

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

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя

06.05.1993г. Свидетельство № 324.178, ОГРН 1027739080160 от 20.08.2002 Межрайонной инспекцией МНС России № 39 по г. Москве

(наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)

Россия, 117218, г. Москва, ул. Новочерёмушкинская, д.34, корп. 1, пом. VII

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 Термометр медицинский цифровой LD с принадлежностями:

варианты исполнения: LD-300, LD-301, LD-302, LD-303.

Принадлежности:

1. Колпачки LD-TO1 (не более 20 шт. для каждой единицы продукции).

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

ОКП 94 4120 ТН ВЭД 9025 19 200 0

Серийный выпуск. Поставка по контракту № R-0202 от 24.10.2002г.

(номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная)

Изготовитель: «Литл Доктор Интернешнл (С) Пте. Лтд.», Сингапур,
Little Doctor International (S) Pte. Ltd., 35 Selegie Road #09-02 Parklane Shopping Mall, Singapore
188307, Singapore

Место производства:

Little Doctor Electronic (Nantong) Co., Ltd., No.8, Tongxing Road Economic & Technical
Development Area, 226010 Nantong, Jiangsu, People's Republic of China.

наименование изготовителя, страны

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

обозначение нормативных документов, соответствие

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

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

Декларация принята на основании протоколов испытаний № 340/2015,

№ 340 ЭМС/2015 от 24.09.2015г. ИЦ ООО «ЦСМИ ВНИИМП» № РОСС RU.0001.21ИМ02;

№ 22-09П от 02.10.2015 г. ИЛ ООО «ЦКК БИОЛАЙФ» № RA.RU.21ЦК01;

свидетельства CN.C.39.076.A № 47475 об утверждении типа средств измерений Федерального
агентства по техническому регулированию и метрологии; сертификатов CN.C.39.010.A

№ 27807, 27808 об утверждении типа средств измерений Федерального агентства по
техническому регулированию и метрологии

Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2012/11648 от 11.05.2016 г.

Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 28.09.2016г.

Декларация соответствия действительна до 09.10.2018г.



Ю.М. Стародумов
(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)

28.09.2016г. № РОСС SG.ИМ02.Д01288

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



М.П.

Подпись, инициалы, фамилия руководителя Органа по сертификации

A handwritten signature in blue ink.

Е.И. Полянская