

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинская компания «КЕДР»

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

Зарегистрирован(а) Инспекцией Министерства Российской Федерации по налогам и сборам по Красносельскому району Санкт-Петербурга, дата регистрации 19.04.1996, ОГРН: 1037819000890

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

Адрес: РОССИЯ, город Санкт-Петербург, 190103, ул. 8-я Красноармейская, д. 9-11, пом. 9Н; лит. А. Телефон/ факс: (812) 702-15-00; e-mail: kedr@mkkedr.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Репкина Алексея Юрьевича

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

заявляет, что Насос шприцевой ДШ-10 с принадлежностями

I. Насос шприцевой ДШ-10.

II. Принадлежности:

1. Аккумулятор.
2. Блок распределительный.
3. Блок стыковочный.
4. Кабель автомобильный 12В.
5. Кабель интерфейсный.
6. Кабель сетевой.
7. Кронштейн на рельс.
8. Кронштейн универсальный.
9. Паспорт.
10. Руководство по эксплуатации.
11. Стойка инфузионная.
12. Стойка на рельс.
13. Стойка настольная.
14. Проводники инфузионные однократного применения, не более 10 шт.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000, 32.50.13.190. Код ТН ВЭД 9018908409

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: НП ООО "Висма-Планар", Адрес: 220019, Республика Беларусь, город Минск, ул. Лобанка, д. 79

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разд. 3,4), ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ 30324.0.4-2002, 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: Протокол испытаний на ЭМС 2015-043.2.32 от 10.03.2015 г. выданный Испытательной лабораторией медицинских изделий ЗАО «НИИМТ» (Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.517966).

Протокол испытаний 2015-043.2 от 10.03.2015 г. выданный Испытательной лабораторией медицинских изделий ЗАО «НИИМТ» (Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.517966).

Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2011/08854 от 12.04.2012 г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР). Дата замены бланка 30.12.2016 г.  
(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 24.01.2018

Декларация о соответствии действительна до 23.01.2021



  
(подпись)

А.Ю. Репкин  
(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10AJ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"  
Акционерного общества "Региональный орган по сертификации и тестированию"

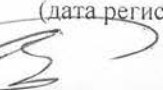
(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии **РОСС ВУ.АЯ46.Д75634** от **24.01.2018**

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)





Зам. руководителя Коротенков Александр Викторович  
(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)