

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью _____

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, телефон, факс

в лице _____

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

заявляет, что Негатоскоп общего назначения _____, варианты исполнения:

- 1). 1- кадровый
- 2). 2-кадровый
- 3). 3-кадровый
- 4). 4-кадровый
- 5). 1- кадровый флуоресцентный
- 6). 2-кадровый флуоресцентный
- 7). 3-кадровый флуоресцентный
- 8). 4-кадровый флуоресцентный

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.12.129, Код ТН ВЭД 9010500000

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 Разд. 3, 4, ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р 53466-2009

(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 № 05/043-2018 от 21.05.2018 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 2012/11999 от 04.05.2012 года, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения

(информация о документах, являющихся

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 21.05.2018

Декларация действительна до 20.05.2021

М. _____
(инициалы, фамилия)

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

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)
адрес: 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Невский проспект, 2, корпус 3, литер А,
офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС CN.AB69.Д03949, от 21.05.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)
М.П. _____ Вагер Галина Андреевна
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

