

Реестры УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»



- Государственный реестр лекарственных средств Республики Беларусь
- Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства
- Единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
- Лекарственные средства, находящиеся на специализированной экспертизе в рамках действующего договора
- Ход рассмотрения заявки на лекарственные средства
- Реестр АТХ кодов
- Государственный реестр изделий медицинского назначения и медицинской техники Республики Беларусь
- Медицинские изделия, находящиеся на рассмотрении в рамках действующих договоров
- Перечень организаций, получивших заключения о возможности проведения работ по техническому обслуживанию и ремонту медицинской техники
- Государственный реестр биомедицинских клеточных продуктов
- Согласование рекламы
- Реестр сертификатов GMP
- Реестр сертификатов GMP EA00
- Реестр уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Республики Беларусь
- Реестр фармацевтических инспекторов Республики Беларусь
- Государственный реестр клинических испытаний Республики Беларусь
- Информация по безопасности и качеству медицинских изделий
- Информация по безопасности лекарственных средств
- Государственный реестр предельных отпускных цен производителей лекарственных средств на лекарственные препараты
- Единый реестр медицинских изделий, зарегистрированных в рамках Евразийского экономического союза
- Единый реестр уполномоченных организаций Евразийского экономического союза, осуществляющих проведение испытаний (исследований) медицинских изделий в целях их регистрации
- Реестр свидетельств о государственной регистрации

Данные о регистрационном удостоверении на МТ и МН № ИМ-7.110245

Просмотреть все наименования продукции удостоверения

Срок действия закончился	Анулировано	Регистрация ограниченного количества							
Наименование	Код, артикул, ГОСТ, ТУ, МТУ, модель	Производитель	Патентованная площадь	Заявитель	Номер удостоверения	Рас. номер товара	Дата регистрации	Срок действия	Дата аннулиров.
Наборы пробные риноциты линг. набор пробный офтальмологический линз. модель PL-232		МДТ Бр. з.о.о., ПОЛЬША Адрес: ul. Bielska 12 A, 30-303 Klakow	МДТ Бр. з.о.о., ПОЛЬША Адрес: ul. Bielska 12 A, 30-303 Klakow	МДТ Бр. з.о.о., ПОЛЬША	ИМ-7.110245 (инструкция/руководств тво)	Мн-7.110001-2101	24.08.2021	24.08.2026	
Тип:	изделия медицинского назначения								
Назначение:	в соответствии с инструкцией по использованию								
Состав:	в составе - линза офтальмологическая (1) 08 штук - линза сферическая выпуклая (+) 08 штук - линза цилиндрическая выпуклая (-) 38 штук - линза цилиндрическая выпуклая (+) 38 штук - линза цилиндрическая выпуклая (+) 38 штук - линзы дополнительные 11 штук: BL - скелетод (2 шт.), PH - точечный диафрагма (0,5), PH - точечный диафрагма (1,0), 03 - цилиндр диафрагма, MX - цилиндр Мэддокса, PL - матированная линза, PL - плоская линза, OP - зеленый свето-фильтр, PE - красный светофильтр, CC - крас-цилиндр - футляры для перевозки из картонной упаковки								

Официальные интернет-ресурсы

- Официальный интернет-портал Президента Республики Беларусь
- Официальный интернет-портал Министерства здравоохранения Республики Беларусь
- Чат-бот Министерства здравоохранения Республики Беларусь
- Национальный правовой интернет-портал Республики Беларусь
- Информационный портал Европейского экономического союза
- Европейская информационная сеть
- Официальный интернет-портал Администрации Подлянского воеводства в Мемлю
- Белорусский профессиональный союз работников здравоохранения
- Веб-портал «Белорусская статистика»
- Портал репутации оценки качества оказания услуг
- Минский городской исполнительный комитет
- Минский областной исполнительный комитет
- Индустриальный парк «Белый каменик»
- Национальный центр экономики, статистики и информации Республики Беларусь

Реестры УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

- Государственный реестр лекарственных средств Республики Беларусь
- Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные средства
- Единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза
- Лекарственные средства, находящиеся на специализированной экспертизе в рамках действующего договора
- Ход рассмотрения заявок на лекарственные средства
- Реестр АТХ кодов
- Государственный реестр изделий медицинского назначения и медицинской техники Республики Беларусь
- Медицинские изделия, находящиеся на рассмотрении в рамках действующих договоров
- Перечень организаций, получивших заключения о возможности проведения работ по техническому обслуживанию и ремонту медицинской техники
- Государственный реестр биомедицинских клеточных продуктов
- Составление рекламы

- Реестр сертификатов GMP
- Реестр сертификатов GMP EA/SC
- Реестр уполномоченных лиц производителей лекарственных средств Республики Беларусь
- Реестр фармацевтических инспекторов Республики Беларусь
- Государственный реестр клинических испытаний Республики Беларусь
- Информация по безопасности и качеству медицинских изделий
- Информация по безопасности лекарственных средств
- Государственный реестр предельных отпускных цен производителей лекарственных средств на лекарственные препараты
- Единый реестр медицинских изделий, зарегистрированных в рамках Евразийского экономического союза
- Единый реестр уполномоченных организаций Евразийского экономического союза, осуществляющих проведение испытаний (исследования) медицинских изделий в целях их регистрации
- Реестр свидетельств о государственной регистрации

Данные о регистрационном удостоверении на МТ и МН № ИМ-7.110246

Просмотреть все наименования продукции удостоверения

Срок действия закончился	Анулировано	Регистрatory ограниченного количества								
Наименование	Код, артикул, ГОСТ, ТУ, НТД, штрих	Производитель	Производственная площадка	Заявитель	Номер удостоверения	Рег. номер товара	Дата регистрации	Срок действия	Дата аннулирования	
Справа пробные, тит-длинны, справа пробная ортостатическая, модель TT-4		MOT Sp. z o.o., Польша Адрес: ul. Wolyna 12 A, 30-383 Kozlow	MOT Sp. z o.o., Польша Адрес: ul. Wolyna 12 A, 30-383 Kozlow	MOT Sp. z o.o., Польша	ИМ-7.110246 инструкционные карты	Мн 7.1100002-2101	24.06.2021	24.06.2026		

Тип: изделия медицинского назначения
 Назначение: в соответствии с инструкцией по использованию

Официальные интернет-ресурсы

- Официальный интернет-портал Правительства Республики Беларусь
- Официальный интернет-портал Министерства здравоохранения Республики Беларусь
- Сайт-портал Министерства здравоохранения Республики Беларусь
- Национальный правовой интернет-портал Республики Беларусь
- Информационный портал Евразийского экономического союза
- Белорусская республиканская комиссия
- Официальный интернет-портал Администрации Парковского района г. Минска

- Белорусский профессиональный союз работников здравоохранения
- Веб-портал «Генеральная статистика»
- Портал рейтинговой оценки качества оказания услуг
- Минский областной исполнительный комитет
- Минский областной исполнительный комитет
- Индустриальный парк «Белый самшит»
- Национальный центр экспертизы и правовой информации Республики Беларусь

МИНИСТЕРСТВО ЗАР АВО ОХРАНАННЕ Я РЕПУБЛІКА БЛАРУСЬ
РЕГІСТРАЦІОННОЕ УДОСТОВЕРЕННЕ

№ ИМ-7.109223

Настоящее удостоверение выдано
Torcon Corporation, ЯПОНИЯ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы
Тонометры офтальмологические бесконтактные с принадлежностями: тонометр
компьютеризированный, модель СТ-1Р,
см. приложение, всего номеров регистрации - 4

Тип: Медицинская техника
Производитель: Torcon Corporation, ЯПОНИЯ, Адрес: 75-1, Намишима-Сю
Ибаси-Ки, Токуо, 174-8580
Производственная площадка:
Torcon Corporation, ЯПОНИЯ, Адрес: 75-1, Намишима-Сю Ибаси-Ки, Токуо, 174-8580

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь
В соответствии с руководством по эксплуатации
Регистрационный номер: М-7.120342-2003

Регистрационное удостоверение не является обязательством к покупке данных изделий медицинской техники.
Дата государственной регистрации: 22.12.2020 г.
Действительно до: 22.12.2025 г.

Заместитель Министра



Б. Н. Андрюсюк

Имя: ОО

№ 0029872

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.109223

Всего наименований: 4 Страница: 2 Страниц: 2

Исполнитель: Torcon Corporation, ЯПОНИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код
1	М-7.120342-2003	Тонометры офтальмологические бесконтактные с принадлежностями: тонометр компьютеризированный, модель СТ-1Р
2	М-7.120342/7-002	Тонометры офтальмологические бесконтактные с принадлежностями: 2003 тонометр компьютеризированный, модель СТ-800
3	М-7.120342/7-003	Тонометры офтальмологические бесконтактные с принадлежностями: 2003 тонометр компьютеризированный, модель СТ-800А
4	М-7.120342/7-004	Тонометры офтальмологические бесконтактные с принадлежностями: 2003 принадлежности к тонометрам компьютеризированным, модели: СТ-1Р, СТ-800, СТ-800А.

- детали сапфировые для убора подборадка;
- касс для принадлежностей;
- преобразователи давления - 2 шт.
- шпур питания;
- трубка для продувки;
- кассеты для очистки;
- пылезащитный чехол;
- руководство по эксплуатации;
- крышка рабочего окна

Всего наименований: 4



КОПИЯ ВЕРНА

ПОДПИСЬ

Заместитель Министра

Б. Н. Андрюсюк



телефон: 2295419, 244178, 2995144 факс: 2995398

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.111212

Настоящее удостоверение выдано
ANTONI CARLES, S.A., ИСПАНИИ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-300; см. приложения, всего номеров регистрации - 9

Тип: Медицинские техники

Производитель:

ANTONI CARLES, S.A., ИСПАНИИ. Адрес: Volta dels Garrofers, 41-42, Pol. Ind. Els Garrofers, 08340 Vilassar de Mar, Barcelona

Производственная площадка:

ANTONI CARLES, S.A., ИСПАНИИ. Адрес: Volta dels Garrofers, 41-42, Pol. Ind. Els Garrofers, 08340 Vilassar de Mar, Barcelona

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с руководством по эксплуатации

Регистрационный номер: МТ-7.116480/7.017-2110

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинской техники.

Дата государственной регистрации:

11.01.2022 г.

Заместитель Министра

Действие удостоверения действует до 11.01.2027 г.



№ 0032950

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.111212

Всего наименований: 9 Страница: 2 Страниц: 2

Изготовитель: ANTONI CARLES, S.A., ИСПАНИИ

№	Наименование, краткий перечень документов, код.
1	МТ-7.116480/7.017- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-300
2	МТ-7.116480/7.018- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-800
3	МТ-7.116480/7.019- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-100
4	МТ-7.116480/7.020- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-1000 РС BOX
5	МТ-7.116480/7.021- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: стол офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель АТЕ-800
6	МТ-7.116480/7.022- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: колонна офтальмологического оборудования, модель IC-1
7	МТ-7.116480/7.023- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: колонна офтальмологический электродвигательный для размещения диагностического или лечебного оборудования, модель IC-1e
8	МТ-7.116480/7.024- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: рабочее место офтальмолога, модель S-100
9	МТ-7.116480/7.025- Место работы автоматизированное врача-офтальмолога с принадлежностями: в составе: -кресло пациента электродвигательное с феморопанной спинкой; -кресло пациента электродвигательное с раздвижной спинкой; -пульт для набора пробных очков; -подставка напольная х-типу для набора пробных очков; -приспособление для фиксации с автобалансировкой; -приспособление для блока линз с автоматическим зажимом; -приспособление для блока линз с фотоотверткой; -подставка настенная для пульты управления фотореторкой; -светильники для чтения; -устройство для просмотра эяско; -подставка для ног пациента

