



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗАРОВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**

от 25 декабря 2009 года № ФСЗ 2009/05821

На медицинское изделие
Мочеприемники

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продакте", Германия,
KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Производитель
"КД Медикал ГмбХ Хоспитал Продакте", Германия,
KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Место производства медицинского изделия
KD Medical GmbH Hospital Products, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Germany

Номер регистрационного досье № 81716 от 01.12.2009

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9377

приказом Росздравнадзора от 25 декабря 2009 года № 10657-Пр/09
и приказом от 24 ноября 2016 года № 13269 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации

Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

Д.Ю. Павлюков

0025544

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «Медимпорт»

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

Зарегистрирован(а) Межрайонной инспекцией Федеральной налоговой службы России №15 по городу Санкт-Петербургу, дата регистрации 18.11.2008, ОГРН: 1089848051150

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

Адрес: 194354, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, проспект Луначарского, дом 64, квартира 48, Фактический адрес: 194354, Российская Федерация, город Санкт-Петербург, проспект Луначарского, дом 64, квартира 48

адрес, телефон, факс

в лице Директора Козлова Владимира Николаевича

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

заявляет, что Мочеприемники, торговой марки «KDM»

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

Серийный выпуск, по контракту № 278 от 02.02.2009 года, Код ОКП 939377, 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)

Изготовитель: "KD Medical GmbH Hospital Products", Адрес: Германия, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin, Фактический адрес: Германия, Charlottenstrasse 65, 10117 Berlin

наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям ГОСТ Р 52770-2007

(обозначение нормативных документов, соответствие которым подтверждено

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

Декларация принята на основании: Сертификата соответствия системы менеджмента качества требованиям ГОСТ ISO 9001-2011 (ISO 9001:2008) Рег. № РОСС RU. ИЛ00. К00742 от 24.11.2015 года, выдан Обществом с ограниченной ответственностью "Интеркачество" (Свидетельство Рег. № РОСС RU.3241.04ИЛО0 от 22.07.2005 года, выдано Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии), адрес: 119517, город Москва, улица Нежинская, дом 13, квартира 79. Регистрационное удостоверение № ФСЗ 2009/05821 от 25 декабря 2009 года, выдан: Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения и социального развития.

(информация о документах, являющихся основанием

для принятия декларации)

Дата принятия декларации 04.12.2015

Декларация о соответствии действительна до 03.12.2018



(подпись)

Козлов Владимир Николаевич

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

Регистрационный номер РОСС RU.0001.11МН08, Орган по сертификации продукции ООО "ПромТест"

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

адрес: 117279, Москва, ул. Профсоюзная, 93А, оф. 423

Регистрационный номер декларации о соответствии РОСС DE.МН08.Д01579, от 04.12.2015

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)

М.П.

Гаврилин Александр Сергеевич

(подпись, инициалы, фамилия руководителя органа по сертификации)

