

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью Научно-производственная фирма «Практика»  
наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрирован(а) ОГРН: 1101690053794 от 24.09.2010 г., выдан Межрайонная инспекция  
Федеральной налоговой службы № 18 по Республике Татарстан

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата  
регистрации, регистрационный номер)

Адрес: 420054, Россия, республика Татарстан, город Казань, улица Техническая, 23а, офис 5, телефон:  
(843) 272 38 52, почта: prf\_praktika@mail.ru

адрес, телефон, факс

в лице генерального директора Трифонова Вадима Владимировича

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

заявляет, что Средство дезинфицирующее «Астера» (таблетки и гранулы) (по заказу ООО ТК  
«Дельсанта»)

TU 9392-001-93056039-2009 с Изменениями №№ 1, 2, 3

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация,

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 20.20.14.000 Код ТН ВЭД 3808 94 100 0

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, код ОК  
005-93 и (или) ТН ВЭД ТС или ОК 002-93 (ОКУН)

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью НПФ «Практика»

Адрес: 420054, Россия, республика Татарстан, город Казань, улица Техническая, 23а, оф. 5

(наименование изготовителя, страны и т.д.)

соответствует требованиям ГОСТ 12.1.007-76 (пп. 1.2, 1.3), Нормативные показатели безопасности и  
эффективности дезинфекционных средств, подлежащие контролю при проведении обязательной  
сертификации № 01-12/75-97 (пп. 1.1-1.7, 2.1-2.9, 5.1)

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих  
нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Свидетельства о государственной регистрации №

RU.77.99.88.002.E.000331.01.19 от 31.01.2019, выданного Федеральной службой по надзору в сфере

защиты прав потребителей и благополучия человека, Протокола испытаний № 371 от 22.04.19,

выданного ИЛЦ ФБУН ГНЦ ПМБ, аттестат аккредитации № RA.RU.21EB03 от 26.06.2017

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 17.05.2019

Декларация о соответствии действительна до 16.05.2022 г.



*(подпись)*

Трифонов Вадим Владимирович  
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11AD37, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД  
Контроль"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Суцёвский Вал, д. 9, к. 1, оф. 513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-RU.АД37.В.11927/19, от 17.05.2019

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.



Сальникова Елена Александровна  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)







**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

Настоящий документ является официальным документом, подтверждающим соответствие продукции требованиям Таможенного союза

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.01.002.E.003321.02.11 от 21.02.2011 г.

**Продукция:**  
средство дезинфицирующее "САМАРОВКА" Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-002-52798823-00 "Средство дезинфицирующее "САМАРОВКА" с извещениями об изменении к ТУ №№ 1, 2, 3, 4. Изготовитель (производитель) ООО "Самарово", 121471, г. Москва, Можайское шоссе, д. 33, кв. 1 (адрес производства 121059, г. Москва, Бережковская наб. д. 20), Российская Федерация. Получатель ООО "Самарово", 121471, г. Москва, Можайское шоссе, д. 33, кв. 1, Российская Федерация.

Настоящее свидетельство является официальным документом, подтверждающим соответствие продукции требованиям Таможенного союза

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 07.08.2001г. № 11-3/269-09, от 09.08.2001г. № 11-3/271-09, от 09.08.2001г. № 11-3/272-09, от 25.01.2002г. № 11-3/50-09, от 21.12.2005г. № 01М-02/05, от 06.02.2009г. № 01-02/09.

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

экспертных заключений от 21.12.2005г. № 3-05/1073, от 09.02.2009г. № 3-05/48 ФГУН НИИД Роспотребнадзора; ТУ 9392-002-52798823-00 с извещениями об изменении к ТУ №№ 1, 2, 3, 4, рецептуры, этикетки; инструкций по применению средства от 07.08.2001г. № 11-3/269-09, от 09.08.2001г. № 11-3/271-09, от 09.08.2001г. № 11-3/272-09, от 25.01.2002г. № 11-3/50-09, от 21.12.2005г. № 01М-02/05, от 06.02.2009г. № 01-02/09.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции, поступающей подконтрольные товары на территорию таможенного союза

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (прежделения) выдать.

0050418



Г.Г. Омищенко

М.П.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ  
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 28 июля 2020 года № РЗН 2020/11444

На медицинское изделие

Облучатель-рециркулятор воздуха ультрафиолетовый бактерицидный  
DEFENDER по ТУ 32.50.50-006-01324118-2019

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Обществу с ограниченной ответственностью "ТАГ ЛЕР"  
(ООО "ТАГ ЛЕР"), Россия,

107076, Москва, ул. Богородский вал, д. 3, стр. 29, этаж 1, пом. III, комн. 8, 9

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "ТАГ ЛЕР"  
(ООО "ТАГ ЛЕР"), Россия,

107076, Москва, ул. Богородский вал, д. 3, стр. 29, этаж 1, пом. III, комн. 8, 9

Место производства медицинского изделия

ООО "ТАГ ЛЕР", Россия, 107076, Москва, ул. Короленко, д. 1, корп. 7, пом. II

Номер регистрационного досье № РД-32721/26322 от 06.05.2020

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической  
деятельности 32.50.50.190

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 2 листах

приказом Росздравнадзора от 28 июля 2020 года № 2020/11444

допущено к обращению на территории Российской Федерации

Руководитель Федеральной службы  
по надзору в сфере здравоохранения



А.В. Самойлова

0049841