

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

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

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

Зарегистрировано: Инспекция Федеральной налоговой службы по Центральному району г. Новосибирска от 07.03.2018, ОГРН: 1185476017110

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

Место нахождения и фактический адрес: 630091, Россия, Новосибирская область, город Новосибирск, улица Советская, дом 52, помещение 14, телефон: +74952120939

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Добыша Георгия Георгиевича

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

заявляет, что

Средства реабилитации инвалидов ходунки «Armed», варианты исполнения:

1. FS913L
2. FS915L
3. FS917L
4. FS9123L
5. FS9632L
6. FS963L
7. FS919L
8. FS967L
9. FS9125L
10. FS961L
11. FS912L
12. FS918L
13. FS9122L
14. FS966LH
15. FS965LH
16. FS914H
17. FS968L
18. FS969H
19. FS203
20. FS201



наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

Серийный выпуск, Код ОКПД2 32.50.22.129, Код ТН ВЭД 9021101000

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

Изготовитель: "Foshan Dongfang Medical Equipment Manufactory Ltd.", место нахождения и фактический адрес: Китай, 5 Xingfu RD, Zone A, Shishan Industrial Park, Nanhai District, Foshan City, China.

наименование изготовителя, страны и т.п.

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3, 4), ГОСТ Р ИСО 11199-1-2015, ГОСТ Р ИСО 11199-2-2010

обозначение 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 № 04/086-2018 от 23.04.2018

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 № ФСЗ 2010/06754 от 28.04.2011, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации **23.04.2018**

Декларация о соответствии действительна до **22.04.2021**



Г.Г.Добыш

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