

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

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

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

Зарегистрировано: Межрайонная Инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве от 31.01.2013, ОГРН: 1137746065808

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

Место нахождения и фактический адрес: 115580, Россия, город Москва, улица Кустанайская, дом 6, корпус 2, квартира 59, телефон: +74997030380

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Андриевского Дмитрия Александровича

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

заявляет, что

Стол для физиотерапевтических процедур с электроприводом «МД-СМК» в составе по ТУ 9452-001-17040305-2015, с принадлежностями:

Состав:

- стол - 1 шт;
- регулируемые опоры (ножки) - 7 шт;
- электропривод - 1 шт;
- блок управления на 220В - 1 шт;
- пульт управления - 1 шт.

*(комплектуется по желанию заказчика: пульт ручного управления HS-1 или пульт ножного управления FC2/1);

- паспорт (инструкция по эксплуатации) - 1 шт;
- улаковка - 1 шт.

Принадлежности (по дополнительной заявке заказчика):

1. Валик А - 1 шт;
2. Валик В - 1 шт;
3. Валик С - 1 шт;
4. Валик D - 1 шт;
5. Валик Е - 1 шт.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Код ОКПД2 32.50.11.000

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная), код ОК 034-2014 и (или) ТН ВЭД ЕАЭС

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Стильмед» (ООО «Стильмед»), место нахождения и фактический адрес: 115580, Россия, город Москва, улица Кустанайская, дом 6, корпус 2, квартира 59.

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 ИЕС 60601-1-1-2011

обозначений нормативных документов соответствие требованиям которых подтверждено данной декларацией с указанием разделов (пунктов, подпунктов) этих нормативных документов содержащих требования для данной продукции (услуги)

Декларация о соответствии принята на основании:

Протокол испытаний № 06/038-2019 от 13.06.2019

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 2016/4223 от 03.06.2016, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации **18.06.2019**

Декларация о соответствии действительна до **17.06.2022**



подпись

Д.А.Андриевский

инициалы и фамилия руководителя организации-заявителя (уполномоченного им лица) или индивидуального предпринимателя

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер Аттестат аккредитации № RA.RU.11PC52 от 11.12.2014, срок действия - бессрочный, выданный Федеральной службой по аккредитации, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью «Региональный центр оценки соответствия»
адрес: 123060, город Москва, улица Маршала Рыбалко, дом 2, корпус 9, помещение 638

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-RU.PC52.B.00192/19 от **18.06.2019**

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.



А.О. Вересов

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации