

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «ГераМед» (ООО «ГераМед»)

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

зарегистрировано Инспекцией Министерства Российской Федерации по налогам и сборам № 33 по Северо-Западному административному округу г.Москвы

30.08.2002г.

ОГРН 1027733003121

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

123430, г. Москва, Митинский 3-й пер., 7-274 тел./факс (495)759-71-68

адрес, телефон, факс

**в лице**

Генерального директора Морозова Валерия Владимировича

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

**заявляет, что**

Измерители артериального давления крови (тонометры) электронные

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется

автоматические «Geratherm wristwatch KP 6130», «Geratherm desktop GP 6621», «Geratherm desktop 2.0 GT 6630», «Geratherm tensio control GP 6220», «Geratherm med control GT 5907» с принадлежностями: манжеты компрессионные «Arm circumference»: 22 cm-30 cm; 22 cm -32 cm; 30 cm-42 cm; 32 cm-42 cm», элементы питания, чехол, футляр, руководство по эксплуатации, упаковка

декларация, коды ОКПО, ТН ВЭД, сведения о серийном выпуске или партии (номер партии),

ОКП 94 4130 ТН ВЭД 9018 90 100 0

Партия 15 000 штук. Поставка по разовым контрактам

номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, наименование изготовителя, страны)

Изготовитель: Фирма «Geratherm Medical AG», Германия

98716, Geschwenda, Fahrenheitstrasse, 1, Germany

**соответствует требованиям**

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92

обозначение нормативных документов, соответствие

(МЭК 601-1-88), ГОСТ 28703-90, ГОСТ Р 51959.1-2002, ГОСТ Р 51959.3-2002,

которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных

ГОСТ Р 50267.0.2-2005(МЭК 60601-1-2:2001)

документов, содержащих требования для данной продукции

**Декларация принята на основании**

протоколов испытаний № 1009/Р

от 25.08.2014г. ИЦ МИ АНО «ВНИИИМТ» № РОСС RU.0001.21ИМ04,

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

№ 649ЭМС/2011, № 650ЭМС/2011, № 651ЭМС/2011 от 03.10.2011г. ИЦ ООО «ЦСМИ ВНИИМП» № РОСС RU.0001.21ИМ02, свидетельств DE.C.39.136.A №№ 43613, 43738, DE.C.39.026.A №№ 48711, 52159, 52160 об утверждении типа средств измерений

Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии; сертификата № SX 60078686 0001 и сертификата ЕС № HD 60078684 0001 соответствия системы менеджмента качества требованиям EN ISO 13485:2003+AC:2009 и Европейской директивы 93/42/EWG, TÜV Рейнланд, Германия

Регистрационные удостоверения: ФС № 2005/530 от 05.04.2005г., № ФС3 2010/07242 от 05.07.2010г., № ФС3 2012/12195 от 24.05.2012г., № ФС3 2012/12196 от 24.05.2012г., № ФС3 2012/12348 от 28.06.2012г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

**Дата принятия декларации**

25.08.2014г.



Декларация соответствия действительна до

25.08.2017г.

*[Handwritten signature]*  
Подпись

М.П.



В.В.Морозов  
инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии Декларация

зарегистрирована Органом по сертификации медицинских изделий АНО «ВНИИИМТ»  
наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

(ОС МИ АНО «ВНИИИМТ») № РОСС RU.0001.11ИМ02,129301, Москва, ул.Касаткина, 3

телефон (499) 187-25-39, (495) 683-97-92, факс(499) 187-89-54, e-mail: im02@bk.ru43

25.08.2014г. № РОСС DE.ИМ02.Д00958

дата регистрации и регистрационный номер декларации



Руководитель органа *[Handwritten signature]* Б.И.Леонов

Подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации

