

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "МедФарт", (ООО "МедФарт")

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по городу Москве, дата регистрации 02.07.2013, ОГРН: 1137746567298

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

Адрес: РОССИЯ, город Москва, 109147, ул. Марксистская, д. 34, корпус 10, помещ. 1, комн. 17, телефон: 89295135610, E-mail: medfart@gmail.com

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Кондратовой Оксаны Александровны

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

заявляет, что Тонometr офтальмологический автоматический бесконтактный Pulsair Desktop, состав:

1. Консоль.

2. Руководство пользователя.

Принадлежности:

1. Заглушка объектива.

2. Блок питания.

3. ЖК-экран.

4. Плата управления основная.

5. Плата управления вспомогательная.

6. Видеокамера.

7. Салфетки для подставки для подбородка - от 1 до 500 шт.

8. Бумага для принтера - от 1 до 500 шт.

9. Вилка-переходник (комплект из 4 вилок под различные розетки) - от 1 до 20 шт.

10. Пылезащитный чехол.

11. Подставка для подбородка.

12. Джойстик.

13. Оптическая головка.

14. Сетевой кабель - от 1 до 10 шт.

15. Принтер.

16. Плата питания.

17. Корпус.

18. Фиксаторы салфеток - от 1 до 50 шт.

19. Крепежные элементы (болты, винты, шайбы, гайки, дюпеля) - от 1 до 150 шт.

20. Пылезащитная крышка.

21. Помпа - от 1 до 10 шт.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.12.119, Код ТН ВЭД 9018509000

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: "Килер Лтд." / Keeler Ltd.,

Адрес: СОЕДИНЕННОЕ КОРОЛЕВСТВО, Clewer Hill Road, Windsor, Berkshire, SL4 4AA, Great Britain

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ 31590.1-2012

(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 № 09/086-2017 от 29.09.2017 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, Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/08957 от 03 февраля 2011 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 02.10.2017

Декларация о соответствии действительна до 01.10.2020



[Handwritten signature]

(подпись)

Кондратова Оксана Александровна

(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 GB.AB69.D02616, от 02.10.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

[Handwritten signature]

Вагер Г.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

