

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью "Орто Медикл Групп" (ООО "Орто Медикл Групп")

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы № 46 по г. Москве, дата регистрации 24.01.2005, ОГРН: 1057746075166

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

Адрес: РОССИЯ, 143405, Московская область, г. Красногорск, Ильинское шоссе, 16 корп. 1. Телефон: 8 (499)-257-45-78. Факс: 8 (499)-257-45-78

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Задорожного Вячеслава Юрьевича

(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация) заявляет, что Приспособления ортопедические корригирующие

1. Стелька: АХ1113, АХ1152, АХ1172, АХ1352, АХ1423, АХ1433, АХ1453, АХ5542, АХ7341, АЗ0100, АЗ0112, АЗ0350, АЗ0430, АЗ0431, АЗ0440, АЗ0441, АЗ0450, АЗ0510, АУ0092, АУ1452, АУ5762, КАХ1433, КАУ1371, КАУ6302.

2. Полустелька: KBX6101, BZ0090, BZ0151, BZ0152, BZ0171, BZ0181, BZ0392, BX1102, BY2301, BY5102.

3. Пелот: CZ0104, CZ0151, CZ0550, CZ0890, CZ0891, CD0150, CT0150. 4. Подпяточник: DZ0890, DP0151, DH0151, DC0151, DD0151, DS0151.

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

Код ОКПД 2: 32.50.22.150, Код ТН ВЭД 9021101000 Серийный выпуск

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: "Рехард Технолоджис ГмбХ", Германия, Rehard Technologies GmbH, Potsdamer Str. 92 D-10785 Berlin, Germany

Место производства: 1. Rehard Technologies GmbH, Potsdamer Str. 92 D-10785 Berlin, Germany. 2. Aneks Polska Sp. z o.o. Spółka komandytowa, ul. Młynarska 5, 43-600 Jaworzno, Poland.

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92(р.п.3,4), ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011

(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 Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения № ФСЗ 2012/12272 от 14.10.2019 года. Протокол технических испытаний №.2017-056.2 от 31.03.2017г. ИЛ АО «НИИМТ», рег. № РОСС RU.0001.517966. Протокол токсикологических испытаний № 383Д-17 от 31 марта 2017 г. Испытательная лаборатория ИЛЦ ФГБУН НИИ ФХМ ФМБА России, рег. № RA.RU.21МИ25

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 17.10.2019

Декларация о соответствии действительна до 16.10.2022



(подпись)

Задорожный Вячеслав Юрьевич

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46, Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва" ЗАО "Региональный орган по сертификации и тестированию"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 117418, Российская Федерация, г. Москва, Нахимовский проспект, д. 31

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС RU Д-ДЕ.АЯ46.В.02004/19

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



Зам. руководителя Грищенко А.А.

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)