

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «

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

Зарегистрирован(а) МИФНС № 15 по

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

Адрес:

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора (

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

заявляет, что Дерматоскопы и наборы диагностические: KaWe Piccolight D, KaWe Eurolight D30 в комплекте:

1. Рукоять.
2. Головка.
3. Дерма-гель.
4. Футляр для хранения.
5. Лампочка.
6. Аккумулятор.
7. Диск контактный.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.12.119, Код ТН ВЭД 9018908409

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: KIRCHER & WILHELM GmbH + Co KG., Адрес: ГЕРМАНИЯ, Eberhardstrasse 56, 71679, Asperg, Germany

(наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 п. 3, 4, ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88), ГОСТ Р МЭК 60601-2-18-2014, ГОСТ 23496-89, ГОСТ IEC 60601-1-1-2011, ГОСТ Р 53469-2009.

(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 № 05/100-2018 от 30.05.2018 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 № РЗН 2015/2924 от 11.08.2015 года, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 13.06.2018

Декларация о соответствии действительна до 29.05.2021

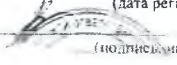
 _____
(подпись)

_____ _____
(инициалы, фамилия)

Сведения о декларации о соответствии
Регистрационный номер RA.RU.11A569. Орган по сертификации Общества с ограниченной
ответственностью "ЛенСерг"

(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 DE.АБ69.Д04132, от 13.06.2018
(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.  Вагер Галина Андреевна
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)