

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Ферропласт Медикал»  
(ООО «Ферропласт Медикал»)

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

зарегистрировано Ярославской регистрационно-лицензионной палатой мэрии  
г. Ярославля 06 октября 2000г. № 14606 ОГРН 1027600623137

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

Россия, 152260, Ярославская область, Некрасовский район, пос. Приволжский  
тел. (4852) 48-67-02; факс (4852) 58-45-62, 58-45-63

адрес, телефон, факс

в лице

Директора Туровича Станислава Семёновича

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

заявляет, что Рециркулятор УФ-бактерицидный двухламповый  
с принудительной циркуляцией воздушного потока для обеззараживания воздуха  
помещений РБ-18-«Я-ФП» по ТУ 9451-018-55307168-2010 в следующих  
исполнениях:

1. РБ-18-«Я-ФП»-01 в комплекте:  
- лампа УФ-бактерицидная 30W – 2 шт.

Принадлежности:

- подставка передвижная для рециркулятора;  
- вставка плавкая - 2шт.

2. РБ-18-«Я-ФП»-02 в комплекте:

- лампа УФ-бактерицидная 15 W – 2 шт.;

Принадлежности:

- подставка передвижная для рециркулятора;  
- вставка плавкая - 2шт.

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация

ОКПД2 32.50.50:000 Серийный выпуск.

код 034-2014 (ОКПД2) и (или) ТН ВЭД, сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), инвентарная)

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Ферропласт Медикал»  
(ООО «Ферропласт Медикал»)

Россия, 152260, Ярославская область, Некрасовский район, пос. Приволжский

место производства: Россия, 152260, Ярославская область, Некрасовский район,  
пос. Приволжский

наименование изготовителя, страны

соответствуют требованиям

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92

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

Декларация принята на основании протокол технических испытаний

№ 18-1397 от 24.12.2018г. ИЦ МИ АНО «ВНИИИМТ» № RA.RU.21ИМ04;

Регистрационное удостоверение № ФСР 2011/10223 от 04.04.2013г.

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации

18 февраля 2019г.

Декларация соответствия действительна до

18 февраля 2022г.



подпись

С.С. Турович

инициалы, фамилия

**Сведения о регистрации декларации о соответствии**

Декларация зарегистрирована Органом по сертификации медицинских изделий  
АНО «ВНИИИМТ» (ОС МИ АНО «ВНИИИМТ») № RA.RU.11ИМ02

Россия, 129301, г. Москва, ул. Касаткина, д. 3

тел. (499)-187-25-39, (495)-683-97-92, факс (499)-187-89-54, e-mail: im02@bk.ru

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

18 февраля 2019г. № РОСС RU Д-РУ.ИМ02.В.00053/19

дата регистрации и регистрационный номер декларации



Е.И. Полянская

Подпись, инициалы, фамилия руководителя Органа по сертификации