

# ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Медицинское предприятие «Симург»

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 15 по Санкт-Петербургу, дата регистрации 05.12.2016г, ОГРН: 1167847464905

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

Адрес: 199178, г. Санкт-Петербург, линия 18-я В.О., д.29, лит.3, помещение 19-Н,2 этаж  
телефон: +7(812) 332 91 70, почта: tel@mp-simurg.ru

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Тетюева Сергея Петровича

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

заявляет, что Медицинское изделие

Зонды аспирационные «Юнона» по ТУ ВУ 300046934.014-2009:

варианты исполнения:

1. Зонд аспирационный «Юнона» Classic.

2. Зонд аспирационный «Юнона» Profi.

3. Зонд аспирационный «Юнона» Classic Combi.

4. Зонд аспирационный «Юнона» Profi Combi.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.50.000, Код ТН ВЭД 9018 90 840 9

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)

Изготовитель: Закрытое акционерное общество «Медицинское предприятие Симург»

Адрес: Республика Беларусь, 210023, г. Витебск, пр-т Генерала Людникова, д.13, ком. 413

Телефон: +375(212) 62 32 33, Адрес электронной почты: info@simurg.by

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ ISO 10993-1-2011; ГОСТ ISO 10993-5-2011;

ГОСТ ISO 10993-10-2011; ГОСТ ISO 10993-07-2016; ГОСТ Р 52770-2016, ГОСТ ISO 10993-12-2015

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

Декларация принята на основании: Регистрационного удостоверения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР) № ФСЗ 2010/07444 от 12.02.2020 г.

Заключения по результатам токсикологического исследования медицинского изделия № РМИ-177-19 от 18.09.2019, ИЛ ООО «ПОЛИМЕРТЕСТ», атт. Аккр № РОСС RU.0001.21.XI04.

Сертификата ISO 13485:2016 № 71537 от 20.04.2020 Выдан LL-C(Certification) Czech Republic

Код 282B0E5E-Д2А

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 01.06.2020

Декларация о соответствии действительна до 31.05.2023 г.



(подпись)

С.П. Тетюев

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11АДЗ7, Орган по сертификации продукции "Красно Дар" ООО "ИД

Контроль

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 127018, РОССИЯ, город Москва, ул. Суцёвский Вал, д. 9, к. 1, оф.513

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-ВУ.АДЗ7.В.30134/20, от 01.06.2020

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Гурьева Вера Михайловна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

