуловителем для аппарата ИВЛ - 10 шт.
9. Контур дыхательный детский с влагоуловителем для аппарата ИВЛ - 10 шт.
10. Мембрана клапана ПДКВ - 1 шт.
11. Небулайзер для аппарата ИВЛ - 1 шт.
12. Тележка для аппарата ИВЛ - 1 шт.
13. Тест-легкое - 1 шт.
14. Трубка дыхательная одноразовая - 10 шт.
15. Трубка дыхательная многоразовая - 1 шт.
16. Увлажнитель дыхательной смеси для аппарата ИВЛ - 1 шт.
17. Фильтр бактериальный - 10 шт.
18. Шланг высокого давления воздуха - 1 шт.
19. Шланг высокого давления O2 - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2012/13155 от 12 марта 2012 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620086, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.50.190

Термостат для хранения тромбоцитов «Лидстат» (Leadstat) по ТУ 9452-003-65614693-2011

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСР 2012/13326 от 06 мая 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.21.112

Электрозапаиватель полимерных магистралей "Т-Солдер" ("T-Solder") по ТУ 9452-004-65614693-2014

Варианты исполнения:

1. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Т-Солдер - 01» («T-Solder - 01»), в составе:

- электрозапаиватель полимерных магистралей - 1 шт.;
- кабель электропитания сетевой - 1 шт.;
- брызгозащитный экран - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.;

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

- памятка для персонала - 1 шт.
- 2. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Т-Солдер - 02» («T-Solder - 02»), в составе:
 - электронный блок запаивателя - 1 шт.;
 - выносная запаивающая головка - 1 шт.;
 - соединительный ВЧ-кабель - 1 шт.;
 - кабель электропитания сетевой - 1 шт.;
 - руководство по эксплуатации - 1 шт.;
 - памятка для персонала - 1 шт.
- 3. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Т-Солдер - 03» («T-Solder - 03»), в составе:
 - электронный блок запаивателя - 1 шт.;
 - выносная запаивающая головка - 1 шт.;
 - соединительный ВЧ-кабель - 1 шт.;
 - зарядное устройство - 1 шт.;
 - сумка для переноски - 1 шт.;
 - руководство по эксплуатации - 1 шт.;
 - памятка для персонала - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2016/3625 от 28 января 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Стойка фильтрационная «Лидстик (Leadstick)» СФ-01 по ТУ 9452-025-65614693-2016,
в составе:

1. Секция нижняя.
2. Узел нижних крючков.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

3. Секция верхняя.
4. Секция средняя.
5. Руководство по эксплуатации.
6. Паспорт.
7. Упаковочный лист.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2016/4721 от 11 октября 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Стол передвижной «Лидкор» для аппаратов цито/плазмафереза по ТУ 9452-026-65614693-2016

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2016/5001 от 15 ноября 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Кресло терапевтическое «Лидкор» по ТУ 9452-014-65614693-2016

«**Центр сертификации и декларирования**»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

в следующих вариантах исполнения:

I. Кресло терапевтическое «Лидкор-1», в составе:

1. Кресло терапевтическое «Лидкор-1» - 1 шт.
2. Подушка подголовника - 1 шт.
3. Подлокотник левый - 1 шт.
4. Подлокотник правый - 1 шт.
5. Пульт управления - 1 шт.

6. Монтажный комплект в составе:

- гайка колпачковая М8 - 1 шт.;
- гайка колпачковая М10 - 4 шт.;
- шайба 8 - 2 шт.;
- шайба 10 - 8 шт.;
- винт М8 х 30 - 1 шт.;
- винт М10 х 45 - 4 шт.

7. Документация:

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- паспорт - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

II. Кресло терапевтическое «Лидкор-2», в составе:

1. Кресло терапевтическое «Лидкор-2» - 1 шт.
2. Подушка подголовника - 1 шт.
3. Подлокотник левый - 1 шт.
4. Подлокотник правый - 1 шт.
5. Пульт управления - 1 шт.
6. Монтажный комплект в составе:
 - рычаг - 1 шт.;
 - палец 10 - 1 шт.;
 - шплинт 2.5 х 28 - 1 шт.;
 - шайба 10 - 2 шт.;
 - шайба 8 - 4 шт.;

«**Центр сертификации и декларирования**»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

- шайба пластиковая 8 - 8 шт.;
- винт М8 х 40 - 2 шт.;
- колпачок декоративный - 2 шт.;
- гайка самоконтрящаяся М8 - 2 шт.;
- АКБ 12 В, 1.2 Ач - 2 шт.

7. Документация:

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- паспорт - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

III. Кресло терапевтическое «Лидкор-3», в составе:

1. Кресло терапевтическое «Лидкор-3» - 1 шт.
2. Подушка подголовника - 1 шт.
3. Подлокотник левый - 1 шт.
4. Подлокотник правый - 1 шт.
5. Накладка голеностопной секции - 1 шт.

6. Пульт управления - 1 шт.

7. Монтажный комплект в составе:

- рычаг - 1 шт.;
- палец 10 - 1 шт.;
- шплинт 2.5 х 28 - 1 шт.;
- шайба 10 - 2 шт.;
- шайба 8 - 4 шт.;
- шайба пластиковая 8 - 8 шт.;
- винт М8 х 40 - 2 шт.;
- колпачок декоративный - 2 шт.;
- гайка самоконтрящаяся М8 - 2 шт.;
- АКБ 12 В, 1.2 Ач - 2 шт.;

8. Документация:

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- паспорт - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2016/5073 от 30 ноября 2016 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.21.112

Стойка электрическая подъемная для размещения медицинского оборудования Лидлифт (Leadlift) по ТУ 9452-015-65614693-2016

Состав:

1. Стойка электрическая подъемная для размещения медицинского оборудования Лидлифт (Leadlift) - 1 шт.
2. Стойка для крепления инфузионных растворов - 1 шт.
3. Держатель инфузионных растворов - 1 шт.
4. Держатель инструментов - 1 шт.
5. Кольцо резиновое - 2 шт.
6. Паспорт - 1 шт.
7. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
8. Упаковочный лист - 1 шт.
9. Упаковка - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2017/5633 от 12 апреля 2017 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.13.190

Выжиматель ручной "Лидвил (Leadwheel)" по ТУ 32.50.13-023-65614693-2017, варианты исполнения:

1. Выжиматель ручной "Лидвил (Leadwheel)", модель А, в составе:

1.1. Выжиматель ручной "Лидвил (Leadwheel)", модель А.

1.2. Руководство по эксплуатации.

1.3. Паспорт.

2. Выжиматель ручной "Лидвил (Leadwheel)", модель Б, в составе:

2.1. Выжиматель ручной "Лидвил (Leadwheel)", модель Б.

2.2. Руководство по эксплуатации.

2.3. Паспорт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2017/6617 от 21 декабря 2017 года

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204

Место производства: ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.50.190

Комплекс для регистрации температуры "Термолог-Транс" (Thermolog-Trans) по ТУ 32.50.50-002-65614693-2017:

Состав:

1. Адаптер для персонального компьютера, в составе:

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

- 1.1. Контактное устройство - 1 шт.
- 1.2. Переходник для USB порта - 1 шт.
2. Модуль с регистратором температуры переносной (5 шт./компл.) - 1 комплект.
3. Компакт диск с программным обеспечением "Термолог" (версия не ниже 1.0.0.4 от 17.03.2014) - 1 шт.
4. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
5. Методика поверки - 1 шт.
6. Руководство пользователя программного обеспечения "Термолог" - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2018/7026 от 11 апреля 2018 года.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская,
д. 15

ОКПД2 32.50.13.190

Электрозапаиватель полимерных магистралей «Лидсил (LeadSeal)» по ТУ 32.50.50-028-65614693-2017,

в вариантах исполнения:

I. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Лидсил (LeadSeal)», модель SM, в составе:

1. Блок электронный стационарный LSL-BS - 1 шт.
2. Головка выносная запаивающая ручная LSL-HM - 1 шт.
3. Шнур ВЧ LSL-CRF - 1 шт.
4. Шнур питания - 1 шт.
5. Эксплуатационная документация:
 - 5.1. Руководство по эксплуатации на изделие - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

5.2. Паспорт на изделие - 1 шт.

