

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «МР МЕД»

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 19.01.2016, ОГРН: 1167847057388

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

Адрес: 191119, Россия, Санкт-Петербург, набережная Обводного канала дом 93 А помещение 1235. Телефон: +7 (812) 647-74-47 Факс: +7 (812) 647-74-47 E-mail: commerce@med-mr.com

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Чарикова Марата Ивановича

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

заявляет, что медицинские изделия Мочеприемники MR:

Мочеприемник педиатрический MR 100 мл,

Мочеприемник педиатрический MR 200 мл,

Мочеприемник ножной MR 750 мл,

Мочеприемник ножной MR 800 мл,

Мочеприемник ножной MR 850 мл,

Мочеприемник прикроватный MR 1000 мл,

Мочеприемник прикроватный MR 1500 мл,

Мочеприемник прикроватный MR 2000 мл;

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000

Код ТН ВЭД 3926909709

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))

Изготовитель: «Нингбо Хай-Тек Юникмед Импорт энд Экспорт Ко., ЛТД.» («NINGBO HI-TECH UNICMED IMP. & EXP. CO., LTD.»). Адрес: КИТАЙ, 11/F, Green Town Lvyuan Tower, 588 Canghai Road, 315040 Ningbo, P.R. China

(наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011 ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-18-2011, ГОСТ Р 52770-2016

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

Декларация принята на основании: Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2017/6189 от 04 сентября 2017 года, Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), Сертификат ISO № Q1N 16 08 74897 014 выдан 11.10.2016 года TUV SUD Product Service GmbH, действителен с 03.11.2016 до 02.11.2019

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 23.11.2018

Декларация о соответствии действительна до 22.11.2023

М.П.

(подпись)

Чариков Марат Иванович

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11АД37, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД Контроль"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Суцёвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-СН.АД37.В.03021/18, от 23.11.2018

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Сальникова Елена Александровна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)