



**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, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.88.002.E.004439.03.15

от 04.03.2015 г.

**Продукция:**  
средство дезинфицирующее "Mikrobac forte" ("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.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

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/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. подписи)

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, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**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.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

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.

Москва



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

(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО  
о государственной регистрации**

№ RU.77.99.01.002.E.035728.09.11

от 05.09.2011 г.

Продукция:  
средство дезинфицирующее "Mikrobac forte" ("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.



(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

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/ИЛЦ 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

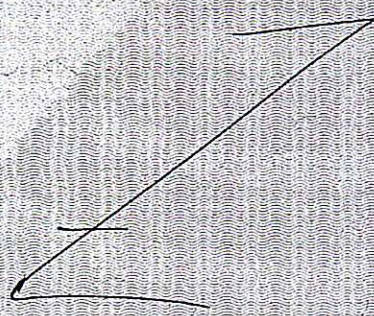
(уполномоченный орган Стороны, руководитель уполномоченного органа, наименование административно-территориального образования)

**ПРИЛОЖЕНИЕ  
К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ**

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

(информация, не вошедшая в текст 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.



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

Г. Онищенко

(Ф. И. О. подписи)

М. П.

**КОПИЯ**