

## 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(а) Инспекция Федеральной налоговой службы России по г. Брянску, дата регистрации 10.01.2013, ОГРН: 1103254013939

сведения о регистрации организации или индивидуального предпринимателя (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер)  
Адрес: РОССИЯ, 241007, город Брянск, улица В. Сафроновой, дом 56-а, телефон: (4832)648971, факс: (4832)647055, E-mail: 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 низкочастотный физиотерапевтический для электросна "Электросон-Бр" по ТУ 9444-004-65802182-2013 в составе:

- Аппарат «ЭЛЕКТРОСОН-Бр» ВУРИ.941516.001;
- Кабель удлинительный ВУРИ.685612.031;
- Кабель с электродом - маской для электросна (62 мм) ВУРИ.685612.030;
- Кабель с электродом-маской для электросна (68 мм) ВУРИ.685612.030-01;
- Руководство по эксплуатации ВУРИ.941516.001 РЭ;
- Коробка ВУРИ.323229.073.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.13.130, Код ТН ВЭД 9018908409

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), номер и дата договора или контракта о поставке продукции)

Изготовитель: Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственная фирма «Электроаппарат», Адрес: РОССИЯ, 241007, город Брянск, улица В. Сафроновой, дом 56-а, телефон: (4832)648971, факс: (4832)647055, E-mail: info@elapar.ru

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р 50267.10-93, ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2-2014, ГОСТ Р 51318.11-2006

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено

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

Декларация принята на основании: Протокола испытаний № 09/080-2017 от 29.09.2017 года, Испытательная лаборатория Автономная некоммерческая организация «Центр качества, эффективности и безопасности медицинских изделий», аттестат аккредитации RA.RU.21МД11 от 07.04.2015, срок действия – бессрочный, Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № РЗН 2014/1899 от 04 сентября 2014 г., выдано Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР)

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 29.09.2017

Декларация о соответствии действительна до 28.09.2020

М.П.

(подпись)

Туранцев Александр Игоревич

(инициалы, фамилия)



Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.11AB69, Орган по сертификации Общества с ограниченной ответственностью "ЛенСерт"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 195027, РОССИЯ, город Санкт-Петербург, Пискаревский проспект, 2, корпус 3, литер А, офис 852, 854

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU.АБ69.Д02612, от 29.09.2017

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П. "ЛенСерт"

Вагер Г.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

