

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "ОПОРА" (ООО "ОПОРА")

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

Зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 16 по Новосибирской области, дата регистрации 05.07.2018 года, ОГРН: 1185476056556

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

Юридический адрес и адрес фактического местонахождения: Россия, Новосибирская область, 630501, Новосибирский район, рабочий поселок Краснообск, улица Северная, дом 5, помещение 1, телефон: +78125437100, электронная почта: 100m@dobrota.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Жукова Романа Сергеевича

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

заявляет, что Матрас противопрележневый «Armed» с компрессором, варианты исполнения:

I. DGC420, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип С) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

II. DGC620, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип В) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

III. DGC001-1, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип А, или Е, или F, или Н, или G, или К) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

IV. DGC001-2, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип А, или Е, или F, или Н, или G) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

V. DGC001-3, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип Е) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

VI. DGC001-4, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип А, или Е) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

VII. DGC001-6, в составе:

1. Матрас – 1 шт.
2. Компрессор (тип Е) – 1 шт.
3. Руководство по эксплуатации – 1 шт.

наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России, сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная, наименование изготовителя, страны и т. п.)

Серийный выпуск

Код ОК (ОКПД 2): 32.50.50.190

Код ТН ВЭД ЕАЭС: 9019109009

Изготовитель: Jiangsu Dengguan Medical Treatment Instrument Co., Ltd.

Юридический адрес и адрес фактического местонахождения: No.17, Danfeng West Road, Jintan City, Jiangsu Province, China, 213200, Китай.

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-6-2014, ГОСТ ISO 14971-2011, ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014

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

Декларация о соответствии принята на основании:

Протокола испытаний № 2019.TR-343.12BL от 07.08.2020 года, выданного испытательной лабораторией "Общество с ограниченной ответственностью Испытательный лабораторный центр "МедТестПрибор", аттестат аккредитации РОСС RU.0001.21МП26; Регистрационного удостоверения на медицинское изделие, выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № РЗН 2021/13256 от 26.01.2021 года.

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 19.03.2021

Декларация о соответствии действительна до 18.03.2024



М.П.

подпись

Р. С. Жуков

инициалы, фамилия

Дата регистрации: 19.03.2021, регистрационный номер РОСС RU Д-CN.РА01.В.68087/21

дата регистрации и регистрационный номер декларации