

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

ООО «Кэарстрим Хэлс»

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

**Зарегистрировано межрайонной инспекцией ФНС № 46 по г. Москве 15.03.2007,
ОГРН 5077746314135**

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

123007, г. Москва, ул. 4-я Магистральная, д. 11. Телефон: (495) 660 56 90

адрес, телефон, факс

в лице **Генерального директора Рослякова Георгия Валентиновича**

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

заявляет, что

Плётка рентгеновская интраоральная для стоматологии

1. D-Speed.
2. E-Speed.
3. INSIGHT.
4. Ultra-speed.

код ОКПД 2 20.59.11.110, код ТН ВЭД 3701 10 000 0, серийный выпуск;

производитель

**Carestream Health, Inc., («Кэарстрим Хэлс Инк.»)
150 Verona Street, Rochester, New York, 14608, USA.**

Филиалы завода-изготовителя:

1. Carestream Health, Inc., 1669 Lake Avenue, Rochester, New York, 14652, USA.
2. Carestream Health, Inc., 2000 Howard Smith Avenue West, Windsor, Colorado, 80550, USA.
3. Soluciones Medicas Exportacion S. de R.L. de C.V., Prolongacion Mariano Otero 408, Ciudad del Sol, Zapopan, Jalisco, Mexico 45050.
4. Rayco (Xiamen) Medical Products Company Limited, 308 Wengjiao Road, Haicang District, Xiamen, Fujian 361022, P.R. China.

именование, тип, марка продукции, на которую распространяется декларация, код ОК 005-93 и (ИЛИ) ТН ВЭД СНГ,
сведения о серийном выпуске или партии (номер партии, номера изделий, реквизиты договора (контракта), накладная,
наименование изготовителя, страны и т.п.)

соответствует требованиям

**ГОСТ ISO 4090-2011, ГОСТ 25847-83, ГОСТ 25642-83, ГОСТ ISO 3665-2011,
ГОСТ Р ИСО 5799-2006**

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

Декларация принята на основании:

1. **Протокола испытаний № 2017.TD-102.11VM от 24.10.2017
ООО ИЛЦ «МедТестПрибор», № РОСС RU.0001.21МП26;**
2. **Регистрационного удостоверения от 07 марта 2014 года № ФСЗ 2007/00673**

информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации

Дата принятия декларации 08 ноября 2017 года

Декларация о соответствии действительна до 07 ноября 2020 года

М.П.

подпись

Г.В. Росляков
инициалы, фамилия

Сведения о регистрации декларации о соответствии
ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ «Сертиформ ВНИИНМАШ»

123007, г. Москва, ул. Шеногина, 4,

Аттестат аккредитации № РОСС RU.0001.11МЕ20, выдан 26 апреля 2013 г.

Срок действия аттестата до 26 апреля 2018 г.

наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию о соответствии

дата регистрации 08 ноября 2017 г.

регистрационный номер № РОСС US.ME20.Д02311

дата регистрации и регистрационный номер декларации

М.П.

Зам. руководителя органа

Г.Е. Колесников

