

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинская компания Базис Медикал», (ООО «Базис Медикал»)

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

Зарегистрирован(а) МИ ФНС №15 по г. Санкт-Петербургу, дата регистрации 09.12.2013.
ОГРН: 1137847478560

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

Адрес: 196066, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Ленинский проспект, дом 161, корпус 2 лит. А, помещение 5-С №13. Фактический адрес: 196066, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Ленинский проспект, дом 161, корпус 2 лит. А, помещение 5-С №13, телефон: +7(812)3807374.
E-mail: basis@basismed.com

(адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора Самошина Игоря Алексеевича

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

заявляет, что Стетоскопы медицинские:

модели:

1. Rapport.
2. Single.
3. Double.
4. Planophon.
5. Baby-Prestige.
6. Kinder-Prestige.
7. Standart-Prestige.
8. Profi-Kardiologie.
9. Top-Kardiologie.
10. Petiphon.
11. Baby-Color.
12. Kirchner Colorsop Plano.
13. Kirchner Colorsop Duo.
14. Duoscop.
15. Suprabell.
16. Multiphon.
17. Noroscop.
18. Planet.

(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: Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG, Адрес: ГЕРМАНИЯ, Eberhardstr.56, 71679 Asperg, Germany

(наименование изготовителя, страны и т.п.)

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

(обозначение нормативных документов, соответствию которым подтверждено

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

Декларация принята на основании: Протокола испытаний № 02/095-2018 от 28.02.2018 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 № РЗН 2014/1608 от 12.05.2014 года, выданное 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 13.03.2021



Самошин Игорь Алексеевич
(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 DE.АБ69.Д04128, от 13.06.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. Вагер Галина Андреевна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

