

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Закрытое акционерное общество фирма "

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

Управление МНС России по г.Москве, 05.07.2002г., ОГРН: 1027700006795

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

115054, г.Москва, ул. Пятницкая, д. 71/5, стр. 4

адрес, телефон, факс

В ЛИЦЕ Генерального директора Рудометовой Галины Евгеньевны

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

ЗАЯВЛЯЕТ, ЧТО ПРОДУКЦИЯ

Приборы для измерения артериального давления механические МТ-10, МТ-10 без стетоскопа, МТ-20, МТ-15, МТ-25 с принадлежностями.

В состав принадлежностей к приборам для измерения артериального давления механическим моделям МТ-10, МТ-10 без стетоскопа, МТ-20, МТ-15, МТ-25 могут входить:

- манжета для новорожденных с камерой;
- детская манжета с камерой;
- подростковая манжета с камерой;
- большая манжета (для взрослых) с камерой;
- набедренная манжета с камерой;
- стандартная манжета с камерой;
- нагнетатель с клапаном;
- регулируемый клапан.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск

сведения о серийном выпуске, или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная)

выпускаемая изготовителем

Фирма "Medical Technology Products, Inc.", США.

наименование изготовителя

720 King Georges Post Road, Suite 3E, Fords, NJ 08863, Соединённые Штаты Америки

адрес, наименование страны

Код ОК 005 (ОКП): 94 4130

Код ТН ВЭД России: 9018 90 100 0

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 50444-92 (р.р.3,4), ГОСТ Р 51959.1-2002, ГОСТ Р 51959.2-2002, ГОСТ Р 52770-2007, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ Р ИСО 10993-2-2009, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011

обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией, с указанием пунктов этих нормативных документов, содержащих требования для данной продукции

ДЕКЛАРАЦИЯ ПРИНЯТА НА ОСНОВАНИИ

Регистрационное удостоверение Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития ФС № 2006/1310 от 22.08.2006 г.

Протокол испытаний № 382/2014 от 31.07.2014 г.

ИЦ ООО "ЦСМИ ВНИИМП", рег. № РОСС RU.0001.21ИМ02.

Заключение токсикологических испытаний № 2211.014 от 01.07.2014г.

ИЛЦ ФГБУН НИИ ФХМ ФМБА России, рег. № РОСС RU.0001.21ИМ33.

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

ДАТА ПРИНЯТИЯ ДЕКЛАРАЦИИ: 04.08.2014

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ ДЕЙСТВИТЕЛЬНА ДО: 04.08.2017



Г.Е. Рудометова
подпись

Г.Е. Рудометова

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

ООО "ЦЕНТР СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ ВНИИМП"
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего

127422, г. Москва, Тимирязевская ул., д. 1, стр. 2, тел. (499) 641-55-27, факс (499) 641-55-27/www.ccme.ru ОГРН: 5077746891074

декларацию о соответствии

Аттестат рег. № РОСС RU.0001.11ИМ04 выдан 21.03.2011г. Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии

Дата регистрации 04.08.2014, регистрационный номер РОСС US.ИМ04.Д01252

дата регистрации и регистрационный номер декларации



А.В. Машков
подпись

А.В. Машков

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации