

## ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «РУМЭКС Медикал», (ООО «РУМЭКС Медикал»)

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы №2 по Рязанской области, серия 62 № 002240910, дата регистрации 02.07.2012, ОГРН: 1126234006821

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

Адрес: РОССИЯ, 123592, г. Москва, ул. Кулакова, 20, стр. 1 Б

адрес, телефон, факс

в лице Генерального директора Макаровой Н.В.

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

заявляет, что Бесконтактный тонометр Pulsair intelliPuff с принадлежностями

Принадлежности:

1. Блок питания.
2. Кабель питания.
3. Пылезащитный чехол.
4. Бумага для принтера.
5. Пылезащитный колпачок для импульсной трубки.
6. Пластина для установки на стене.
7. Краткая инструкция пользователя (выдвижная карточка).
8. Адаптер для разъема 12 V.
9. Тестовый объект.

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

Серийный выпуск, Код ОКПД 2 26.60.12.119, Код ТН ВЭД 9018509000

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: «Килер Лтд.», Адрес: ВЕЛИКОБРАТИНИЯ, Keeler Ltd., Clewer Hill Road, Windsor, Berkshire, SL4 4AA, United Kingdom. Место производства: Keeler Ltd., Clewer Hill Road, Windsor, Berkshire, SL4 4AA, United Kingdom, Великобритания

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010, ГОСТ 31590.1-2012, ГОСТ Р 56092-2014

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

Декларация принята на основании: Протокол технических испытаний №2018-293.2 от 20.07.2018 г. Независимый институт испытаний медицинской техники, ИЛ медицинских изделий (ЗАО «НИИМТ»), аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.517966 от 15.04.2015 г. (115419, Москва, ул. Орджоникидзе, д.11). Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2012/13053 от 11.10.2012 г. Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 15.10.2018

Декларация о соответствии действительна до 14.10.2021



М.П.

(подпись)

Макарова Н.В.

(инициалы, фамилия)



Сведения о регистрации декларации о соответствии  
Регистрационный номер RA.RU.10АЯ46. Орган по сертификации "РОСТЕСТ- Москва"  
Акционерного общества "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-GB.АЯ46.В.00168/18 от  
**15.10.2018**

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



*Грищенко*

Зам. руководителя Грищенко Альмира Ахтямовна

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)