



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ И ПРОСЛАВЛЕНИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

№ ФСЗ 2010/07193

от 28 апреля 2011 года

Данное регистрационное удостоверение выдано

«Джангю Дунуан Медикал Инструмент Ко., Ltd», Китай,
Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd.

No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, 213200, China

и подтверждает, что медицинское изделие

Объемитель - репродуكتور зрительский "Alimed"

применяется

«Джангю Дунуан Медикал Инструмент Ко., Ltd», Китай,
Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd.

No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, 213200, China

место производства

No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, 213200, China

с классом потенциального риска 2a

04.11.94.5100

для медицинского изделия

соответствующее регистрационному досье № 9695 от 25.03.2011

приказом Роспотребнадзора от 28 апреля 2011 года № 2372-П/11

и приказом от 07 октября 2011 года № 5589-П/11 о замене
допущено к применению на территории Российской Федерации

Приложение: на 1 листе

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М. А. Мурашко

0604 352

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ООО «ВостокМедимпорт»

наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принимающей декларацию о соответствии
Зарегистрировано МИФНС № 15 по Санкт-Петербургу, рег. № 1107847369904 от 03.11.2010г.
наименование организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа), дата регистрации, регистрационный номер
199106, г. Санкт-Петербург, площадь Морской Славы, д. 1, офис 5042
адрес, телефон, факс

в лице генерального директора Агаркова Павла Сергеевича
должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация

заявляет, что

Облучатель – рециркулятор медицинский «Атмед», варианты исполнения:

- 1) СН211-115 (пластиковый корпус)
- 2) СН211-130 (пластиковый корпус)
- 3) СН211-115 (металлический корпус)
- 4) СН211-130 (металлический корпус)
- 5) СН111-115 (пластиковый корпус)
- 6) СН111-130 (пластиковый корпус)
- 7) СН311-115 (пластиковый корпус)
- 8) СН311-130 (пластиковый корпус)
- 9) СН311-115 (металлический корпус)
- 10) СН311-130 (металлический корпус)
- 11) СН411-115 (пластиковый корпус)
- 12) СН411-130 (пластиковый корпус)
- 13) СН411-115 (металлический корпус)
- 14) СН411-130 (металлический корпус)
- 15) СН511-115 (пластиковый корпус)
- 16) СН511-130 (пластиковый корпус)
- 17) СН511-115 (металлический корпус)
- 18) СН511-130 (металлический корпус)
- 19) СН111-115 (металлический корпус)
- 20) СН111-130 (металлический корпус)

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация
Серийный выпуск Контракт Е-241212 от 24.12.2012 г.

сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора/контракта) поставщика
Изготовитель "Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd."

наименование изготовителя
No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, China, 213200, Китай
страна (г.п.)

Код ОК 005-93 (ОКП): 94 5100
Код ТН ВЭД России: 8543 70 900 0

соответствует требованиям

ГОСТ Р 50444-92 Разд. 3, 4, ГОСТ Р 51522-99; ГОСТ Р 51350-99
наименование нормативных документов, соответствие которым подтверждено данной декларацией. В указанном пункте эти нормативных документов, содержащих требования для данной продукции

Декларация принята на основании

Протокол исследований № 74389-94 от 20.02.2013 г., Испытательная лаборатория ООО «ПродМашТест», рег. № РОСС RU.0001.21AB79 от 28.10.2011, адрес: 127015, Москва, Бумажный пр., 14, стр. 1

Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2010/07193 от 28 апреля 2011 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации
Дата принятия декларации: 21.02.2013

Декларация о соответствии действительна до: 20.02.2016



П.С. Агарков

подпись

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Общество с ограниченной ответственностью «ПродМашТест»

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию
127015, Москва, Бумажный пр., 14, стр. 1, тел. (495) 7634799, факс (495) 7634799, E-mail prodmachtest@yandex.ru
Аттестат рег. № РОСС RU.0001.11AG75 выдан Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

Дата регистрации 21.02.2013, регистрационный номер декларации РОСС CN.AG75.D29612

дата регистрации и регистрационный номер декларации



Мыльцев В. В.

подпись

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации