



СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ

Евро-Стандарт-Тест

Регистрационный № РОСС RU.3745.04УЛЛО

Орган, создающий систему ООО «Академия сертификации и стандартизации»
125239, г. Москва, ул. Коптевская, д. 22

Орган по сертификации ООО «Международный Правовой Центр «Экспертиза»
127287, г. Москва, 4-й Вятский переулок, д.24, корп.1

Сертификат соответствия

№ РОСС RU.3745.04УЛЛО / СМК.906-15

Выдан Обществу с ограниченной ответственностью
«Клинические Лабораторные Автоматизированные Системы»

123056, г. Москва, ул. Большая Грузинская, д. 60, стр. 1
ИНН 7710454724

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ:

Система менеджмента качества применительно к продаже медицинского лабораторного оборудования, реагентов, запасных частей и расходных материалов; деятельности по монтажу, ремонту и техническому обслуживанию медицинского лабораторного оборудования

**СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ
ГОСТ ISO 9001-2011 (ISO 9001:2008)**

Сертификат выдан на основании решения экспертной комиссии. Протокол № 1045 от 21.08.2015 г.

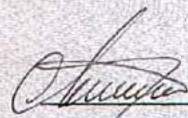
Дата выдачи: 21.08.2015 г.

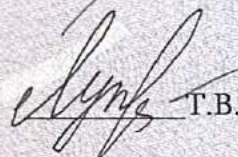
Срок действия: 21.08.2018 г.

Руководитель
Органа по сертификации
систем менеджмента

Председатель
экспертной комиссии



 А.В. Волков

 Т.В. Лукьянова

0005537

Настоящий сертификат обязывает держателя поддерживать систему менеджмента в состоянии, соответствующем требованиям вышеуказанного стандарта, что будет находиться под контролем Органа по сертификации и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля.

СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ЕГО ДЕРЖАТЕЛЯ:

- обеспечить соответствие объекта сертификации требованиям документов, на соответствие которым он был сертифицирован;
- создавать условия для проведения Органом по сертификации инспекционного контроля по правилам, принятым в Системе «Евро-Стандарт-Тест»;
- применять знак соответствия по правилам, установленным в Системе «Евро-Стандарт-Тест»;
- приостанавливать (прекращать) применение Знака соответствия в случае приостановки действия (аннулирования) сертификата;
- своевременно извещать Орган по сертификации, выдавший сертификат, о произошедших у владельца сертификата изменениях.

СЕРТИФИКАТ БЕЗ ПОДТВЕРЖДЕНИЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПЛАНОВЫХ ИНСПЕКЦИОННЫХ ПРОВЕРОК СЧИТАЕТСЯ НЕДЕЙСТВИТЕЛЬНЫМ.

Подтверждение проведения плановых инспекционных проверок		
Номер инспекционной проверки	1	2
Дата плановой проверки		
Подпись руководителя Органа по сертификации		
Место печати Органа по сертификации	М. П.	М. П.