

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Фирма Консалтинг и Коммерция»
(«Фирма К и К» ООО)

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

зарегистрировано Государственным учреждением Московской регистрационной палатой
06.05.1993г. Свидетельство № 324.178, ОГРН 1027739080160 от 20.08.2002

Межрайонной инспекцией МНС России № 39 по г.Москве

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

105484, г.Москва, 16-я Парковая ул., 35А, тел./факс (495) 718-88-00

адрес, телефон, факс

в лице

Генерального директора Стародумова Юрия Михайловича

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

заявляет, что Прибор для измерения артериального давления и частоты пульса
цифровой LD, варианты исполнения: LD12, LD12S, LD22, LD23, LD23A, LD23L,
LD51, LD51A, LD51U, LD51S с принадлежностями:

1. Манжеты Cuff-LDA, Cuff-LDA2, Cuff-LDU, Cuff-LD12 (не более 2 шт. для каждой единицы изделия).
2. Нагнетатели в сборе LD-S035 (не более 2 шт. для каждой единицы изделия).
3. Источники электропитания LD-N057 (не более 2 шт. для каждой единицы изделия).
4. Руководство по эксплуатации (для каждой единицы изделия).
5. Гарантийный талон (для каждой единицы изделия).
6. Компакт-диск (для каждой единицы изделия).
7. Сумка-футляр (для каждой единицы изделия).
8. Элементы питания AAАх 1,5В (не более 2 шт. для каждой единицы изделия).
9. Элементы питания AAх 1,5В (не более 4 шт. для каждой единицы изделия).
10. Упаковка (не более 2 шт. для каждой единицы изделия).

наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется

ОКП 94 4130 ТН ВЭД 9018 90 100 0 Серийный выпуск.

декларация, коды ОКПО, ТН ВЭД, сведения о серийном выпуске или партии (номер партии),

Поставка по контракту № RU1501 от 10.09.2015г.

номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная, наименование изготовителя, страны)

Изготовитель: «Литл Доктор Интернешнл (С) Пте. Лтд.», Сингапур,

Little Doctor International (S) Pte.Ltd., 35 Selegie Road # 09-02 Parklane Shopping

Mall, Singapore 188307

/место производства Little Doctor Electronic (Nantong) Co., Ltd., No.8, Tongxing Road
Economic & Technical Development Area 226010 Nantong, Jiangsu, P.R. China/

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92,

ГОСТ 31515.1-2012, ГОСТ 31515.3-2012, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014,

ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011,

ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-13-2011, ГОСТ Р 52770-2007

обозначение нормативных документов, соответствие

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

Декларация принята на основании

протоколов испытаний № 336/2015,

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

№ 337/2015 от 24.09.2015г., № 336 ЭМС/2015, № 337 ЭМС/2015 от 24.09.2015г. ИЦ

ООО «ЦСМИ ВНИИМП» № РОСС RU.0001.21ИМ02; № 19-09П, № 20-09П от

25.09.2015г. ИЛ ООО «ЦКК БИОЛАЙФ» № RA.RU.21ЦК01; свидетельства

CN.C.39.076.A № 51269 об утверждении типа средств измерений Федерального

агентства по техническому регулированию и метрологии

Регистрационное удостоверение № РЗН 2015/2901 от 28.07.2015г. Федеральной

службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

Дата принятия декларации

13.10.2015г.

Декларация соответствия действительна до

13.10.2018г.

М.П.

Ю.М.Стародумов

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Декларация

зарегистрирована Органом по сертификации медицинских изделий АНО «ВНИИИМТ»

(ОС МИ АНО «ВНИИИМТ») № РОСС RU.0001.11ИМ02,129301, Москва, ул.Касаткина, 3

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

13.10.2015г. РОСС SG. ИМ02. Д01168.

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.

Руководитель органа

Б.И.Леонов

инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации