

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

Общество с ограниченной ответственностью «МЕДИ РУС» (ООО «МЕДИ РУС»), уполномоченное изготовителем лицо на основании договора № 04/19 от 29.01.2019г.

(наименование организации или фамилия, имя, отчество индивидуального предпринимателя, принявших декларацию о соответствии)
ОГРН 1057749667975, дата внесения записи 23.12.2005 г., Межрайонная инспекция Федеральной налоговой службы №46 по г.Москве
(сведения о регистрации организации (наименование регистрирующего органа, дата регистрации, регистрационный номер))

Адрес: 121609, г.Москва, ул. Осенняя, д.4, корп.1, помещение № П-42, тел: (495)374-04-58, факс: (495)374-04-58, E-mail : info@medirus.ru
(адрес, телефон, факс)

в лице Генерального директора Ларионова Анатолия Анатольевича
(должность, фамилия, имя, отчество руководителя организации, от имени которой принимается декларация)

заявляет, что:

Корректоры осанки (реклинаторы), в вариантах исполнения:

- 1.Тренажеры-корректоры (реклинаторы) вертебральные: Spinomed II, Spinomed IV, Spinomed active, Spinomed active men.
2. Корректоры осанки (реклинаторы): medi Posture plus force, medi Posture plus comfort, medi Posture plus young, protect.CSB

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

Серийный выпуск, код ОКПД2 32.50.22.125, код ТН ВЭД 9021 10 100 0

(сведения о серийном выпуске или партии, код ОК 034-2014 (КПЕС 2008) и (или) ТН ВЭД ТС)

Изготовитель: «медь ГмбХ & Ко. КГ», Германия,
medi GmbH & Co. KG, Medicusstraße. 1, 95448, Bayreuth, Germany

(наименование изготовителя, страны и т.п.)

Место производства:

1. medi GmbH & Co. KG, Medicusstraße 1, 95448 Bayreuth, Germany.
2. F.G.P. SRL, Via Alessandro Volta, 3, 37062 Dossobuono (VR), Italy.

соответствует требованиям

ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 51632-2014, ГОСТ ISO 14971-2011, ГОСТ ISO 10993-1-2011, ГОСТ ISO 10993-5-2011, ГОСТ ISO 10993-10-2011, ГОСТ ISO 10993-11-2011, ГОСТ ISO 10993-12-2015, ГОСТ ISO 10993-13-2016, ГОСТ ISO 10993-15-2011, ГОСТ Р 52770-2016

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

Декларация принята на основании:

Регистрационного удостоверения № РЗН 2019/8237 от 26.03.2019г.;
Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (РОСЗДРАВНАДЗОР);
Протокола токсикологических исследований медицинских изделий № 189-08Р от 27.09.2017г. с дополнением №1 от 14.12.2018г., ИЛ ООО «ЦКК Биолайф», атт. аккр. № RA.RU.21ЦК01;
Протокола технических испытаний № 2017.TR-92.11С1 от 20.10.2017г. с дополнением от 14.12.2018г., ООО ИЛЦ «МедТестПрибор», атт. аккр. № РОСС RU.0001.21МП26.

(информация о документах, являющихся основанием для принятия декларации)

Дата принятия декларации 30.04.2019

Декларация о соответствии действительна до 29.04.2022



(подпись)

А.А.Ларионов

(инициалы, фамилия)

Сведения о регистрации декларации о соответствии

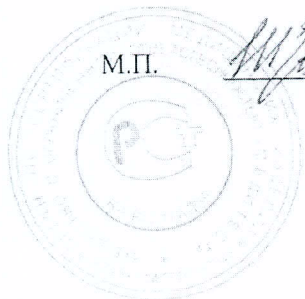
Общество с ограниченной ответственностью «МЕДИТЕСТ». Орган по сертификации медицинских изделий «МЕДИТЕСТ». Регистрационный номер RA.RU.11АД36.

107031, Россия, город Москва, ул. Рождественка, дом 5/7, строен. 2, помещение V, комната 7, тел/факс (499)246-67-16, (495)514-64-99, e-mail: meditest@yandex.ru

(наименование и адрес органа по сертификации, зарегистрировавшего декларацию)

Дата регистрации 30.04.2019 г. Регистрационный номер декларации: РОСС RU Д-ДЕ.АД36.В.00124/19

(дата регистрации и регистрационный номер декларации)



М.П.

(подпись)

Т.В.Ерофеева

(инициалы, фамилия)