Всего наименований: 9

Заместитель Министра



КОПИЯ ВЕРНА
ПОДПИСЬ

Заместитель Министра



Б. П. Андросов

Тел. 225-50-3744/3747/3748/3749/3750/3751/3752/3753/3754/3755/3756/3757/3758/3759/3760/3761/3762/3763/3764/3765/3766/3767/3768/3769/3770/3771/3772/3773/3774/3775/3776/3777/3778/3779/3780/3781/3782/3783/3784/3785/3786/3787/3788/3789/3790/3791/3792/3793/3794/3795/3796/3797/3798/3799/3800/3801/3802/3803/3804/3805/3806/3807/3808/3809/3810/3811/3812/3813/3814/3815/3816/3817/3818/3819/3820/3821/3822/3823/3824/3825/3826/3827/3828/3829/3830/3831/3832/3833/3834/3835/3836/3837/3838/3839/3840/3841/3842/3843/3844/3845/3846/3847/3848/3849/3850/3851/3852/3853/3854/3855/3856/3857/3858/3859/3860/3861/3862/3863/3864/3865/3866/3867/3868/3869/3870/3871/3872/3873/3874/3875/3876/3877/3878/3879/3880/3881/3882/3883/3884/3885/3886/3887/3888/3889/3890/3891/3892/3893/3894/3895/3896/3897/3898/3899/3900/3901/3902/3903/3904/3905/3906/3907/3908/3909/3910/3911/3912/3913/3914/3915/3916/3917/3918/3919/3920/3921/3922/3923/3924/3925/3926/3927/3928/3929/3930/3931/3932/3933/3934/3935/3936/3937/3938/3939/3940/3941/3942/3943/3944/3945/3946/3947/3948/3949/3950/3951/3952/3953/3954/3955/3956/3957/3958/3959/3960/3961/3962/3963/3964/3965/3966/3967/3968/3969/3970/3971/3972/3973/3974/3975/3976/3977/3978/3979/3980/3981/3982/3983/3984/3985/3986/3987/3988/3989/3990/3991/3992/3993/3994/3995/3996/3997/3998/3999/4000

УПРАВЛЕНИЕ ЗАРАЗНАСТАННІХ РЕСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦІОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.114309

Настоящее удостоверение выдано

Ningbo Ming Sing Optical K&D Co., Ltd, КИТАЙ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-760;

см. приложение, всего номеров регистрации - 5

Тип: Медицинская техника

Производитель:

Ningbo Ming Sing Optical K&D Co., Ltd, КИТАЙ. Адрес: №702, North Tianlong Road, Yinzhou District, Ningbo, Zhejiang Province, 315192

Производственная площадка: Ningbo Ming Sing Optical K&D Co., Ltd, КИТАЙ. Адрес: №702, North Tianlong Road, Yinzhou District, Ningbo, Zhejiang Province, 315192

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с руководством по эксплуатации

Регистрационный номер: МТ-7.1211877.004-2210

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинской техники.

Дата государственной регистрации:

01.08.2023 г.

Заместитель Министра

Действительно до:

бессрочно

В. Н. Андреев

Коричко АГ



№ 0037382

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.114309

Всего наименований: 5 Страница: 2 Страниц: 2

Исполнитель: Ningbo Ming Sing Optical K&D Co., Ltd, КИТАЙ

№	Номер регистрации	Наименование, порядковый номер, код
1	МТ-7.1211877.004-2210	Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-760
2	МТ-7.1211877.005-2210	Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-800
3	МТ-7.1211877.006-2210	Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-820
4	МТ-7.1211877.007-2210	Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-890
5	МТ-7.1211877.008-2210	Места работы автоматизированные врач-офтальмолог: рабочее место офтальмолога Т.С.С-930
Всего наименований: 5		



КОПИЯ ВЕРНА

ПОДПИСЬ

Заместитель Министра

В. Н. Андреев

М.Н.П. 2023.08.01 12:57:38 2023.08.01 12:57:38

МИНИСТЕРСТВО ЗАРОВОХРАНЕНИЯ РЕПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.114566

Настоящее удостоверение выдано

Shengqing KangNiaKaiMing Science Technology Co, Ltd, КИТАЙ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Оборудование для офтальмологии: лампы пеленалье с принадлежностями и материалами расходными: лампа пеленаль, модель SLM-1ER; см. приложение, всего номеров регистрации - 4

Тип: медицинская техника

Производитель:

Shengqing KangNiaKaiMing Science Technology Co, Ltd, КИТАЙ. Адрес: No 5, Road 1, TongJiaX Industrial Park, WeiBei District, ShengQing

Производственная площадка:

Shengqing KangNiaKaiMing Science Technology Co, Ltd, КИТАЙ. Адрес: No 5, Road 1, TongJiaX Industrial Park, WeiBei District, ShengQing

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь

В соответствии с руководством по эксплуатации

Регистрационный номер: МТ-7.121584-2308

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинской техникой.

Дата государственной регистрации:

21.09.2023 г.

Заместитель Министра

Действительно до:
бессрочно

Б. Н. Андрюсюк
Холмс ОС

№ 0037966

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.114566

Всего наименований: 4

Страниц: 2

Страниц 2

Иготовитель: Shengqing KangNiaKaiMing Science Technology Co, Ltd, КИТАЙ

№ Типорегистрация Наименование, нормативный документ, код

- 1 | МТ-7.121584-2308 | Оборудование для офтальмологии: лампы щепелье с принадлежностями и материалами расходными: лампа щепель, модель SLM-1ER
- 2 | МТ-7.121584-7.002 | Оборудование для офтальмологии: лампы щепелье с принадлежностями и материалами расходными: лампа щепель, модель SLM-2ER
- 3 | МТ-7.121584-7.003 | Оборудование для офтальмологии: лампы щепелье с принадлежностями и материалами расходными: лампа щепель, модель SLM-3ER
- 4 | МТ-7.121584-7.004 | Оборудование для офтальмологии: лампы щепелье с принадлежностями и материалами расходными: лампа щепель, модель SLM-4ER

Блок освещения:

стол инструментальный моторизированный с блоком питания;
универ для эндоскопии;
бинокуляр микроскоп;
краски защитные;
крышки;
предохранители;
предохранители;
щетки защитный от пыли;
отвертка крестовая;
ключи;
планка фокусная;
отвертка плоская;
щипцы;
планка направляющая для предустановленного лезвия;
планка предустановленного лезвия;
желез защитный;
лампа светодиодная (LED);
лампа галогеновая;
рефлектор длинный;
суперф;
бумага для подбора лезвия;
осветитель фоновый;
фото-видеокамера;
дрокостик;
кабель питания осветителя;
блок питания;
USB-кабель с программами обеспечением комплект предохранителей;
электрон защитный

Всего наименований: 4



КОПИЯ ВЕРНА
ПОДПИСЬ

Заместитель Министра

Б. Н. Андрюсюк

МІНІСТЕРСТВО ЗАДРАВООХРАНЕННЯ РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ
РЕГІСТРАЦІЙНОЕ УДОСТОВЕРЕННЕ

№ ИМ-7.114308

Настоящее удостоверение выдано

Ningbo Ming Sing Optical R&D Co., Ltd., КИТАЙ

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы

Авторефератометры с принадлежностями: авторефератометр КР-9600;
см. приложение, все номера регистрации - 3

Тип:

медицинская техника

Производитель:

Ningbo Ming Sing Optical R&D Co., Ltd., КИТАЙ. Адрес: №702, North Tianlong Road,
Yinzhou District, Ningbo, Zhejiang Province, 315192

Производственная площадка:
Ningbo Ming Sing Optical R&D Co., Ltd., КИТАЙ. Адрес: №702, North Tianlong Road, Yinzhou District,
Ningbo, Zhejiang Province, 315192

и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории
Республики Беларусь

В соответствии с рукописанием по экспертизе

МІ-7.121187-2210

Регистрационный номер:
Регистрационное удостоверение не является обязательством к покупке данных изделий
медицинской техники.

Дата государственной регистрации:

01.08.2023 г.

Заместитель Министра

Действительно до:
бессрочно

Б. Н. Андросюк
Куратор АГ



№ 0037357

ПРИЛОЖЕНИЕ
К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ
№ ИМ-7.114308

Всего наименований:

3

Страница: 2

Страниц: 2

Подготовитель:

Ningbo Ming Sing Optical R&D Co., Ltd., КИТАЙ

№ Номер регистрации

Наименование, указываемой документ. код

1 МІ-7.121187-2210 Авторефератометры с принадлежностями: авторефератометр КР-9600

2 МІ-7.121187/002- Авторефератометры с принадлежностями: авторефератометр КР-9900
2210

3 МІ-7.121187/003- Авторефератометры с принадлежностями: принадлежность к
-торцевой гелевый блок;
-модель глаза для проверки точности измерения;
-предохранитель;
-бумага для печати;
-весы от пыли;
-услуга к услугу для подбора цвета;
-улучшенный уровень горючести.

Всего наименований: 3

Заместитель Министра



КОПИЯ ВЕРНА

ПОДПИСЬ

СЕРТИФИКАТ
ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ



№ 15383 от 18 июля 2022 г.

Срок действия до 18 июля 2027 г.

Наименование типа средств измерений:

Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR

Производитель:

«MDT SP.z.o.o.», Польша

Документ на поверку:

МРБ МП.3330-2022 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь. Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR. Методика поверки»

Интервал времени между государственными поверками: **60 месяцев**

Тип средств измерений утвержден постановлением Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 18.07.2022 № 69

Средства измерений данного типа средства измерений, производимые в период срока действия данного сертификата об утверждении типа средства измерений, или утвержденный тип единичного экземпляра средства измерений разрешаются к применению на территории Республики Беларусь в соответствии с прилагаемым описанием типа средства измерений.

Заместитель Председателя комитета



ОПИСАНИЕ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ

приложение к сертификату об утверждении типа средств измерений

от 18 июля 2022 г. № 15383

Наименование типа средств измерений и их обозначение:

Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR

Назначение и область применения:

Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR (далее – наборы) предназначены для проведения ряда офтальмологических исследований, а также для подбора корректирующих очков методом субъективной пробы, объективного определения рефракции глаза.

Область применения – офтальмология, при оказании медицинской помощи.

Описание:

Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR изготавливают следующих модификаций: PL-232; BR-260. Наборы включают в себя сферические, цилиндрические, призматические и дополнительные линзы. Все линзы установлены в ободы (для PL-232 – пластиковые, для BR-260 – алюминиевые) и имеют видимую цветовую маркировку. Угол цилиндра набора модификации BR-260 находится на одной линии с держателем линзы для работы в темной комнате.

Фотографии общего вида средств измерений представлены в приложении 1.

Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки средств измерений представлена в приложении 2.

Обязательные метрологические требования: представлены в таблице 1.

Таблица 1

Наименование элементов из набора линз	Диапазон номинальных значений (номинальное значение вершинной рефракции), дптр	Диапазон номинальных значений призматического действия (номинальное значение призматического действия), см/м (срад)	Предельное допускаемое отклонение от номинального значения	
			вершинной рефракции, дптр	призматического действия, см/м (срад)
1	2	3	4	5
Сферические линзы	$\pm 0,12$	0	$\pm 0,03$	$\pm 0,12$
	от $\pm 0,25$ до $\pm 2,00$	0	$\pm 0,06$	$\pm 0,25$
	от $\pm 2,25$ до $\pm 6,00$	0		$\pm 0,38$
	от $\pm 6,50$ до $\pm 8,00$	0		$\pm 0,50$
	$\pm 9,00$	0	$\pm 0,10$	$\pm 0,75$
	от $\pm 10,00$ до $\pm 12,00$	0		$\pm 0,12$
	от $\pm 13,00$ до $\pm 16,00$	0		
	от $\pm 18,00$ до $\pm 20,00$	0		
Цилиндрические линзы	$\pm 0,12$	0	$\pm 0,03$	$\pm 0,12$
	от $\pm 0,25$ до $\pm 1,00$	0	$\pm 0,06$	
	от $\pm 1,25$ до $\pm 2,00$	0	$\pm 0,09$	
	от $\pm 2,25$ до $\pm 4,00$	0	$\pm 0,12$	$\pm 0,25$
	от $\pm 4,50$ до $\pm 6,00$	0		

Окончание таблицы 1

1	2	3	4	5
Призмы	0	1-10	$\pm 0,06$	$\pm 0,25$
Стекланные пластины	0	0	$\pm 0,06$	$\pm 0,3$
Светофильтры	0	0	$\pm 0,06$	$\pm 0,3$

Основные технические характеристики и метрологические характеристики, не относящиеся к обязательным метрологическим требованиям: представлены в таблице 2.

Таблица 2

Наименование	Значение
Масса набора пробных очковых линз модели PL-232, кг	$4,0 \pm 10\%$
Масса набора пробных очковых линз модели BR-260, кг	$5,3 \pm 5\%$
Условия эксплуатации: диапазон температуры окружающего воздуха, °С диапазон относительной влажности окружающего воздуха, %	от 10 до 40 от 30 до 75
Условия хранения и транспортирования: диапазон температуры окружающего воздуха, °С диапазон относительной влажности окружающего воздуха, %	от минус 20 до плюс 70 от 10 до 90

Комплектность: представлена в таблице 3.

Таблица 3

Наименование	Количество
1	2
Набор пробных очковых линз модели PL-232 включает:	
сферические вогнутые (-)	68
выпуклые (+) линзы	68
цилиндрические вогнутые (-)	38
выпуклые (+) линзы,	38
призматические линзы	10
дополнительные линзы:	
BL – окклюдер	2
PH – точечная диафрагма 0,5	1
PH – точечная диафрагма 1,0	1
SS – щелевая диафрагма	1
MR – цилиндр Маддокса	1
FL – матированная линза	1
PL – плоская линза	1
GF – зеленый светофильтр	1
RF – красных светофильтр	1
CC – кросс-цилиндр	1
футляр	1
руководство пользователя	1

Окончание таблицы 3

1	2
Набор пробных очковых линз модели BR-260 включает:	
сферические вогнутые (-)	78
выпуклые (+) линзы	78
цилиндрические вогнутые (-)	40
выпуклые (+) линзы	40
призматические линзы	14
дополнительных линзы:	
BL – окклюдер	1
PH – точечная диафрагма 0,5	1
PH – точечная диафрагма 1,0	1
SS – щелевая диафрагма	1
MR – цилиндр Маддокса	1
CL – скрещенные линии	1
PL – плоская линза	1
GF – зеленый светофильтр	1
RF – красных светофильтр	1
CC – кросс-цилиндр	1
футляр	1
руководство пользователя	1

Место нанесения знака утверждения типа средств измерений: знак утверждения типа средств измерений наносится на титульный лист руководства пользователя.

Поверка осуществляется по МРБ МП.3330-2022 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь. Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR. Методика поверки».

Сведения о методиках (методах) измерений: отсутствуют.

Технические нормативные правовые акты и технические документы, устанавливающие:

требования к типу средств измерений:

техническая документация;

методику поверки:

МРБ МП.3330-2022 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь. Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR. Методика поверки».

Перечень средств поверки: представлен в таблице 4.

Таблица 4

Наименование и тип средств поверки
Термогигрометр UNITESS THB 1
Диоптриметр серии HLM-7000
Примечание – Допускается применять другие средства поверки, обеспечивающие определение метрологических характеристик с требуемой точностью.

Идентификация программного обеспечения: представлена в таблице 5.

Таблица 5

Идентификационное наименование ПО	Номер версии ПО (идентификационный номер)
отсутствует	отсутствует

Заключение о соответствии утвержденного типа средств измерений требованиям технических нормативных правовых актов и/или технической документации производителя: Наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR соответствуют требованиям документации производителя.

Производитель средств измерений

«MDT Sp.z.o.o.», Польша

Адрес: ul. Skosna 12 A, 30-383 Krakow, Poland

Телефон: +48 12 655-30-65

e-mail: office@mdt.pl

Сайт: www.mdt.pl

Уполномоченное юридическое лицо, проводившее испытания средств измерений/метрологическую экспертизу единичного экземпляра средств измерений Республиканское унитарное предприятие «Белорусский государственный институт метрологии» (БелГИМ)

Республика Беларусь, 220053, г. Минск, Старовиленский тракт, 93

Телефон: +375 17 374-55-01

факс: +375 17 244-99-38

e-mail: info@belgim.by

Приложения: 1. Фотографии общего вида средств измерений на 1 листе.
2. Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки средств измерений на 1 листе.

Директор БелГИМ



В.Л. Гуревич



Приложение 1
(обязательное)
Фотографии общего вида средств измерений

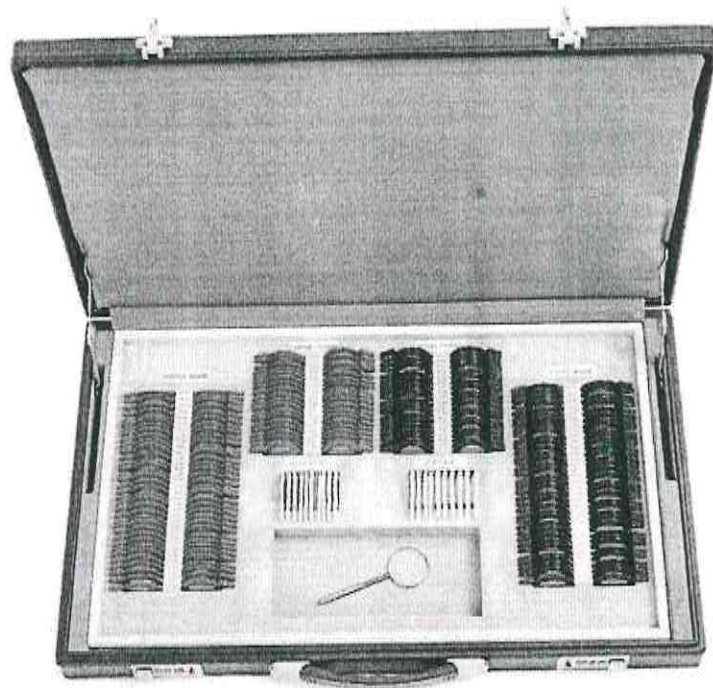


Рисунок 1.1 – Фотография общего вида наборов пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR, модификации PL-232

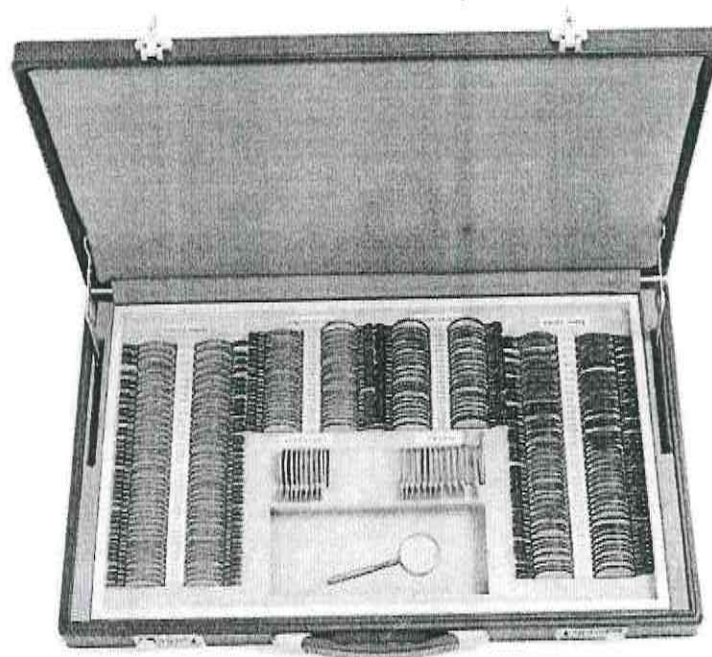


Рисунок 1.2 – Фотография общего вида наборов пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR, модификации BR-260

Приложение 2
(обязательное)

Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки средств измерений

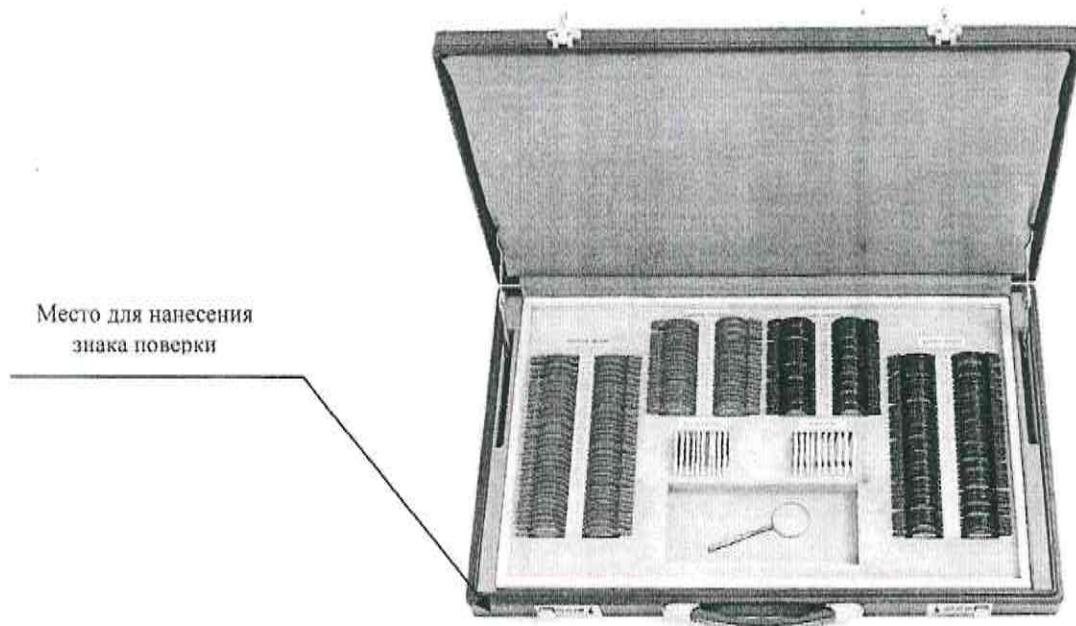


Рисунок 2.1 – Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки наборов пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR, модификации PL-232

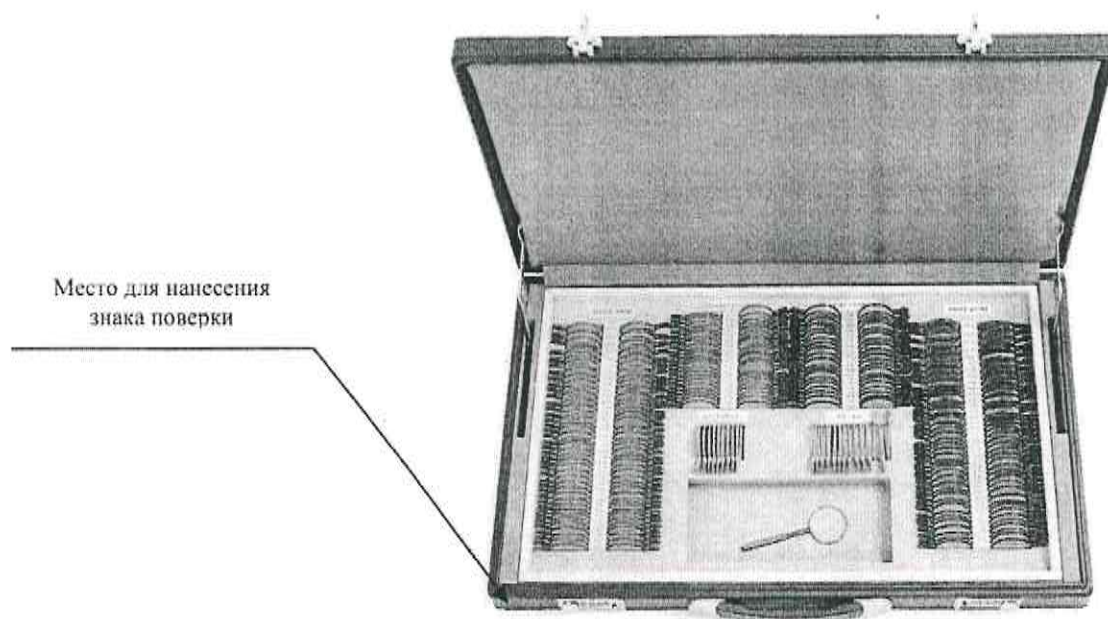


Рисунок 2.2 – Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки наборы пробных очковых линз: набор пробных офтальмологических линз PL, BR, модификации BR-260



СЕРТИФИКАТ

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ



№ 14583 от 2 декабря 2021 г.

Срок действия до 2 декабря 2026 г.

Наименование типа средств измерений:
Тонометры офтальмологические бесконтактные СТ

Производитель:
«Topcon Corporation», Япония

Документ на поверку:
МРБ МП.3161-2021 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь.
Тонометры офтальмологические бесконтактные СТ. Методика поверки»

Интервал времени между государственными поверками 24 месяца

Тип средств измерений утвержден постановлением Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 02.12.2021 № 122
Средства измерений данного типа средства измерений, производимые в период срока действия данного сертификата об утверждении типа средств измерений, разрешаются к применению на территории Республики Беларусь в соответствии с прилагаемым описанием типа средств измерений.

Заместитель Председателя комитета



А. Бурак

Дата выдачи 9 декабря 2021 г.



КОПИЯ ВЕРНА

подпись

Таблица 2

Наименование	Значение
Номинальное напряжение питания, В	230
Габаритные размеры, мм, не более: - модификация СТ-1Р - модификация СТ-800	326×526×615 341×538×467
Масса, кг, не более: - модификация СТ-1Р - модификация СТ-800	19,5 14,0
Условия эксплуатации: - температура окружающего воздуха, °С - относительная влажность воздуха, %	от 10 до 40 от 30 до 90

Комплектность:

тонометр;

руководство пользователя на русском языке.

Место нанесения знака утверждения типа средств измерений на титульный лист эксплуатационной документации.

Поверка осуществляется по МРБ МП.3161-2021 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь. Тонометры офтальмологические бесконтактные СТ. Методика поверки».

Место нанесения знака поверки приведено в Приложении 2 к описанию типа.

Технические нормативные правовые акты и технические документы, устанавливающие:

требования к типу средств измерений: документация производителя.

методику поверки: МРБ МП.3161-2021 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь. Тонометры офтальмологические бесконтактные СТ. Методика поверки».

Перечень средств поверки:

Эталонный пневмотонометр (набор искусственных глаз) типа РТВ.

Идентификация программного обеспечения

Версия встроенного программного обеспечения – СТ-1Р – не ниже Version 3.03, СТ-800 – не ниже Version 1.03.

Заключение о соответствии утвержденного типа средств измерений требованиям технических нормативных правовых актов в сфере метрологии: Тонометры офтальмологические бесконтактные СТ соответствуют требованиям документации производителя, технического



КОПИЯ ВЕРНА

подпись _____

Приложение 1
(обязательное)

Фотографии общего вида средства измерений



Рисунок 1 – Внешний вид тонометра СТ-1Р.

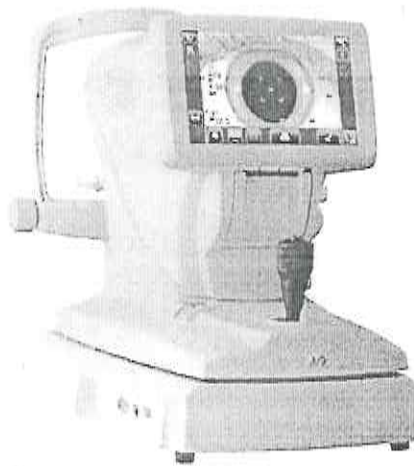


Рисунок 2 – Внешний вид тонометра СТ-800.



КОПИЯ ВЕРНА
ПОДПИСЬ _____

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ДЗЯРЖАЎНЫ КАМІТЭТ
ПА СТАНДАРТЫЗАЦЫІ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

СЕРТИФИКАТ
ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ



№ 17343 от 5 февраля 2024 г.

Срок действия до 5 февраля 2029 г.

Наименование типа средств измерений:
Авторефрактометры KR-9600, KR-9800

Производитель:
«Ningbo Ming Sing Optical R&D Co., Ltd.», Китай

Документ на поверку:
МРБ МП.3816-2024 «Система обеспечения единства измерений Республики Беларусь.
Авторефрактометры KR-9600, KR-9800. Методика поверки»

Интервал времени между государственными поверками: 24 месяца

Тип средств измерений утвержден постановлением Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 05.02.2024 № 9
Средства измерений данного типа средства измерений, производимые в период срока действия данного сертификата об утверждении типа средства измерений, или утвержденный тип единичного экземпляра средства измерений разрешаются к применению на территории Республики Беларусь в соответствии с прилагаемым описанием типа средства измерений.

