ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «ВЭД-СЕРВИС» (ООО «ВЭД-Сервис»)

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

Зарегистрирован(а) Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве от 23.08.2019, ОГРН: 1197746525570

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

Адрес: Россия, 125438, 4-ый Лихачевский переулок, д.5, этаж 1, пом. 1, ч.каб. 101 телефон: +8 (967) 227-01-21, почта: i9672270121@gmail.com

адрес, телефон, факс

в лице Управляющего - Индивидуального предпринимателя Сирина Игоря Викторовича

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация) заявляет, что Кровати функциональные медицинские электрические:

1 артикул DB-2. 2 артикул DB-2B 3 артикул DB-3. 4 артикул DB-4. 5 артикул DB-5. 6 артикул DB-6. 7 артикул DB-7. 8 артикул DB-8. 9 артикул DB-9. 10 артикул DB-10. 11 артикул DB-11. 12 артикул DB-11А. 13 артикул DB-13. 14 артикул DB-14. 15 артикул DB-15. 16 артикул DB-16. 17 артикул DB-17. 18 артикул YG-1 19 артикул YG-2

20 артикул ҮС-3.

(наименование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация, Серийный выпуск, Код ОКПД 2 32.50.30.110, Код ТН ВЭД 9402900000

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: Хэбэй Байцян Медикал Егуипмент Мануфактуринг Со., ЛТД» / «Hebei Baiqiang Medical Equipment Manufacturing Co., Ltd»,

Адрес: Hexiying Villadge of North Changtan Road Dachang County, Hebei Province, China, Китай

наименование изготовителя, страны и т.п.))

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92 Разделы 3, 4, ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ 30324.2.38-2012

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

Декларация принята на основании: Регистрационное удостоверение на медицинское изделие № ФСЗ 2011/08955, от 31 января 2011 года, выданное Федеральной службой по надзору в сфере Здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР), Сертификат системы менеджмента качества № 04EAC0.CM.00321, выданный 07.03.2018, выданное Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии Система добровольной сертификации ГОСТ Р "EAC AUDIT", регистрационный номер РОСС RU.31700.04EAC0

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 25.02.2020

Декларация о соответствии действительна до

24.02.2023