5.3. Паспорт на головку, выносную запаивающую ручную LSL-HM - 1 шт.

II. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Лидсил (LeadSeal)», модель SA, в составе:

1. Блок электронный стационарный LSL-BS - 1 шт.

2. Головка выносная запаивающая автоматическая LSL-HA- 1 шт.

3. Шнур ВЧ LSL-CRF - 1 шт.

4. Шнур интерфейсный головки автоматической LSL-CHA - 1 шт.

5. Шнур питания - 1 шт.

6. Эксплуатационная документация:

6.1. Руководство по эксплуатации на изделие - 1 шт.

6.2. Паспорт на изделие - 1 шт.

6.3. Паспорт на головку выносную запаивающую автоматическую LSL-HA - 1 шт.

III. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Лидсил (LeadSeal)», модель MM, в составе:

1. Блок электронный мобильный LSL-BM - 1 шт.

2. Головка выносная запаивающая ручная LSL-HM - 1 шт.

3. Шнур ВЧ LSL-CRF - 1 шт.

4. Эксплуатационная документация:

4.1. Руководство по эксплуатации на изделие - 1 шт.

4.2. Паспорт на изделие - 1 шт.

4.3. Паспорт на головку выносную запаивающую ручную LSL-HM - 1 шт.

Принадлежности:

1. Зарядное устройство - 1 шт.

2. Сумка для переноски - 1 шт.

IV. Электрозапаиватель полимерных магистралей «Лидсил (LeadSeal)», модель MA, в составе:

1. Блок электронный мобильный LSL-BM - 1 шт.

2. Головка выносная запаивающая автоматическая LSL-HA - 1 шт.

3. Шнур ВЧ LSL-CRF - 1 шт.

4. Шнур интерфейсный головки автоматической LSL-CHA - 1 шт.

5. Эксплуатационная документация:

5.1. Руководство по эксплуатации на изделие - 1 шт.

5.2. Паспорт на изделие - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

5.3. Паспорт на головку выносную запаивающую автоматическую LSL-НА- 1 шт.

Принадлежности:

1. Зарядное устройство - 1 шт.
2. Сумка для переноски - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2018/7158 от 18 мая 2018 года.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"), Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Стол операционный механогидравлический "Лидкор" по ТУ 32.50.30-030-65614693-2017, в следующих вариантах исполнения:

I. Стол операционный механогидравлический "Лидкор", модель ОР750, в составе:

1. Стол операционный механогидравлический "Лидкор", модель ОР750 - 1 шт.
2. Секция головная - 1 шт.
3. Секция ножная (пластина левая, пластина правая) - 1 шт.
4. Опора руки - 2 шт.
5. Опора подколенная - 2 шт.
6. Опора головы U-образная (при необходимости) - 1 шт.
7. Опора головы узкая (при необходимости) - 1 шт.
8. Опора руки верхняя (при необходимости) - 1 шт.
9. Опора боковая (универсальная) (при необходимости) - 1 шт.
10. Опора подвздошная -проктологическая (при необходимости) - 1 шт.
11. Опора стоп с зажимом (при необходимости) - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

12. Подушка для позиционирования на боку (при необходимости) - 1 шт.
13. Подушка для операций на позвоночнике (при необходимости) - 1 шт.
14. Подушка гелевая круглая (при необходимости) - 1 шт.
15. Подушка подковообразная (при необходимости) - 1 шт.
16. Устройство ортопедическое (при необходимости) - 1 шт.
17. Рамка анестезиологического экрана с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
18. Ремень для фиксации пациента (при необходимости) - 1 шт.
19. Зажим для крепления принадлежностей (при необходимости) - 1 шт.
20. Лоток сливной (при необходимости) - 1 шт.
21. Лоток инструментальный с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
22. Столик для операций на кисти (при необходимости) - 1 шт.
23. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
24. Паспорт - 1 шт.

II. Стол операционный механогидравлический "Лидкор", модель ОР750 с функцией продольного сдвига столешницы, в составе:

1. Стол операционный механогидравлический "Лидкор", модель ОР750 с функцией продольного сдвига столешницы - 1 шт.

2. Секция головная - 1 шт.
3. Секция ножная (пластина левая, пластина правая) - 1 шт.
4. Опора руки - 2 шт.
5. Опора подколенная - 2 шт.
6. Опора головы U-образная (при необходимости) - 1 шт.
7. Опора головы узкая (при необходимости) - 1 шт.
8. Опора руки верхняя (при необходимости) - 1 шт.
9. Опора боковая (универсальная) (при необходимости) - 1 шт.
10. Опора подвздошная-проктологическая (при необходимости) - 1 шт.
11. Опора стоп с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
12. Подушка для позиционирования на боку (при необходимости) - 1 шт.
13. Подушка для операций на позвоночнике (при необходимости) - 1 шт.
14. Подушка гелевая круглая (при необходимости) - 1 шт.
15. Подушка подковообразная (при необходимости) - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

16. Устройство ортопедическое (при необходимости) - 1 шт.
17. Рамка анестезиологического экрана с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
18. Ремень для фиксации пациента (при необходимости) - 1 шт.
19. Зажим для крепления принадлежностей (при необходимости) - 1 шт.
20. Лоток сливной (при необходимости) - 1 шт.
21. Лоток инструментальный с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
22. Столик для операций на кисти (при необходимости) - 1 шт.
23. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
24. Паспорт - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2019/8694 от 29 июля 2019 года.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", 620033, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская,
д. 15

ОКПД2 32.50.30.110

Стол операционный электрогидравлический "Лидкор" по ТУ 32.50.30-031-65614693-2017,
в следующих вариантах исполнения:

I. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель ОР850, в составе:

1. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель ОР850 - 1 шт.
2. Секция головная - 1 шт.
3. Секция ножная (пластина левая, пластина правая) - 1 шт.
4. Подушка секции головной - 1 шт.
5. Подушка секции спинной - 1 шт.
6. Подушка мостика почечного - 1 шт.
7. Подушка секции тазовой - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

8. Подушка секции ножной. 2 шт.
 9. Опора руки - 2 шт.
 10. Опора подколенная - 2 шт.
 11. Пульт управления кабельный - 1 шт.
 12. Кабель зарядки АКБ - 1 шт.
 13. Опора головы U-образная (при необходимости) - 1 шт.
 14. Опора головы узкая (при необходимости) - 1 шт.
 15. Опора руки верхняя (при необходимости) - 1 шт.
 16. Опора боковая (универсальная) (при необходимости) - 1 шт.
 17. Опора подвздошная-проктологическая (при необходимости) - 1 шт.
 18. Опора стоп с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
 19. Подушка для позиционирования на боку (при необходимости) - 1 шт.
 20. Подушка для операций на позвоночнике (при необходимости) - 1 шт.
 21. Подушка гелевая круглая (при необходимости) - 1 шт.
 22. Подушка подковообразная (при необходимости) - 1 шт.
 23. Устройство ортопедическое (при необходимости) - 1 шт.
 24. Рамка анестезиологического экрана с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
 25. Ремень для фиксации пациента (при необходимости) - 1 шт.
 26. Зажим для крепления принадлежностей (при необходимости) - 1 шт.
 27. Лоток сливной (при необходимости) - 1 шт.
 28. Лоток инструментальный с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
 29. Столик для операций на кисти (при необходимости) - 1 шт.
 30. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
 31. Паспорт - 1 шт.
- II. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель ОР850(А), в составе:
1. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель ОР850 (А) - 1 шт.
 2. Секция головная - 1 шт.
 3. Секция ножная (пластина левая, пластина правая) - 1 шт.
 4. Подушка секции головной - 1 шт.
 5. Подушка секции спинной - 1 шт.
 6. Подушка мостика почечного - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