Заместитель Председателя комитета



А.А.Бурак



ОЛГИА ВЕРНА

М.П.

Окончание таблицы 1

1	2
Диапазон измерений радиуса кривизны роговицы глаза, мм	от 5,00 до 13,00
Пределы допускаемой абсолютной погрешности при измерении радиуса кривизны роговицы глаза, мм	$\pm 0,03$

Основные технические характеристики и метрологические характеристики, не относящиеся к обязательным метрологическим требованиям: представлены в таблице 2.

Таблица 2

Наименование	Значение
Дискретность измерений вершинной рефракции хрусталика глаза, дптр	0,01; 0,12; 0,25
Дискретность измерений астигматизма хрусталика глаза, дптр	0,01; 0,12; 0,25
Дискретность измерений радиуса кривизны роговицы глаза, мм	0,01
Дискретность измерений направления оси астигматизма глаза	1°
Габаритные размеры, мм, не более	487×262×467
Масса, кг, не более	17,0
Диапазон напряжения питания от сети переменного тока частотой 50 Гц, В	от 100 до 240
Потребляемая мощность, В·А, не более	50
Условия эксплуатации: диапазон температуры окружающего воздуха, °С	от 10 до 40
относительная влажность окружающего воздуха, %, не более	80
Условия транспортирования: диапазон температуры окружающего воздуха, °С	от минус 40 до плюс 55
относительная влажность окружающего воздуха, %, не более	80

Комплектность: представлена в таблице 3.

Таблица 3

Наименование	Количество
Авторефкератометр	1
Кабель питания	1
Модель глаза	1
Бумага к упору для подбородка	1
Бумага для печати	2
Чехол от пыли	1
Торцевой гаечный ключ	
Предохранитель	
Руководство пользователя	



Место нанесения знака утверждения типа средств измерений, ответственность за дизайн типа средств измерений наносится на титульный лист руководства пользователя.

КОПИЯ ВЕРНА
подпись _____

Приложение 1
(обязательное)
Фотографии общего вида средств измерений



Рисунок 1.1– Фотография общего вида авторефрактометров KR-9600, KR-9800 (изображение носит иллюстративный характер)



КОПИЯ ВЕРНА
Подпись _____

Приложение 2
(обязательное)

Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки средств измерений

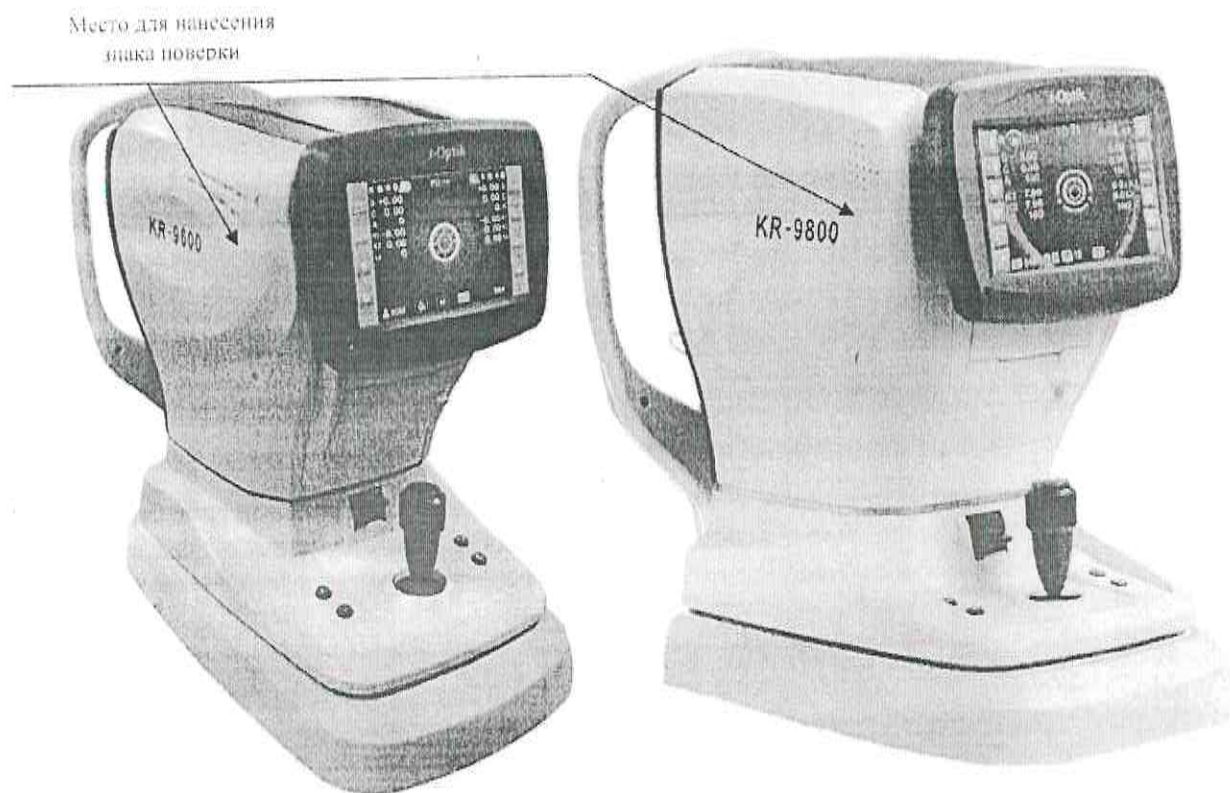


Рисунок 2.1 – Схема (рисунок) с указанием места для нанесения знака поверки



КОПИЯ ВЕРНА
подпись _____