

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма
"Электроаппарат" (ООО "НПФ "Электроаппарат")

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

Зарегистрирован Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 10 по Брянской области, дата регистрации 08.04.2010 года, ОГРН: 1103254013939

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

Юридический адрес и адрес фактического местонахождения: Российская Федерация, Брянская область, 241007, город Брянск, улица Вали Сафроновой, дом 56А, телефон: +74832648971, электронная почта: info@elapar.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Туранцева Александра Игоревича

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

заявляет, что

Аппарат низкочастотной физиотерапии, «Амплипульс-5 Бр». Продукция изготовлена в соответствии с ТУ 9444-002-08840745-2006 «АППАРАТ НИЗКОЧАСТОТНОЙ ФИЗИОТЕРАПИИ «АМПЛИПУЛЬС-5 Бр». ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ»

наименование, тип, марка продукции (услуги), на которую распространяется декларация, код ОК 005-93 и (или) ТН ВЭД России, сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора /контракта/, накладная, наименование изготовителя, страны и т. п.)

Серийный выпуск

Код ОКПД 2: 26.60.13.130

Код ТН ВЭД: 9018908409

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "Электроаппарат".

Юридический адрес и адрес фактического местонахождения: Российская Федерация, Брянская область, 241007, город Брянск, улица Вали Сафроновой, дом 56А, телефон: +74832648971, электронная почта: info@elapar.ru, основной государственный регистрационный номер: 1103254013939

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 (Разделы 3, 4), ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88), ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р 50267.10-93 (МЭК 601-2-10-84)

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

Декларация о соответствии принята на основании:

Сертификата системы менеджмента качества № МХХ1.04СМД0.RU.OC001.СМ.00139 от 08.10.2018 года,

Регистрационного удостоверения № ФСР 2011/11901 от 13.09.2011 года

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 09.09.2020

Декларация о соответствии действительна до 08.09.2023

М.П.

ООО «НПФ
«Электроаппарат»

подпись

А. И. Туранцев

инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии:

Регистрационный номер органа по сертификации: RA.RU.10HX37, Орган по сертификации продукции Общества с ограниченной ответственностью "СертПромЭксперт", адрес места нахождения и фактический адрес: 105120, РОССИЯ, г. Москва, ул Сыромятническая Ниж., д. 11, стр. 52, этаж 3, пом. I, комн. 7

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию

Дата регистрации 09.09.2020, регистрационный номер РОСС RU Д-RU.HX37.В.02381/20

дата регистрации и регистрационный номер декларации

Д. И. Данилова

подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ФСР 2011/11901

от 13 сентября 2011 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

ООО "НПФ "Электроаппарат",
Россия, 241007, Брянская область, г. Брянск, ул.Вали Сафроновой, д.56-а

и подтверждает, что изделие медицинского назначения
(изделие медицинской техники)

Аппарат низкочастотной физиотерапии «Амплипульс-5 Бр»
по ТУ 9444-002-08840745-2006

производства

ООО "НПФ "Электроаппарат",
Россия, 241007, Брянская область, г. Брянск, ул.Вали Сафроновой, д.56-а

класс потенциального риска 2а

ОКП 94 4410

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 28525 от 20.07.2011

приказом Росздравнадзора от 13 сентября 2011 года № 5809-Пр/11

разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской
Федерации

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития

Е.А. Тельнова



014503