

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Медимпорт", (ООО "Медимпорт")

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии

Зарегистрирован(а) Инспекцией Федеральной налоговой службы по Центральному району г. Новосибирска, дата регистрации 07.03.2018, ОГРН: 1185476017110

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

Адрес: 630091, РОССИЯ, Новосибирская область, г. Новосибирск, ул. Советская, д.52, пом.14, телефон: 8(495)2120939, E-mail: 1002@o2-generator.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Добыша Георгия Георгиевича

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

заявляет, что Облучатель – рециркулятор медицинский «Armed», варианты исполнения:

- 1) CH211-115 (пластиковый корпус)
- 2) CH211-130 (пластиковый корпус)
- 3) CH211-115 (металлический корпус)
- 4) CH211-130 (металлический корпус)
- 5) CH111-115 (пластиковый корпус)
- 6) CH111-130 (пластиковый корпус)
- 7) CH111-115 (металлический корпус)
- 8) CH111-130 (металлический корпус)
- 9) CH311-115 (пластиковый корпус)
- 10) CH311-130 (пластиковый корпус)
- 11) CH311-115 (металлический корпус)
- 12) CH311-130 (металлический корпус)
- 13) CH411-115 (пластиковый корпус)
- 14) CH411-130 (пластиковый корпус)
- 15) CH411-115 (металлический корпус)
- 16) CH411-130 (металлический корпус)
- 17) CH511-115 (пластиковый корпус)
- 18) CH511-130 (пластиковый корпус)
- 19) CH511-115 (металлический корпус)
- 20) CH511-130 (металлический корпус)



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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.1, Код ТН ВЭД 9018200000

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), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: "Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd.", Адрес: КИТАЙ, No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, China, 213200

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 п. 3,4, ГОСТ Р 51522.1-2011, ГОСТ Р 50267.0-92

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено

данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции)

Декларация принята на основании: Протокола испытаний № 04/088-2018 от 24.04.2018 года, Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», аттестат аккредитации RA.RU.21MD11 от 07.04.2015, срок действия – бессрочный, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2010/07193 от 28.04.2011, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 24.04.2018

Декларация о соответствии действительна до 23.04.2021



Добыш Георгий Георгиевич
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии
Регистрационный номер RA.RU.11AB69, Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС CN.АБ69.Д03807, от 24.04.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. Вагер Г.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)



NON PROGREDI, EST REGREDI