

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Компания РитМед»

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 13.02.2017, ОГРН: 1177746138932

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

Адрес: РОССИЯ, город Москва, 107564, улица Краснобогатырская, дом 6, строение 2, этаж 1, пом 16, телефон: +74992843213, E-mail: ritmed-company@mail.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Загуменновой Анны Николаевны

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

заявляет, что Дерматоскопы и наборы диагностические: KaWe Piccolight D, KaWe Eurolight D 30 в комплекте:

1. Рукоять.
2. Головка.
3. Дерма-гель.
4. Футляр для хранения.
5. Лампочка.
6. Аккумулятор.
7. Диск контактный.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.12.119, 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: "Кирхнер энд Вильгельм ГмбХ + Ко. КГ"/Kirchner & Wilhelm GmbH + Co. KG.,
Адрес: ГЕРМАНИЯ, Eberhardstr. 56, 71679 Asperg, Germany

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88),
ГОСТ Р МЭК 60601-2-18-2014, ГОСТ 23496-89, ГОСТ ИЕС 60601-1-1-2011,
ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТ Р 53469-2009.

(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 № 11/122-2017 от 30.11.2017 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, Регистрационного удостоверения на медицинское изделие № РЗН 2015/2924 от 11 августа 2015 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 01.12.2017

Декларация о соответствии действительна до 30.11.2020




(подпись)

Загуменнова Анна Николаевна
(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 853-854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС DE.AB69.Д02888, от 01.12.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

Варер Г.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