7. Подушка секции тазовой - 1 шт.
8. Подушка секции ножной - 2 шт.
9. Опора руки - 2 шт.
10. Опора подколенная - 2 шт.
11. Пульт управления кабельный - 1 шт.
12. Кабель зарядки АКБ - 1 шт.
13. Опора головы U-образная (при необходимости) - 1 шт.
14. Опора головы узкая (при необходимости) - 1 шт.
15. Опора руки верхняя (при необходимости) - 1 шт.
16. Опора боковая (универсальная) (при необходимости) - 1 шт.
17. Опора подвздошная-проктологическая (при необходимости) - 1 шт.
18. Опора стоп с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
19. Подушка для позиционирования на боку (при необходимости) - 1 шт.
20. Подушка для операций на позвоночнике (при необходимости) - 1 шт.
21. Подушка гелевая круглая (при необходимости) - 1 шт.
22. Подушка подковообразная (при необходимости) - 1 шт.
23. Устройство ортопедическое (при необходимости) - 1 шт.
24. Рамка анестезиологического экрана с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
25. Ремень для фиксации пациента (при необходимости) - 1 шт.
26. Зажим для крепления принадлежностей (при необходимости) - 1 шт.
27. Лоток сливной (при необходимости) - 1 шт.
28. Лоток инструментальный с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
29. Столик для операций на кисти (при необходимости) - 1 шт.
30. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
31. Паспорт - 1 шт.

III. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель OP850(A) с функцией продольного сдвига столешницы, в составе:

1. Стол операционный электрогидравлический "Лидкор", модель OP850(A) с функцией продольного сдвига столешницы - 1 шт.
2. Секция головная - 1 шт.
3. Секция ножная (пластина левая, пластина правая) - 1 шт.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

4. Подушка секции головной - 1 шт.
5. Подушка секции спинной - 1 шт.
6. Подушка мостика почечного - 1 шт.
7. Подушка секции тазовой - 1 шт.
8. Подушка секции ножной - 2 шт.
9. Опора руки - 2 шт.
10. Опора подколенная - 2 шт.
11. Пульт управления кабельный - 1 шт.
12. Кабель зарядки АКБ - 1 шт.
13. Опора головы U-образная (при необходимости) - 1 шт.
14. Опора головы узкая (при необходимости) - 1 шт.
15. Опора руки верхняя (при необходимости) - 1 шт.
16. Опора боковая (универсальная) - 1 шт.
17. Опора подвздошная-проктологическая (при необходимости) - 1 шт.
18. Опора стоп с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
19. Подушка для позиционирования на боку (при необходимости) - 1 шт.
20. Подушка для операций на позвоночнике (при необходимости) - 1 шт.
21. Подушка гелевая круглая (при необходимости) - 1 шт.
22. Подушка подковообразная (при необходимости) - 1 шт.
23. Устройство ортопедическое (при необходимости) - 1 шт.
24. Рамка анестезиологического экрана с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
25. Ремень для фиксации пациента (при необходимости) - 1 шт.
26. Зажим для крепления принадлежностей (при необходимости) - 1 шт.
27. Лоток сливной (при необходимости) - 1 шт.
28. Лоток инструментальный с зажимом (при необходимости) - 1 шт.
29. Столик для операций на кисти (при необходимости) - 1 шт.
30. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
31. Паспорт - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2019/8695 от 29 июля 2019 года.

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", 620033, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская,
д. 15

ОКПД2 32.50.13.190

Набор инструментов для работы с системой имплантатов для транспедикулярной фиксации
"Камертон" по ТУ 32.50.13-051-65614693-2017, в составе:

1. Шило - не более 5 шт.
2. Зонд прямой - не более 5 шт.
3. Зонд изогнутый - не более 5 шт.
4. Метчик 4.5 - не более 5 шт.
5. Метчик 6.5 - не более 5 шт.
6. Отвертка для винта моноаксиального - не более 5 шт.
7. Отвертка для винта полиаксиального - не более 5 шт.
8. Отвертка шестигранная 5 - не более 5 шт.
9. Отвертка для коннектора - не более 5 шт.
10. Бокс для стерилизации инструментов - 1 шт.
11. Руководство по эксплуатации - 1 шт.
12. Паспорт - 1 шт.
13. Упаковочный лист - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения
(РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2020/9644 от 14 февраля 2020 года.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26

Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", Россия, 620033, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская, д. 15

ОКПД2 32.50.22.129

Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, варианты исполнения:

1. Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, вариант исполнения "Моноаксиальный", в составе:

- винт моноаксиальный 4,5х35 мм, или 4,5х40 мм, или 4,5х45 мм, или 4,5х50 мм, или 4,5х55 мм, или 4,5х60 мм, или 5,5х35 мм, или 5,5х40 мм, или 5,5х45 мм, или 5,5х50 мм, или 5,5х55 мм, или 5,5х60 мм, или 6,5х35 мм, или 6,5х40 мм, или 6,5х45 мм, или 6,5х50 мм, или 6,5х55 мм, или 6,5х60 мм, или 7,3х35 мм, или 7,3х40 мм, или 7,3х45 мм, или 7,3х50 мм, или 7,3х55 мм, или 7,3х60 мм, или 7,3х70 мм - 1 шт.;

- винт блокирующий - 1 шт.;

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;

- упаковочный лист - 1 шт.

2. Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, вариант исполнения "Полиаксиальный", в составе:

- винт полиаксиальный 4,5х35 мм, или 4,5х40 мм, или 4,5х45 мм, или 4,5х50 мм, или 4,5х55 мм, или 4,5х60 мм, или 5,5х35 мм, или 5,5х40 мм, или 5,5х45 мм, или 5,5х50 мм, или 5,5х55 мм, или 5,5х60 мм, или 6,5х35 мм, или 6,5х40 мм, или 6,5х45 мм, или 6,5х50 мм, или 6,5х55 мм, или 6,5х60 мм, или 7,2х35 мм, или 7,2х40 мм, или 7,2х45 мм, или 7,2х50 мм, или 7,2х55 мм, или 7,2х60 мм, или 7,2х70 мм - 1 шт.;

- винт блокирующий - 1 шт.;

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;

- упаковочный лист - 1 шт.

3. Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, вариант исполнения "Блокирующий", в составе:

«Центр сертификации и декларирования»

Юридический адрес: 123308, Москва, ул. Мневники, д. 3, корп. 1, этаж 3, пом. № 1, комн. № 26
Аттестат аккредитации: RA.RU.11МП18

- винт блокирующий - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

4. Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, вариант исполнения "Стержень", в составе:

- стержень 200 мм, или 210 мм, или 220 мм, или 230 мм, или 240 мм, или 250 мм, или 260 мм, или 270 мм, или 280 мм, или 290 мм, или 300 мм, или 310 мм, или 320 мм, или 330 мм, или 340 мм, или 350 мм, или 360 мм, или 370 мм, или 380 мм, или 390 мм, или 400 мм, или 410 мм, или 420 мм, или 430 мм, или 440 мм, или 450 мм, или 460 мм, или 470 мм, или 480 мм, или 490 мм, или 500 мм
- 1 шт.;

- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

5. Система имплантатов для транспедикулярной фиксации "Камертон" по ТУ 32.50.22-050-65614693-2019, вариант исполнения "Коннектор", в составе:

- коннектор поперечный (в составе: стержень коннектора 62 мм, или 77 мм, или 92 мм, или 107 мм - 1 шт.; коннектор - 2 шт.; винт коннектора блокирующий - 2 шт.) - 1 шт.;
- руководство по эксплуатации - 1 шт.;
- упаковочный лист - 1 шт.

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2020/9661 от 14 февраля 2020 года.

Производитель: Общество с ограниченной ответственностью "ЛИДКОР" (ООО "ЛИДКОР"),
Россия,
620102, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Посадская, д. 23, офис 204.

Место производства медицинского изделия:

ООО "ЛИДКОР", 620033, Россия, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. Краснодарская,
д. 15

Настоящее письмо носит информационный характер.

Руководитель ОС

Д.Ф. Зубарев

123308, Москва
ул. Мневники, д. 3, корп.1
info@gost-cert.ru

+7 (495) 7834217 (многоканальный т/ф) 23
+7 (499) 9463420 (автоматический факс)

