

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "ИНТЕРСТОМ-М", (ООО «ИНТЕРСТОМ-М»)

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве, дата регистрации 25.04.2017, ОГРН: 1177746422787

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

Адрес: Россия, город Москва, 129090, улица Большая Спасская, дом 8, помещение 51, офис 5, Фактический адрес: Россия, город Москва, 115201, Каширский проезд, д. 23, к.1, телефон: 84954115343

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Родькиной Ирины Алексеевны

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

заявляет, что Прибор эндодонтический для определения рабочей длины корневого канала зуба апекслокатор «Райпекс 6» (Raurex 6) I. В составе: 1. Блок электронный с дисплеем «Райпекс 6» (apex locator Raurex 6). 2. Устройство зарядное (charger). 3. Штекер контрольный (tester for operation check). II. Принадлежности к прибору «Райпекс 6» (Raurex 6): 1. Кабель измерительный (measurement cable). 2. Клеммы губные - 2 шт. (2 lip clips). 3. Клеммы для файлов - 2 шт. (2 file clips). 4. Зонд (touch probe). 5. Руководство пользователя (user manual).

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.11.000, Код ТН ВЭД 9018499000

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: «ВДВ ГмбХ», Адрес: ГЕРМАНИЯ, «VDW GmbH», Bayerwaldstrasse 15, 81737 Munchen, Germany, Организация-изготовитель: Израиль, "Forum Engineering Technologies (96), Ltd", 1 Platin Street, New Industrial Zone, 75653 Rishon Lezion, Israel

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014

(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 № 11/121-2017 от 30.11.2017 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; Регистрационного удостоверения № ФСЗ 2012/12618 от 30 июля 2012 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 30.11.2017

Декларация о соответствии действительна до 29.11.2020



(подпись)

Родькина Ирина Алексеевна
(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.Д02879, от 30.11.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. "ЛенСерт"

Вагер Г.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

